

平成 28 年度第 6 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 28 年 10 月 18 日 (火) 16 : 00～16:50
開催場所	宮城県立がんセンター 第一会議室
出席委員名	山田 秀和, 島 礼, 浅田 行紀, 佐々木 治, 本田 智子, 関野 七枝, 佐藤 隆史, 阿部 智, 太田 直道, 丹野 顯 ※浅田 行紀委員は議題 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 の審議及び採決には不参加。
欠席委員名	藤谷 恒明, 村川 康子, 角田 聡
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	藤谷委員長不在のため進行は宮城県立がんセンター受託審査委員会業務手順書第 1 章第 3 条第 6 項に基づき山田副委員長が務めた。 議題 1 は審査取り下げ。 【審議事項(治験)】 ■議題 2 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 3 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 4 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、臨床試験研究費算定明細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 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 6 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

について審議した。
審議結果：承認

■議題 7 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 小野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 ONO-4538/BMS-936558 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

■議題 9 小野薬品工業株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 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

■議題 10 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

安全性情報等報告、治験薬概要書、治験実施計画書、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 11 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 12 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 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、治験実施計画書の管理的項目の変更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 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 の有効性及び安全性の評価

安全性情報等報告、治験実施計画書、同意説明文書、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 15 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、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 16 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、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 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 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 20 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 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
--	--