

		2020年11月	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	
開催日時		2020年11月9日(月)16:00~16:50			
開催場所		予防センターA			
出席委員名		田中 洋史、竹之内 辰也、小林 正明、川崎 隆、金子 耕司、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			
議題及び審議結果を含む主な議論の概要					
【審議事項】	課題名	審議内容			審議結果
議題	1 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 deruxtecan)の第Ⅲ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
議題	2 上皮成長因子受容体(EGFR)変異陽性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメルチニブ単剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第Ⅲ相無作為化多施設国際共同3群比較試験(NeoADAURA)	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
議題	3 MSD株式会社の依頼による小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ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
議題	4 日本臨床研究オペレーションズ株式会社(治験国内管理人)の依頼によるSCC244の第Ⅰb/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
【治験実施計画書(契約書)等の変更】		審議内容			審議結果
議題	5 再発又は難治性的多発性骨髄腫患者を対象にカルチジミブ、デキサメタゾン及びDaratumumabとカルチジ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。	治験薬概要書		承認
議題	6 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ONO-4538/BMS-936558の第Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	治験薬概要書		承認
議題	7 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。	治験薬概要書		承認
議題	8 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。	治験薬概要書		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悪性黒色腫患者を対象としたニボルマブ(BMS-936558)とイビ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。	治験薬概要書		承認
議題	10 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。	治験薬概要書		承認
議題	11 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。	治験実施計画書		承認
議題	12 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。	治験実施計画書		承認
議題	13 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	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	その他(CORE DATE SHEET、レター)		承認
議題	14 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。	治験薬概要書		承認
議題	15 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Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	治験薬概要書		承認
議題	16 IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼によるRO7102122(RXDX-101)の第Ⅱ相試験	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	治験実施計画書、治験薬概要書		承認
議題	17 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プ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プロリズマブ及びオラバリブの併用投与又はペムプ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。	治験実施計画書		承認
議題	18 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	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	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	19 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	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	治験薬概要書		承認
議題	20 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。	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 Ro4368451(Pertuzumab)とRo45- 2317(Trastuzumab)の早期乳がんを対象とした第Ⅲ 相試験	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	その他(TMF Note to File)	承認
議題	22	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。	説明文書・同意文書	承認
議題	23	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。	治験薬概要書	承認
議題	24	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 deruxtecan)の第Ⅲ相	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	治験実施計画書	承認
議題	25	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による SHP747の第Ⅱ相臨床試験	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	治験薬概要書	承認
議題	26	MSI-Hを有する進行胃癌又は食道胃接合部癌を対 象としたニボルマブとイビリムマブ併用の第Ⅱ相試 験	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	治験実施計画書、説明文書・同意文書	承認
議題	27	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	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	治験薬概要書	承認
議題	28	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象と したトラスツズマブ デルクステカン(DS-8201a)の拡 大治験	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	治験薬概要書	承認
議題	29	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。	治験実施計画書、説明文書・同意文書	承認
議題	30	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Ⅲ相試験	治験実施状況の報告、右の変更について、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。	治験実施計画書、説明文書・同意文書	承認
議題	31	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。	説明文書・同意文書	承認

【治験実施状況報告】		審議内容	審議結果	
議題	32	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による非小細 胞肺癌におけるテボチニブの第Ⅱ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	33	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	34	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CEMIPRIMAB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	35	日本イーライ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	36	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	37	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	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	38	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	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	39	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

【治験終了報告】				
議題	40	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	治験実施状況及び治験終了報告がされた。	確認
議題	41	MK-3475とINCB024360の併用療法の第Ⅱ相試験	治験実施状況及び治験終了報告がされた。	確認
議題	42	MSD株式会社の依頼による多発性骨髄腫を対象と してMK-3475の第Ⅲ相試験	治験実施状況及び治験終了報告がされた。	確認
議題	43	MSD株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫を対象 とした MK-3475の第Ⅲ相試験	治験実施状況及び治験終了報告がされた。	確認
議題	44	エーザイ株式会社依頼の第1相試験	治験実施状況及び治験終了報告がされた。	確認

【有害事象報告】			審議内容		審議結果
議題	45	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	46	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 deruxtecaner)の第Ⅲ相	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	47	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 <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
議題	48	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
議題	49	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 <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
議題	50	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 <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
議題	51	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 <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
議題	52	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(ペムプロリズマブ)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
議題	53	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プ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プロリズマブ及びオラパリブの併用投与又はペムプ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 <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
議題	54	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 <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
議題	55	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 <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
議題	56	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 <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
議題	57	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 <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
議題	58	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 <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
議題	59	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/MK-7339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
議題	60	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+メテトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+メテトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オーブンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験	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
議題	61	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 <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
議題	62	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 <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
議題	63	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に対する治療として、ネオアジュvant/アジュvant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 <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
議題	64	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016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
議題	65	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

