神奈川県立がんセンター治験審査委員会 会議の記録の概要

会議名:	第5回IRB(2025.08.22)新規治験のみ審議
開催日時:	$2025/08/22$ 15:00 \sim 16:03
開催場所:	管理·研究棟 5階 大会議室
出席委員名:	宮城 洋平(委員長)、小林 智、斉田 まち子、五十嵐 実保子、川本 進、小笹 千里、原田 麻子、和田 篤、大津 敬、大宮 章子、中山 洋子
出席委員数/全委員数:	11/17

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
台験の実施の適否	治636	大鵬薬品工業株式会社	RET 遺伝子異常を有する進行固形癌患者を対象とした選択的RET阻害剤 TAS0953/HM06 の第1/2相試験	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	修正の上で承認
台験の実施の適否	治637	大鵬薬品工業株式会社	がん悪液質患者を対象としたTAS0953のランダム化前期第2相試験	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	修正の上で承認
治験の実施の適否	治638	小野薬品工業株式会社	検討する第 I 相非盲検用量漸増試験	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について番議した。	修正の上で承認
治験の実施の適否	治639	第一三共株式会社	転移性固形癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカン皮下投与の第I相多施設共同試験	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について番譲した。	修正の上で承認
治験の実施の適否	治640	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による早期トリブルネガティブ乳癌又はHR 低発現/HER2陰性乳癌患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	, 省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について番議した。	修正の上で承認
治験の実施の適否	治641	大鵬薬品工業株式会社	ジバレルチニブのEGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌患者を対象としたブラットフォーム 試験	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	修正の上で承認