			2022年9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	
	生日時		2022年9月12日(月)16:00~17:05			
開作	崔場所	•	予防センターA			
出月	李員	.名	田中 洋史、竹之内 辰也、小林 正明、中川 悟、名 則行 	\$川 俊貴、石黒 卓朗、木村 宏之、川谷 明子、新館	版田 智文、解艮 敏郎、水澤 里子、桃井 	敬三、柳
議是	夏及び	審議	」 義結果を含む主な議論の概要			
審	議事項	頁】	課題名	審議内容		審議結果
	議題	1	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-7684A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	第一三共株式会社の依頼によるU3-1402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		中外製薬株式会社の依頼による悪性腫瘍患者を対象としたマスタースクリーニング試験/中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能皿期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ、エヌトレクチニブ、Pralsetinibの第 I /皿相試験	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	を計	画書(契約書)等の変更】	審議内容		審議結果
	議題	4	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る治療として、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	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	5	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 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。	その他(レター)	承認
	議題	6	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 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。	説明文書·同意文書	承認
	議題	7	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		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	9	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		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	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	11	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、説明文書・同意文書	承認
	議題	12	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	13	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細 胞肺癌患者を対象としたMK-7684A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	14	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	15	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、説明文書·同意文書	承認
	議題	16	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にMK-7684A又はアテゾリズマブと 化学療法を併用投与する第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。	治験薬概要書	承認
	議題	17	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	18	小野薬品工業株式会社の依頼によるEGFR遺伝子変異陽性非小細胞肺がんを対象としたONO-7475の第 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。	説明文書・同意文書	承認
	議題	19	小野薬品工業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	20	小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺が ん及び胃がんを対象としたONO-4538の第Ⅱ相試験		治験実施計画書	承認
	議題	21	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	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MPDL3280A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	23	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RO7499790(Pralsetinib)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	24	第一三共株式会社の依頼による DS-1062a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	25	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを 対象としたDS-1062a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。	治験実施計画書、治験薬概要書、説明文 書·同意文書	承認
議題	26	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。	治験薬概要書、治験実施計画書	承認
議題	27	進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタ キセル+アテゾリズマブ(MPDL3280A)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	承認
議題	28	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。	説明文書·同意文書	承認
議題		EGFRエクソン20挿入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としてamivantamabとカルポプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較するランダム化、非盲検、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	承認
議題	30	オシメルチニブが無効となったEGFR変異局所進行 又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としてアミバン タマブ及びlazertinibとプラチナ製剤を含む化学療法 の併用とプラチナ製剤を含む化学療法を比較する第 3 相、非盲検、ランダム化試験 MARIPOSA-2	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(Urgent Letter)	承認
議題	31	アムジェン株式会社の依頼によるAMG510の第 I / 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。	説明文書・同意文書	承認
議題	32	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)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。	説明文書・同意文書	承認
議題	33	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式 会社の依頼によるPD-L1発現で選定された、未治療 の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細 胞肺癌患者を対象としたBGB A317-A1217- 302(AdvanTIG-302)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	34	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	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		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)	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(被験者への支払いに関する資料)	承認
議題	36	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。	説明文書・同意文書、その他(被験者向け 情報シート)	承認
議題	37	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。	治験実施計画書、治験薬概要書	承認
議題	38	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(被験者の募集手順(広告等)に関す る資料)	承認
議題	39	EGFR変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療としてのAmivantamabと Lazertinibの併用、オシメルチニブ、及びLazertinibを 比較する第3相ランダム化試験	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。	その他 (MARIPOSA Investigator Letter)	承認
議題	40	中外製薬株式会社の依頼による切除不能局所進行 非小細胞肺癌患者を対象とした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	41	HER2陽性の進行期乳房外パジェット病に対するトラスツズマブ エムタンシン治療の第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。	治験薬概要書	承認
議題	42	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、右の変更ついて、引き続き治 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、説明文書·同意文書	承認
議題	43	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	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 4	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(アナストロゾール又はレトロゾール)単剤又はCDK4/6阻害剤 LY2835219との併用の無作為化二重盲検プラセボ対照第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	承認
議	題 4	45	日本イーライリリー株式会社の依頼による乳がん患 者を対象としたImlunestrant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、治 験薬概要書	承認
議	題 4	46	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 4		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、治験実施計画書	承認
議	題 4		中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象と したGDC-9545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	49	第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害 剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転 移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan(Dato-DXd,DS-1062a)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:		第一三共株式会社の依頼による乳がん患者を対象 としたトラスツズマブ デルクステカンの第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:		アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833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、説明文 書·同意文書	承認
議	題:		アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対 象としたカピバセルチブの第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(被験者への支払いに関する資料)	承認
議	題:		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!	54	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	承認
議	題!		既治療の進行性又は転移性の胃癌又は食道癌患 者を対象としたアミバンタマブの非盲検第2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!	56	A Phase 2 study of INCB050465 (Parsaclisib) at the request of Incyte Biosciences Japan G.K. インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の 依頼によるINCB050465(Parsaclisib)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。	その他(治験契約内容変更契約書)、治験 薬概要書	承認
議	題:	5/	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による再発/難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象としたINCMOR00208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。	治験実施計画書、治験薬概要書	承認
議	題!		再発又は難治性多発性骨髄腫を有する日本人患者を対象としたヒト化BCMA×CD3二重特異性抗体 JNJ-64007957の第1/2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:		MSD株式会社依頼による進行性又は転移性尿路上 皮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(60	プラチナ製剤抵抗性の再発卵巣がん患者を対象としたOfranergene Obadenovec(VB-111)+パクリタキセル群とプラセボ+パクリタキセル群の多施設共同無作為化二重盲検比較試験(OVAL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(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。	治験実施計画書、説明文書·同意文書、治 験薬概要書	承認
議	題(62	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(KEYLYNK-001/ENGOT-ov43/GOG-3036)	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(根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学 療法とMK-3475又はプラセボを併用する第皿相試験	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(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。	治験薬概要書	承認