議題	66	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
議題	67	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
議題	68	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
議題	69	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
議題	70	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)とイビ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
議題	71	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
議題	72	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
議題	73	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 deruxtecan)の第Ⅲ相	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
議題	74	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 deruxtecan)の第Ⅲ相	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
議題	75	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及びRO5541267(Atezolizumab)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
議題	76	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
議題	77	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
議題	78	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
議題	79	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
議題	80	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
議題	81	ROS1融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象としたプ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
議題	82	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	83	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	84	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	85	IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼によるRO7102122(RDXD-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	86	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ボチニブの第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	87	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	88	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	89	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	90	MSD株式会社の依頼による進行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	91	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(ペムプロリズマブ)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	92	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プ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プロリズマブ及びオラパリブの併用投与又はペムプ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	93	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	94	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	95	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	96	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	97	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	98	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/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	99	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチナ+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチナ+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ブンラベル無作為化第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
議題	100	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	101	第1・2世代EGFR-TKI治療後、脳転移単独増悪(T790M変異陰性/不明)もしくは第1・2世代EGFR-TKI治療およびプラチナ治療後Systemic PD(T790M変異陰性)を示したEGFR変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第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
議題	102	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	103	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	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	105	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に対する治療として、ネオアジュvant/アジュvant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	106	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	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	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
議題	108	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オシメルチニブの第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	109	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Ⅰb/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	ブリストル・マイヤーズ スクイプ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016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	111	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	112	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肺がん患者を対象としたAMG510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	113	武田薬品工業株式会社の依頼による第1/2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	114	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
議題	115	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	116	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	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	118	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	119	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	120	ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第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
議題	121	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
議題	122	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)とイビ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
議題	123	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	124	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	125	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CEMIPLEMABの第Ⅲ相試験	当該治騷薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、引き続き治騷を実施することの妥当性について審議した。		承認
議題	126	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	当該治騷薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、引き続き治騷を実施することの妥当性について審議した。		承認
議題	127	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	当該治騷薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、引き続き治騷を実施することの妥当性について審議した。		承認
議題	128	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	当該治騷薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、引き続き治騷を実施することの妥当性について審議した。		承認
議題	129	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	当該治騷薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、引き続き治騷を実施することの妥当性について審議した。		承認
議題	130	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 deruxtecaner)の第Ⅲ相	当該治騷薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、引き続き治騷を実施することの妥当性について審議した。		承認
議題	131	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 deruxtecaner)の第Ⅲ相	当該治騷薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、引き続き治騷を実施することの妥当性について審議した。		承認
議題	132	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	当該治騷薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、引き続き治騷を実施することの妥当性について審議した。		承認

議題	133	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	134	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	135	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	136	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	137	アストラゼネカ株式会社の依頼による食癌がん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	138	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
議題	139	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及びRO5541267(Atezolizumab)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	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
議題	141	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
議題	142	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるSHP674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	143	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
議題	144	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカン(DS-8201a)の拡大治験	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	145	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	146	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	147	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にカルフルゾミブ、デキサメタゾン及びDaratumumabとカルフ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	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	148	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	149	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	150	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	151	再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験:CHRONOS-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
議題	152	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
議題	153	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	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	154	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
議題	155	切除不能又は転移性の胆管癌患者を対象としたINCB054828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
【医師主導治験モニタリング報告】					
議題	156	ROS1融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象としたプ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9月3日作成	承認
議題	156	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9月24日報告 2020年9月29日報告	承認
議題	156	第1・2世代EGFR-TKI治療後、脳転移単独増悪(T790M変異陰性/不明)もしくは第1・2世代EGFR-TKI治療およびプラチナ治療後Systemic PD(T790M変異陰性)を示したEGFR変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第Ⅱ相試験	モニタリング報告を確認した。	2020年9月17日作成 2020年9月17日作成	承認
【報告事項】					
(1)開発中止報告					
		ONO-7705 第Ⅰ相試験 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漸増試験	開発中止に関する報告がされた。	当該被験薬の開発を中止	報告
(2)迅速審査報告					
		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016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(分担医師変更) 2020年9月24日実施	報告
		協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるSHP674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(分担医師変更) 2020年10月1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(症例数追加) 2020年9月23日実施	報告
		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(症例数追加) 2020年10月9日実施	報告
(3)次回開催予定日			2020年12月14日(月)16:00~		