開催日時	平成29年2月21日(火)16:00~16:40
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, 佐々木 治, 角田 聡, 村川 康子,阿部 智, 本田 智子,
	関野 七枝,太田 直道, 丹野 顯
	※佐々木治委員は議題 27 の審議及び採決には不参加。
	村川康子委員は議題 28 の審議及び採決には不参加。
欠席委員名	藤谷 恒明,浅田 行紀,佐藤 隆史
議題及び審議	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
結果を含む主	条第6項に基づき山田副委員長が務めた。
	木分りをに至って山山町安貝氏が物のに。
な議論の概要	Transaction (V/, EA)
	【審議事項(治験)】
	■議題 1 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
	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 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、添付文書、治験責任医師・分担医師の変更、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。
	一成貝付に至って打て別では一般で大胆することが女コ圧について田城でた。
	審議結果:承認
	(古)
	■光度 4 一九月制造版書入りの仕事。 トフル「如明月中宮中ガネト(左)) よ MDN 2000 A の体
	■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を対象とした MPDL3280A の第
	Ⅲ相試験
	治験実施計画書、治験実施計画書別紙 2、治験責任医師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 5 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
	重篤な有害事象に関する報告、安全性情報等報告、治験実施計画書、治験実施計画
	書別紙 2、治験責任医師・分担医師の変更、同意説明文書、妊娠に関する情報提供の
	お願い、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
	NUMBER OF THE PROPERTY OF THE

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 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ついて審議した。

審議結果:承認

■議題8 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9 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした 0N0-4538 / BMS-936558 の第Ⅲ相試験

安全性情報等報告、治験実施計画書別冊 1、治験薬概要書、カバーレター、治験責任医師・治験分担医師の変更、同意説明文書、治験参加カード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小細胞肺がん患者を対象とした 0N0-4538 / BMS-936558 の第Ⅲ相試験

安全性情報等報告、治験実施計画書別冊 1、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 11 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

重篤な有害事象報告、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、添付文書(パクリタキセル)、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

■議題 12 ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による胸膜中皮腫を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第 3 相試験

安全性情報等報告、治験薬概要書、被験者募集 Web 広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 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 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

重篤な有害事象に関する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 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 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

治験実施計画書、治験実施計画書 別紙 2、治験責任医師の変更、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 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 HER2 陽性再発転移の唾液腺癌に対するトラスツズマブ及びドセタキセルの併用薬物療法第Ⅱ相試験

治験実施計画書、同意説明文書、付保証明書、治験実施計画書別紙1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 ファイザー株式会社の依頼による頭頸部癌を対象としたアベルマブの第Ⅲ相 臨床試験

安全性情報等報告、治験実施体制、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 22 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23 第一三共株式会社の依頼による第1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 32 MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第 I 相試験

治験責任医師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 33 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」

治験責任医師・分担医師の変更、試験実施計画書、試験実施計画書別冊 1、同意説明文書 製造販売後臨床試験追補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 34 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

治験責任医師・分担医師の変更、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 35 メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にした MSB0010718C とドセタキセルを比較する第Ⅲ相非盲検試験

治験責任医師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 36 J025567 試験(ベバシズマブ + エルロチニブ併用療法とエルロチニブ単剤療法)の治療効果を調査する製造販売後臨床試験

治験責任医師の変更、試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