議	題(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(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	67	アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道接合部がん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(被験者への支払いに関する資料)	承認
議題	68	第一三共株式会社の依頼による胃癌を対象とした DS-8201a(trastuzumabderuxtecan)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	69	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ピリムマブ併用の第Ⅱ相試験	治験実施状況の報告、右の変更ついて、引き続き治 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	70	アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃 接合部癌患者を対象としたAMG 552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
台験実施	施状	況報告】	 審議内容		審議結果
議題	71	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	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	72	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	73	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細 胞肺癌患者を対象としたMK-7684A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	74	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	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)の第亚相試験	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	76	HER2陽性の進行期乳房外パジェット病に対するトラスツズマブェムタンシン治療の第Ⅱ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	77	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	78	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(アナストロゾール又はレトロゾール)単剤又はCDK4/6阻害剤 LY2835219との併用の無作為化二重盲検プラセボ 対照第皿相試験	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	79	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	80	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	81	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	82	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 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	83	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	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	84	4型進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第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	85	PRAヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人) の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対 象としたtisotumab vedotin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	86	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
台験終	」 了報·	 告】			
議題		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ONO-4538/BMS-936558の第 田相試験	治験実施状況及び治験終了報告がされた。		確認
議題	88	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	治験実施状況及び治験終了報告がされた。		確認
議題	89	KRAS G12C変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象とした sotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの第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	90	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	治験実施状況及び治験終了報告がされた。	確認
	議題	91	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	治験実施状況及び治験終了報告がされた。	確認
有	害事	象報		審議内容	審議結果
	議題	92	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	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	93	小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 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	94	第一三共株式会社の依頼による DS-1062aの第 Ⅱ 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	95	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		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	97	根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMK-3475又はプラセボを併用する第皿相試験		承認
	議題	98	アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道 接合部がんを対象としたデュルバルマブの第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	99	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
		100	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	101	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	102	小野薬品工業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	103	小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん及び胃がんを対象としたONO-4538の第Ⅱ相試験	当性について番議した。	承認
	議題	104	第一三共株式会社の依頼による DS-1062aの第 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	105	対象としたDS-1062aの第皿相試験	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	106	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	107	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 <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	108	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062a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	109	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
	議題	110	大鵬薬品工業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 <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	111	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 <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	112	第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害 剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転 移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan(Dato-DXd,DS-1062a)の 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
議題	113	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
議題	114	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(KEYLYNK-001/ENGOT-ov43/GOG-3036)	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	115	根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMK-3475又はプラセボを併用する第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
議題	116	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ピリムマブ併用の第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
議題	į 117	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	118	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	119	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	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-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	121	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	122	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	123	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細 胞肺癌患者を対象としたMK-7684A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/MK-7339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	126	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にMK-7684A又はアテゾリズマブと化学療法を併用投与する第皿相試験	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	127	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
議題	128	小野薬品工業株式会社の依頼によるEGFR遺伝子 変異陽性非小細胞肺がんを対象としたONO-7475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	129	小野薬品工業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	130	小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺が ん及び胃がんを対象としたONO-4538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	131	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	132	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RO7499790(Pralsetinib)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	第一三共株式会社の依頼による DS-1062a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。	į	承認
議題	134	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを 対象としたDS-1062a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。	į	承認
議題	135	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。	ž	承認
議題	136	進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタ キセル+アテゾリズマブ(MPDL3280A)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。	j	承認
議題	137	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。	j	承認
議題	138	EGFRエクソン20挿入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としてamivantamabとカルポプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較するランダム化、非盲検、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。	j	承認
議題		オシメルチニブが無効となったEGFR変異局所進行 又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としてアミバン タマブ及びlazertinibとブラチナ製剤を含む化学療法 の併用とプラチナ製剤を含む化学療法を比較する第 3 相、非盲検、ランダム化試験 MARIPOSA-2	告書について、引き続き治験を実施することの妥当	j	承認
議題	140	アムジェン株式会社の依頼によるAMG510の第 I / 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。	į	承認
議題	141	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)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。	j	承認
