

平成 26 年度第 1 回 宮城県立がんセンター受託研究審査委員会会議記録概要

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, 澁谷 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,
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項(治験)】</p> <p>■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</p> <p>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</p> <p>■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」</p> <p>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</p> <p>■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</p> <p>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</p> <p>■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</p> <p>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</p> <p>■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」</p> <p>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</p>

■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「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行扁平上皮非小細胞肺癌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「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行非扁平上皮非小細胞肺癌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Ⅰb/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