						ı
	催日時 催場所		2020年5月 2020年5月11日(月)16:00~16:40 予防センターA	がんセンター新潟病院治験審査委員会	会議の記録の概要	
	年委員	4		 崎 隆、小川 淳、谷川 俊貴、木村 宏之、萩原 幸子	、滝澤 茂夫、金子、知則、長谷川 雅子、桃	井 敬三、
議具	百乃が	東議	結果を含む主な議論の概要			
	議事項	_	課題名	審議内容		審議結果
K III	1132 T	-				田城州木
	議題		アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第 II 相試験	これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治 験実施の妥当性について審議した。		承認
【治	験実別	包計	画書(契約書)等の変更】	審議内容		審議結果
	議題	2	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書、説明文書·同意文書	承認
	議題	3	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による肺癌患 者を対象としたTepotinibの第 II 相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書、説明文書・同意文書	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が ん患者を対象としたAZD6094の第 II 相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書、治験実施計画書、説明文 書·同意文書	承認
	議題	5	日本イーライリリー株式会社の依頼による肺癌患者 を対象としたLY3009806(一般名: Ramucirumab)の 第 I b/第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	その他(レター)	承認
	議題	6	ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第 Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	説明文書・同意文書	承認
	議題	7	ブリストル・マイヤーズ株式会社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	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	その他(レター)	承認
	議題		ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象としたニボルマブ(BMS-936558)とイピリムマブによる補助免疫療法の第Ⅲ相比較試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	その他(レター)	承認
	議題		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたBMS-936558/BMS-734016/化学療法の第3相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	その他(レター)	承認
	議題	10	EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書	承認
	議題	11	ROS1融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象と したブリガチニブのバスケット試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書、その他(各種手順書)	承認
	議題	12	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	説明文書・同意文書、治験薬概要書	承認
	議題	13	EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としての Osimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化 第 II 相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
	議題		化学放射線療法不適応のⅢ期非小細胞肺癌患者に おける放射線単独療法後のデュルバルマブ投与によ る臨床評価第Ⅱ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書、説明文書·同意文書	承認
	議題	15	アストラゼネカ株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	説明文書・同意文書	承認
	議題	16	アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞 肺癌(ステージ I ~Ⅲ)の患者を対象としたデュルバル マブ及びトレメリムマブの第3相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	説明文書·同意文書、治験実施計画書	承認
	議題	17	アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージI/ II 非 小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第 III 相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	その他(治験参加証、患者用ガイド)	承認
	議題	18	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/Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
	議題	19	中外製薬株式会社の依頼による癌患者を対象とした アテゾリズマブの継続試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
	議題	20	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Tiragolumabの第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
	議題	21	中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌を対象と したTiragolumabの第皿相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
	議題	22	中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を 対象としたRO4876646とNPDL3280Aの第皿相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認

議題		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(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相 試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	24	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280A(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	25	中外製薬株式会社の依頼による進行・再発乳癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書、治験実施計画書	承認
議題	26	MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合 部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書、治験薬概要書	承認
議題	27	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	28	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	29	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	30	MSD株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	31	MSD株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌の未 治療患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	32	MK-3475とINCB024360の併用療法の第Ⅱ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	33	MSD株式会社依頼による非小細胞肺がん患者を対象としたMK3475の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	34	MSD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MK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	35	MSD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MK-7902の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	36	MSD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MK-7902の第亚相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	37	MSD株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象と したMK-3475の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	38	MSD株式会社の依頼による進行性または転移性食 道癌を対象としたMK3475の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	39	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK- 3475の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	40	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK- 3475の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	41	子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバ チニブの併用療法の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	42	BRCA変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブの併用投与又はペムブロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書、治験薬概要書	承認
議題		日本イーライリリー株式会社の依頼による進行・転移 性乳がん患者を対象としたフルベストラント単剤又は LY2835219の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	44	全身治療歴のないホルモン受容体陽性HER2陰性の 閉経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象とした非 ステロイド性アロマターゼ阻害剤(アナストロゾールヌ はレトロゾール)単剤又はCDK4/6阻害剤LY2835219 との併用の無作為化二重盲検ブラセボ対照第皿相試 験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	45	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転 移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リ スク早期乳癌患者を対象としたアペマシクリブ (LY2835219)の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	その他(レター)	承認
議題	46	アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者 を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議題	47	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対 象としたRO5541267(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書、治験薬概要書、説明文 書·同意文書	承認
議題	48	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたRO5532961 (ipatasertib)の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	説明文書・同意文書	承認
議題	49	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書、説明文書·同意文書	承認