議題		(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式 会社の依頼によるPD-L1発現で選定された、未治療 の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細 胞肺癌患者を対象としたBGB A317-A1217- 302(AdvanTIG-302)の第Ⅲ相試験		j	承認
議題	143	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。	j	承認
議題		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)	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。	j	承認
議題	145	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。	j	承認
議題	146	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。	5	承認
議題	147	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。	7	承認
議題	148	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。	j	承認
議題	149	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。	j	承認
議題	150	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。	j	承認
議題	151	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。	j	承認
議題		アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌 患者を対象としたデュルバルマブ、Oleclumab及び Monalizumab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。	j	承認
議題	153	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。	7	承認

議題	154	第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたDS-8201a(トラスツズマブ デルクステカン)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	155	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを 対象としたDS-1062a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	156	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	157	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	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	158	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
議題	159	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 田相比較試験	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	160	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		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	162	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式 会社の依頼による未治療の局所進行、切除不能の 非小細胞癌患者を対象としたBGB-A317-A1217- 301(AdvanTIG-301)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	163	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	164	EGFR変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療としてのAmivantamabと Lazertinibの併用、オシメルチニブ、及びLazertinibを 比較する第3相ランダム化試験	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	165	大鵬薬品工業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	166	中外製薬株式会社の依頼による切除不能局所進行 非小細胞肺癌患者を対象とした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	167	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	168	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	169	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	170	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	171	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	172	日本イーライリリー株式会社の依頼による乳がん患 者を対象としたImlunestrant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	173	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	174	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	175	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象と したGDC-9545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	176	第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害 剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転 移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan(Dato-DXd,DS-1062a)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	177	第一三共株式会社の依頼による乳がん患者を対象 としたトラスツズマブ デルクステカンの第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	178	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833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	179	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたカピバセルチブの第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	180	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	181	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	182	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	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	183	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	184	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	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	185	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第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	186	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	187	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	188	既治療の進行性又は転移性の胃癌又は食道癌患 者を対象としたアミバンタマブの非盲検第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	189	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 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	190	A Phase 2 study of INCB050465 (Parsaclisib) at the request of Incyte Biosciences Japan G.K. インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の 依頼によるINCB050465(Parsaclisib)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	191	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による再発/難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象としたINCMOR00208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	192	再発又は難治性多発性骨髄腫を有する日本人患者を対象としたヒト化BCMA×CD3二重特異性抗体 JNJ-64007957の第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	193	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	194	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	195	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(KEYLYNK-001/ENGOT-ov43/GOG-3036)	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	196	根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMK-3475又はプラセボを併用する第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	197	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	198	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	199	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK-3475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	200	アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道 接合部がんを対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試 験			承認
議題	201	第一三共株式会社の依頼による胃癌を対象とした DS-8201a(trastuzumabderuxtecan)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	202	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ピリムマブ併用の第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	203	アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象としたAMG 552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	204	PRAヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotin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	205	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
= 6T ->-	学い	FA			
	學冶:	験モニタリング報告】			
議題	206	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	モニタリング報告を確認した。	2022年6月24日作成	承認
議題	207	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。	2022年6月22日報告 2022年7月1日報告 2022年7月21日報告	承認
議題	208	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。	2022年7月25日報告	承認
議題	209	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ピリムマブ併用の第Ⅱ相試験	モニタリング報告を確認した。	2022年7月12日作成	承認
□ 设告事	T百 1				
1		中止報告			
(1)	100	プラチナ製剤抵抗性の再発卵巣がん患者を対象としたOfranergene Obadenovec(VB-111)+パクリタキセル群とプラセボ+パクリタキセル群の多施設共同無作為化二重盲検比較試験(OVAL試験)	開発中止に関する報告がされた。	当該治験を中止	報告
		EPOCH注 がん治療に伴う貧血に対する第Ⅱ相二重盲検比較試験	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
		EPOCH注のがん治療に伴う貧血患者を対象とした 第 II 相プラセボ対照二重盲検比較試験	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
		EPOCH注のがん治療に伴う貧血患者を対象とした 第 Ⅱ 相一般臨床試験	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
		がん化学療法に伴う貧血患者を対象としたEPOCH 注の第皿相プラセボ対照二重盲検比較試験	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
(0) "		がん化学療法に伴う貧血患者を対象としたEPOCH 注の第皿相プラセボ対照二重盲検比較試験	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
11/21/2	1. 迟湿	客査報告 マスレニギッカ性でのなめに トスフニージ T / T			
(2)1		アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージ Ⅰ / Ⅱ	当該治験の変更について、迅速審査の内容と判定	変更申請書(症例数追加)	報告
(2)1		非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの 第皿相試験	が報告された。	2022年8月10日実施	

	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による再発/難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象としたINCMOR00208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(症例数追加) 2022年7月7日実施	報告
	根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学 療法とMK-3475又はプラセボを併用する第Ⅲ相試験		変更申請書(症例数追加) 2022年7月26日実施	報告
(3)次回		2022年 10 月 3 日(月) 16:00~		