開催日時	平成26年4月22日(火)16:00~18:05
開催場所	宮城県立がんセンター第一会議室
出席委員名	藤谷 恒明,村川 康子, 前門戸 任,長井 吉清, 本田 智子,鈴木幹子,
	進谷 利枝子,島 礼,佐々木 浩司, 太田 直道,丹野 顯
	※前門戸委員は、議題 6, 7, 15 の審議及び採決に参加した。
欠席委員名	山田 秀和,阿部 智,
議題及び審議	Transfer of the Park
結果を含む主	【審議事項(治験)】
な議論の概要	■発展する内側制度性や入りの仕事によるサービの間内的原由来を共存しません。
	■議題 1 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第
	Ⅲ相試験
	   治験を実施することの妥当性について審議した。
	審議結果: 承認
	在 时处时八个 , 不 中心
	■議題 2 中外製薬株式会社の依頼による「CH5424802の第 I / II 相臨床試験」
	安全性情報等報告について、審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性
	について審議した。
	審議結果:承認
	■議題3 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたCH5424802の第Ⅲ相試験
	安全性情報等報告について、審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性
	について審議した。 審議結果: 承認
	<b>審戒</b> 桁未:外部
	   ■議題 4 武田薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした AMG706 の
	アジア共同第3相臨床試験
	治験実施計画書について、審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に
	ついて審議した。
	審議結果:承認
	■議題 5 中外製薬株式会社の依頼による「肺癌患者を対象とした PR0143966 (オナルツ
	ズマブ(遺伝子組換え))の第Ⅲ相試験」
	A (d. let 40 Art 40 Art 1)
	安全性情報等報告について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性に
	ついて審議した。
	審議結果:承認

■議題 6 藤本製薬株式会社の依頼による「多発性骨髄腫に対する FPF300 併用療法の第 II 相試験」

安全性情報等報告について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題7 武田薬品工業株式会社の依頼による第2相試験

安全性情報等報告、治験薬概要書について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題8 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

重篤な有害事象報告、安全性情報報等報告について、審議資料に基づき引き続き試験を 実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題9 小野薬品工業株式会社の依頼による「0N0-4538 第Ⅱ相試験 進行扁平上皮非小 細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験」

安全性情報等報告について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題 10 小野薬品工業株式会社の依頼による「0N0-4538 第Ⅱ相試験 進行非扁平上皮 非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験」

安全性情報等報告について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題 11 第一三共株式会社の依頼による「肺癌患者を対象とした Nimotuzumab の第Ⅲ相 試験」

安全性情報、治験実施計画書別紙について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題 12 エーザイ株式会社の依頼による「レンバチニブ(E7080)の第 II 相試験」(治験)

安全性情報等報告について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題13 ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumabの第Ⅲ相試験

重篤な有害事象報告、安全性情報報告について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題14 ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象と した Ipilimumab の第Ⅲ相試験

安全性情報報告について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題 15 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による切除不能局所進行頭 頸部扁平上皮癌で化学放射線療法後の患者を対象としたアジュバント療法と しての BIBW2992 の有効性及び安全性を比較するランダム化,二重盲検第Ⅲ相 試験

安全性情報等報告、治験参加用ニュースレターについて、審議資料に基づき引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題 16 日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I b/II 相試験

治験実施計画書、同意説明文書、安全性情報報告について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題 17 帝人ファーマ株式会社の依頼による化学療法施行予定悪性腫瘍患者を対象と した TMX-67 の第 III 相試験

治験実施計画書、安全性情報報告について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題 18 帝人ファーマ株式会社の依頼による化学療法施行予定悪性腫瘍患者を対象と した TMX-67 の第 III 相試験

治験実施計画書、安全性情報報告について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題 21 株式会社ヤクルト本社の依頼による YHI-1001(Resminostat)の第 I / I I 相臨 床試験

安全性情報について、審議資料に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

## 【審議事項(製造販売後臨床試験)】

■議題 22 中外製薬株式会社の依頼による「非小細胞肺癌を対象としたベバシズマブの第 III 相試験 |

安全性情報について、審議資料に基づき引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

## 【審議事項(臨床研究)】

■議題 23 未治療進行・再発の非扁平上皮非小細胞肺癌を対象としたカルボプラチン+パクリタキセル+ベバシズマブ併用療法とシスプラチン+ペメトレキセド+ベバシズマブ併用療法のランダム化第 II 相臨床試験

試験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

■議題 24 大鵬薬品工業株式会社の依頼による「プラチナ既治療非小細胞肺癌に対する ティーエスワンとドセタキセルのランダム化比較第Ⅲ相試験」

実施状況について、審議資料に基づき引き続き試験を実施することの妥当性について審 議した。

審議結果:承認