議	題	50	中外製薬株式会社の依頼によるHER2陽性早期乳癌 患者を対象としたRO7198574の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議	題	51	塩野義製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたS-588410の第3相臨床試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議	題		切除不能又は転移性の胆管癌患者を対象とした INCB054828の第亚相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
議	題	53	胆道がんを対象とした第Ⅱ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書、説明文書・同意文書	承認
議	題	54	ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設 共同二重盲検無作為化試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	説明文書・同意文書	承認
議	題		未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたBMS- 901608の国内第Ⅱ相臨床試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書	承認
議	題		再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブの皮下投与と静脈内投与を比較検討する第3相ランダム化多施設共同試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書、説明文書·同意文書	承認
議	題	57	エーザイ株式会社依頼の第1相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験実施計画書、説明文書·同意文書	承認
議	題	58	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にカルフィルゾミブ、デキサメタゾン及びDaratumumab とカルフィルゾミブ及びデキサメタゾンを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、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。	治験薬概要書	承認
台験3	実施	状》	兄報告】	審議内容		審議結果
議	題		大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗 悪腫瘍(シスプラチン)投与する患者対象とした Pro- NETUの第皿相試験	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
議	題	60	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
議	題		ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による悪性黒 色腫患者を対象としたニボルマブ(BMS-936558)とイ ピリムマブによる補助免疫療法の第Ⅲ相比較試験	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
議	題	62	子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバ チニブの併用療法の第Ⅲ相試験	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
議	題	63	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼 による黒色腫患者を対象としたMEK162および LGX818の第Ⅲ相試験	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
議	題		塩野義製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたS-588410の第3相臨床試験	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
議	題		FIGHT:未治療進行胃癌及び食道胃接合部癌患者を対象としてFPA144とmFOLFOX6を併用した、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相臨床試験(第1相用量設定後の第Ⅲ相)	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
議	題	66	武田薬品工業株式会社の依頼に多発性骨髄腫患者を対象としたIxazomib Citrate(MLN9708)の第3 相試験	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
有害	事象	報台	告】	審議内容		審議結果
議	題	67	ROS1融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象と したブリガチニブのバスケット試験	当院から発生した重篤な有害事象報告並びに当該治 験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。		承認
議	題	68	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者対す治療として、ネオアジュバント/アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験	当院から発生した重篤な有害事象報告並びに当該治 験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。		保留
議	題	69	MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合 部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	当院から発生した重篤な有害事象報告並びに当該治 験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書につ いて、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。		承認
議	題	70	子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバ チニブの併用療法の第Ⅲ相試験	当院から発生した重篤な有害事象報告並びに当該治 験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書につ いて、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。		承認
議	題		ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設 共同二重盲検無作為化試験	当院から発生した重篤な有害事象報告並びに当該治 験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書につ いて、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。		承認
議	題	72	ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第 Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した国内死亡例に関する報告書について、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。		承認

73	ブリストル・マイヤーズ株式会社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	当該治験薬で発生した国内死亡例に関する報告書について、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。		承認
74	化学放射線療法不適応のⅢ期非小細胞肺癌患者に おける放射線単独療法後のデュルバルマブ投与によ る臨床評価第Ⅱ相試験	当該治験薬で発生した国内死亡例に関する報告 書について、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。		承認
75	アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞 肺癌(ステージ I ~Ⅲ)の患者を対象としたデュルバル マブ及びトレメリムマブの第3相試験	当該治験薬で発生した国内死亡例に関する報告 書について、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。		承認
76	アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージI/ II 非 小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第 III 相試験	当該治験薬で発生した国内死亡例に関する報告書について、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。		承認
77	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者対す治療として、ネオアジュバント/アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第皿相試験	当該治験薬で発生した国内死亡例に関する報告書について、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。		承認
78	ONO-7643 第Ⅲ相試験 がん悪液質を対象とした多施設共同非盲検非対照試験	当該治験薬で発生した国内死亡例に関する報告書について、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。		承認
79	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による RO7102122(RXDX-101)の第 II 相試験	当該治験薬で発生した国内死亡例に関する報告書について、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。		承認
80	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Tiragolumabの第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した国内死亡例に関する報告 書について、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。		承認
81	子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバ チニブの併用療法の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した <u>国内死亡例</u> に関する報告書について、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。		承認
82	上皮系皮膚悪性腫瘍に対する抗PD-1抗体療法の医師主導による多施設共同第Ⅱ相試験	書について、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。		承認
83	食道がん患者を対象としたニボルマブとイビリムマブ の第皿相試験	書について、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。		承認
84	胆道がんを対象とした第Ⅱ相試験	当該治験薬で発生した国内死亡例に関する報告書について、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。		承認
85	ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設 共同二重盲検無作為化試験	当該治験薬で発生した国内死亡例に関する報告書について、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。		承認
86	シミック株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたRucaparib(CO-338)とニボルマブ(BMS-936558-01)の併用第3相試験	当該治験薬で発生した国内死亡例に関する報告 書について、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。		承認
87	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
88	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたTepotinibの第 II 相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
89	アストラゼネカ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AZD6094の第 II 相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
90	日本イーライリリー株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたLY3009806 (一般名: Ramucirumab)の第 I b/第 II 相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
91	ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第 Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
92	ブリストル・マイヤーズ株式会社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	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
93	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による悪性黒 色腫患者を対象としたニボルマブ(BMS-936558)とイ ピリムマブによる補助免疫療法の第Ⅲ相比較試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。		承認
94		当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。		承認
95	ROS1融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象と したブリガチニブのバスケット試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
96		当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。		承認
	74 75 76 77 78 80 81 82 83 84 85 86 87 90 91 92 93	73 肺癌患者を対象としたBMS-936558の第皿相試験 14 おける放射線療法不適応の皿期非小細胞肺癌患者に ろ臨床評価第 I 相試験 アストラゼネカ珠式会社の依頼による限局型小細胞 肺癌(ステージ I ~ III II	### 13	第一ついて、引きたきたまた。

