

## 2021年度 第9回 埼玉県立がんセンター受託研究審査委員会 会議の記録の概要

|       |   |
|-------|---|
| 開催日時  | 2022年1月19日(水) 17:30～18:24   |
| 開催場所  | 埼玉県立がんセンター 4階 講堂  |
| 出席委員名 | 小林泰文、赤木究、藤田主一、弥益恭、岩本憲武、佐川みゆき、井上賢一、大柳文義、原浩樹、澤村千草、大塚公庸、井上浩、西野常博、広井智 |

| 審査区分   | No.  | 整理番号     | 公表課題名   | 審議内容   | 審議結果    |
|--------|------|----------|---|--|---------|
| 1.新規申請 | 1-1  | AA021-17 | 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4538、イビリムマブ及び化学療法併用の第III相試験                                  | ■受託研究の実施の妥当性について審議した。  | 承認      |
| 1.新規申請 | 1-2  | AA021-23 | 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                                | ■受託研究の実施の妥当性について審議した。  | 修正の上で承認 |
| 1.新規申請 | 1-3  | AA021-24 | 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II相試験                                 | ■受託研究の実施の妥当性について審議した。  | 修正の上で承認 |
| 1.新規申請 | 1-4  | AA021-36 | 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  | ■受託研究の実施の妥当性について審議した。  | 承認      |
| 2.審議   | 2-1  | AA015-13 | 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癌患者を対象としたBMS-936558の第III相試験                                | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○治験実施計画書の改訂                           | 承認      |
| 2.審議   | 2-2  | AA016-11 | 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  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                         | 承認      |
| 2.審議   | 2-3  | AA016-14 | MSD株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたMK-3475の第III相試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書の改訂          | 承認      |
| 2.審議   | 2-4  | AA016-17 | 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象とした術後補助化学療法におけるONO-4538(ニボルマブ)の第III相試験                            | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                         | 承認      |
| 2.審議   | 2-5  | AA016-19 | 小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん又は食道胃接合部がん患者を対象としたニボルマブの第III相試験                                       | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                         | 承認      |
| 2.審議   | 2-6  | AA017-03 | 小野薬品工業株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたONO-4538の第III相試験                                       | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○説明文書・同意文書の改訂                         | 承認      |
| 2.審議   | 2-7  | AA017-07 | MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第III相試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○治験薬概要書の改訂                            | 承認      |
| 2.審議   | 2-8  | AA017-09 | 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 | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                         | 承認      |
| 2.審議   | 2-9  | AA017-13 | 第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○治験薬概要書の改訂                            | 承認      |
| 2.審議   | 2-10 | AA017-25 | バレークセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による進行性切除不能／転移性食道扁平上皮がんを対象としたBGB-A317の第III相試験              | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                         | 承認      |
| 2.審議   | 2-11 | AA018-05 | (治験国内管理人)バレークセル・インターナショナル株式会社の依頼によるREGN2810の第I相試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                         | 承認      |
| 2.審議   | 2-12 | AA018-07 | 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                            | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○治験実施計画書、治験薬概要書、その他の文書の改訂             | 承認      |
| 2.審議   | 2-13 | AA018-08 | 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                            | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験薬概要書の改訂           | 承認      |
| 2.審議   | 2-14 | AA018-09 | 中外製薬株式会社の依頼による術後乳癌患者を対象としたatezolizumabの第III相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                         | 承認      |
| 2.審議   | 2-15 | AA018-10 | 中外製薬株式会社の依頼によるHoffmann-La Roche社スポンサーのペルソツズマブの臨床試験に登録された患者を対象としたペルソツズマブの継続投与試験            | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                         | 承認      |
| 2.審議   | 2-16 | AA018-15 | MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK3475の第III相試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                         | 承認      |
| 2.審議   | 2-17 | AA018-19 | MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験                                       | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○説明文書・同意文書、その他の文書の改訂 | 承認      |
| 2.審議   | 2-18 | AA018-21 | MSD株式会社の依頼による卵巣癌の患者を対象としたMK-3475(ペムプロリズマブ)とMK-7339(オラバリブ)の第III相試験                         | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○その他の文書の改訂           | 承認      |
| 2.審議   | 2-19 | AA018-22 | 日本ベーリングガーイングلهハイム株式会社の依頼による第I相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                         | 承認      |

