開催日時	平成28年7月19日(火)16:00~17:15
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,山田 秀和, 浅田 行紀, 佐々木 治,角田 聡,本田 智子,
	関野 七枝,阿部 智,太田 直道,丹野 顯
	※浅田 行紀委員は議題 16、議題 17、議題 18、議題 19 の審議及び採決には不参加。
	佐々木 治委員は議題 20、議題 21 の審議及び採決には不参加。
欠席委員名	村川 康子,島 礼,佐藤 隆史
議題及び審議	
結果を含む主	【審議事項(治験)】
な議論の概要	■議題1 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
	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 2 MK-3475 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
	■議題 3 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(非扁平上皮癌)を対象とし
	た MPDL3280A の第III相試験
	安全性情報等報告、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4 アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第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 5 アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患
	者を対象とした第Ⅲ相試験
	安全性情報等報告、治験実施気企画書、同意説明文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 6 アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした標準的治療を比較する第Ⅲ相試験

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

審議結果:承認

■議題 7 PD-L1 陽性の一次治療のIV期又は再発の非小細胞肺がんにおいて nivolumab と治験医師選択治療を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験

安全性情報等報告、治験実施計画書別冊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 プラチナ製剤を用いた一次化学療法後に再発した小細胞肺がん患者を対象にニボルマブと化学療法を比較する非盲検無作為化第Ⅲ相試験

安全性情報等報告、治験実施計画書別冊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 9 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 BMS-936558 の第Ⅲ相試験

重篤な有害事象に関する報告、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 日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第 III 相試験

安全性情報等報告、治験実施計画書別冊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 局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第Ⅲ相試験

安全性情報等報告、治験実施計画書、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 12 上皮成長因子受容体遺伝子変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象に、一次治療として AZD9291 と標準治療である上皮成長因子受容体チロシンキナーゼ阻害剤の有効性及び安全性を比較する無作為化二重盲検第

## 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

■議題 13 アレクチニブ治療歴のある ALK 融合遺伝子陽性非小細胞肺癌患者における LDK378 の有効性および安全性の評価

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 14 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

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 15 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べバシズマブの 第Ⅲ相試験」

安全性情報、アバスチン添付文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 16 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 MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

安全性情報等報告、添付文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 18 アストラゼネカ株式会社の依頼による再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MEDI4736 及び Tremelimumab の第III 相試験

安全性情報等報告、治験実施計画書、同意説明文書、Tremelimumab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 19 再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした一次治療における MEDI4736 単剤療法及び Tremelimumab との併用療法を標準療法と比較する第Ⅲ相無作為化非盲検国際多施設共同試験

安全性情報等報告、Patient Leaflet 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 20 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」

治験実施計画書、治験実施計画書別冊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 中等症以上の日本人再生不良性貧血患者を対象としたエルトロンボパグの有効性及び安全性を検討する非ランダム化、オープンラベル、第Ⅱ相試験

治験実施計画書、同意説明文書、被験者の健康被害に対する補償について説明した文書、治験参加カード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