_		I		
議題	97	EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としての Osimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化 第 II 相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	98	化学放射線療法不適応のⅢ期非小細胞肺癌患者に おける放射線単独療法後のデュルバルマブ投与によ る臨床評価第Ⅱ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	99	アストラゼネカ株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第皿相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	100	アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞 肺癌(ステージΙ〜Ⅲ)の患者を対象としたデュルバル マブ及びトレメリムマブの第3相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	101	アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージI/ II 非 小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第 III 相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	102	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者対す治療として、ネオアジュバント/アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	103	PD-L1高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するア テゾリズマブ・ベバシズマブ併用臨床第Ⅱ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	104	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による非小細 胞肺癌におけるテポチニブの第Ⅱ 相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	105	ONO-7643 第Ⅲ相試験 がん悪液質を対象とした多施設共同非盲検非対照試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	106	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による RO7102122(RXDX-101)の第 II 相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	107	ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とするPF-06463922(LORLATINIB)の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	108	武田薬品工業株式会社の依頼による Brigatinibの第2 相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	109	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CH5424802(一般名:アレクチニブ)の第 Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	110	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Ⅱ/Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	111	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	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	112	中外製薬株式会社の依頼による癌患者を対象とした アテゾリズマブの継続試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	113	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Tiragolumabの第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	114	中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌を対象と したTiragolumabの第皿相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	115	対家としたRO48/6646とNPDL3280Aの第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	116	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(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相 試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	117	MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合 部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	118	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	119	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	120	MSD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MK-7902の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	 承認

議題	121	MSD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MK-7902の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	122	MSD株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌の未 治療患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	123	MSD株式会社依頼による非小細胞肺がん患者を対象としたMK3475の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	124	MSD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MK-3475(ペムブロリズマブ)の第皿相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	125	MSD株式会社の依頼による進行性または転移性食 道癌を対象としたMK3475の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	126	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK- 3475の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	127	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK- 3475の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	128	BRCA変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブの併用投与又はペムブロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	129	子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバ チニブの併用療法の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	130	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼 による黒色腫患者を対象としたMEK162および LGX818の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	131	アステラス・アムジェンバイオファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	132	サノフィ株式会社の依頼による高リスク皮膚有棘細胞 癌患者を対象としたCEMIPLIMABの第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	133	上皮系皮膚悪性腫瘍に対する抗PD-1抗体療法の医師主導による多施設共同第Ⅱ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	134	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	135	アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者 を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	136	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたRO5541267(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	137	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたRO5532961 (ipatasertib)の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	138	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	139	中外製薬株式会社の依頼によるHER2陽性早期乳癌 患者を対象としたRO7198574の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。	承認
議題	140	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたRO5304020とRO4368451の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	141	進行・再発乳癌患者を対象としたKHK2375の第Ⅱ相 臨床試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	142	協和キリン株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたKRN125の第 I 相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	143	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象とした DS-8201a(trastuzumab deruxtecander)の第Ⅲ相	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	承認
議題	144	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象とした DS-8201a(trastuzumab deruxtecander)の第Ⅲ相	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。	 承認

轰題	145	塩野義製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたS-588410の第3相臨床試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
義題	146	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による切除不能、局所進行再発性又は転移性食道扁平上皮がん患者を対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。		承認
題	147	食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブ の第皿相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
遠題	148	切除不能又は転移性の胆管癌患者を対象とした INCB054828の第亚相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
轰題	149	胆道がんを対象とした第Ⅱ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
義題	150	転移性又は切除不能な尿路上皮癌患者を対象とした Pemigatinibの第 II 相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
遠題			当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
 題	152	対象としてFPA144とmFOLFOX6を併用した、無作為	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。		承認
遠題	153	ONO-4538 第皿相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設 共同二重盲検無作為化試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
義題	154	未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたBMS- 901608の国内第 II 相臨床試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
義題		ムマブの皮下投与と静脈内投与を比較検討する第3	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。		承認
義題	156	エーザイ株式会社依頼の第1相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。		承認
義題	15/	ルフィルゾミブ及びデキサメタゾンを比較する無作為	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
義題	158	再発又は難治性の多発性骨髄腫及び非ホジキンリン パ腫患者を対象とした多施設共同非盲検非対照用量	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。		承認
義題		再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にレナリドミド及びデキサメタゾン併用時のカルフィルゾミブの 週1回投与と週2回投与を比較する無作為化非盲検 第皿相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。		承認
轰題	160	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたDS-8201aの第Ⅱ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
義題			当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。		承認
義題			当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
 題		及い女王性を評価9る無作為化、―里目快、ノフセ	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
 題	164	未治療の進行期低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象 としたRG7159第Ⅲ相試験	当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告 書について、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。		承認
5 <u>3</u> ± 3	首公田				
		族モニタリンク報告】 ROS1融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象としたブリガチニブのバスケット試験	モニタリング報告を確認した。	2020年3月18日作成	承認
義題	166	ン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラ チン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ	モニタリング報告を確認した。	2020年4月2日作成 2020年4月2日作成	承認
		題 140	### 149 象としたS-588410の第3相臨床試験 146	2011年 19 世帯収収金件の大田(レードの主張の事を)	23 1-14 (アルフ・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・ア・

議	題	167	化学放射線療法不適応のⅢ期非小細胞肺癌患者に おける放射線単独療法後のデュルバルマブ投与によ る臨床評価第Ⅱ相試験	モニタリング報告を確認した。	2020年2月21日報告 2020年3月31日報告	承認
議	題	168	上皮系皮膚悪性腫瘍に対する抗PD-1抗体療法の医師主導による多施設共同第Ⅱ相試験	モニタリング報告を確認した。	2020年3月10日作成	承認
【報告	事項	頁】				
(1)迅	速電	香蚕報告			
			アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージI/I非 小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第 II相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			ROS1融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象と したブリガチニブのバスケット試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシ ルマブとオシメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			メルクバイオファーマ株式会社の依頼による非小細 胞肺癌におけるテポチニブの第 II 相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			アストラゼネカ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AZD6094の第 II 相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が 報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月9日実施	報告
			MSD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MK-7902の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月9日実施	報告
			MSD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MK-7902の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が 報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月9日実施	報告
			MSD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MK-3475(ペムブロリズマブ)の第皿相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月9日実施	報 告
			ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が 報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			MSD株式会社依頼による非小細胞肺がん患者を対象としたMK3475の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が 報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が 報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			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Ⅱ/Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を 対象としたRO4876646とNPDL3280Aの第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			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Tiragolumabの第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌を対象と したTiragolumabの第皿相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(ステージ I ~Ⅲ)の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第3相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による RO7102122(RXDX-101)の第Ⅱ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			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(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小 細胞肺癌患者対す治療として、ネオアジュバント/ア ジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価す る第皿相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			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CH5424802(一般名:アレクチニブ)の第 Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
			中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対 象としたRO5304020とRO4368451の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が 報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月9日実施	報告

		当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が 報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月9日実施	報告
	験 日本イーライリリー株式会社の依頼による進行・転移 性乳がん患者を対象としたフルベストラント単剤又は LY2835219の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月9日実施	報告
	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転 移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リ スク早期乳癌患者を対象としたアペマシクリブ (LY2835219)の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月9日実施	報告
	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたRO5532961 (ipatasertib)の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月9日実施	報告
	中外製薬株式会社の依頼による RO4368451(Pertuzumab)とRo45-2317(Trastuzumab) の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたR05541267(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
	進行・再発乳癌患者を対象としたKHK2375の第 II 相 臨床試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象とした DS-8201a(trastuzumab deruxtecander)の第Ⅲ相	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象とした DS-8201a(trastuzumab deruxtecander)の第Ⅲ相	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
	協和キリン株式会社の依頼による乳癌患者を対象と したKRN125の第 I 相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
	中外製薬株式会社の依頼による進行・再発乳癌患者 を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相 試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
	食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブ の第皿相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月9日実施	報告
	エーザイ株式会社依頼の第1相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
	シミック株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたRucaparib(CO-338)とニボルマブ(BMS-936558-01)の併用第3相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月14日実施	報告
	子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバ チニブの併用療法の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
	BRCA変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブの併用投与又はペムブロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
	ファイザー株式会社の依頼による、未治療の進行卵 巣がん患者を対象としたAVELUMAB(MSB0010718C) およびPF-06944076の第3相試験	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定が報告された。	変更申請書(分担医師追加) 2020年4月1日実施	報告
(2)次回	開催予定日	2020年6月8日(月) 16:00~		