| 審査区分 | No.  | 整理番号     | 公表課題名   | 審議内容   | 審議結果 |
|------|------|----------|---|--|------|
| 2.審議 | 2-20 | AA018-23 | 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     | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                                   | 承認   |
| 2.審議 | 2-21 | AA019-01 | 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  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験薬概要書の改訂                     | 承認   |
| 2.審議 | 2-22 | AA019-02 | 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                 | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験薬概要書の改訂                     | 承認   |
| 2.審議 | 2-23 | AA019-04 | 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   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                                   | 承認   |
| 2.審議 | 2-24 | AA019-06 | (治験国内管理人)IQVIAサービスズ ジャパン株式会社の依頼による切除不能の局所進行性又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたBGB-A317の第III相試験 | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験薬概要書の改訂                     | 承認   |
| 2.審議 | 2-25 | AA019-07 | ファイザー株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象としたTALAZOPARIB(PARP阻害薬)の第I相試験                            | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                                   | 承認   |
| 2.審議 | 2-26 | AA019-08 | アストラゼネカ株式会社の依頼による進行胆道癌患者を対象としたゲムシタビン+シスプラチニとの併用療法におけるデュルバルマブの第III相試験                  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                                   | 承認   |
| 2.審議 | 2-27 | AA019-12 | 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  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                                   | 承認   |
| 2.審議 | 2-28 | AA019-14 | 小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイビリムマブの第IIIb相試験                                 | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験実施計画書の改訂                    | 承認   |
| 2.審議 | 2-29 | AA019-15 | 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                        | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験実施計画書、治験薬概要書、その他の文書の改訂      | 承認   |
| 2.審議 | 2-30 | AA019-16 | サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第II相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験実施計画書、治験薬概要書の改訂             | 承認   |
| 2.審議 | 2-31 | AA019-17 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験実施計画書、説明文書・同意文書の改訂          | 承認   |
| 2.審議 | 2-32 | AA019-20 | 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                                | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                                   | 承認   |
| 2.審議 | 2-33 | AA019-21 | 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III相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                                   | 承認   |
| 2.審議 | 2-34 | AA019-22 | 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   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                                   | 承認   |
| 2.審議 | 2-35 | AA019-23 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の治験に参加した進行悪性腫瘍患者を対象とした多施設共同非盲検第III相継続試験                           | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○説明文書・同意文書、治験薬概要書、その他の文書の改訂    | 承認   |
| 2.審議 | 2-36 | AA019-24 | 武田薬品工業株式会社の依頼による第1/2相試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                                   | 承認   |
| 2.審議 | 2-37 | AA019-26 | 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癌患者を対象としたBMS-936558の第III相試験                            | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○院内発生の重篤な有害事象<br>○安全性情報等に関する報告<br>○説明文書・同意文書の改訂 | 承認   |
| 2.審議 | 2-38 | AA020-02 | 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                               | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○院内発生の重篤な有害事象<br>○安全性情報等に関する報告                  | 承認   |
| 2.審議 | 2-39 | AA020-03 | 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                                     | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                                   | 承認   |
| 2.審議 | 2-40 | AA020-05 | 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                        | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                                   | 承認   |
| 2.審議 | 2-41 | AA020-06 | 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      | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                                   | 承認   |

| 審査区分 | No.  | 整理番号     | 公表課題名  | 審議内容  | 審議結果 |
|------|------|----------|--|---|------|
| 2.審議 | 2-42 | AA020-07 | 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                      | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験実施計画書、その他の文書の改訂    | 承認   |
| 2.審議 | 2-43 | AA020-08 | 治験国内管理人パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたTucatinibの第Ⅲ相試験                                   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                          | 承認   |
| 2.審議 | 2-44 | AA020-09 | アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行切除不能食道扁平上皮癌患者を対象とした、デュルバタマブと根治的化学放射線療法との同時併用を行う第Ⅲ相試験                    | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                          | 承認   |
| 2.審議 | 2-45 | AA020-10 | 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   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                          | 承認   |
| 2.審議 | 2-46 | AA020-11 | Delta-Fly Pharma株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたDFP-17729の第Ⅰ/Ⅱ相試験                                       | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                          | 承認   |
| 2.審議 | 2-47 | AA020-12 | 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 デルクスチカンの第Ⅲ相試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                          | 承認   |
| 2.審議 | 2-48 | AA020-13 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験実施状況報告書(継続審査)      | 承認   |
| 2.審議 | 2-49 | AA020-15 | バイエル薬品株式会社の依頼による再発又は転移性固形がん患者を対象としたMulti-indication第Ⅱ相試験                                     | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○院内発生の重篤な有害事象<br>○安全性情報等に関する報告         | 承認   |
| 2.審議 | 2-50 | AA020-16 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                          | 承認   |
| 2.審議 | 2-51 | AA020-17 | MSD株式会社の依頼による結腸・直腸癌患者を対象としたMK-7902/E7080(レンバチニブ)とMK-3475(ペムプロリズマブ)の第Ⅲ相試験                     | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験薬概要書の改訂            | 承認   |
| 2.審議 | 2-52 | AA020-18 | MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                          | 承認   |
| 2.審議 | 2-53 | AA020-19 | 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  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                          | 承認   |
| 2.審議 | 2-54 | AA020-71 | MSD株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験薬概要書、その他の文書の改訂     | 承認   |
| 2.審議 | 2-55 | AA020-73 | MSD株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象としたペムプロリズマブ(MK-3475)の第Ⅲ相試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験薬概要書の改訂            | 承認   |
| 2.審議 | 2-56 | AA020-74 | MSD株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象としたMK-7339(オラバリフ)の第Ⅲ相試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○院内発生の重篤な有害事象<br>○安全性情報等に関する報告         | 承認   |
| 2.審議 | 2-57 | AA021-01 | MSD株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたMK-3475とMK-7902(E7080)の第Ⅲ相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○その他の文書の改訂            | 承認   |
| 2.審議 | 2-58 | AA021-02 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験実施計画書、説明文書・同意文書の改訂 | 承認   |
| 2.審議 | 2-59 | AA021-04 | ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるアミバンタマブの第Ⅱ相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○その他の文書の改訂            | 承認   |
| 2.審議 | 2-60 | AA021-06 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたLY2835219の第Ⅱ/Ⅲ相試験                                     | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○その他の文書の改訂            | 承認   |
| 2.審議 | 2-61 | AA021-07 | 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○その他の文書の改訂            | 承認   |
| 2.審議 | 2-62 | AA021-09 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるctDNA の存在に基づく分子的疾患を有する、HER2 陰性BRCA 変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラバリフの第3相試験 | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                          | 承認   |
| 2.審議 | 2-63 | AA021-10 | 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GDC-9545(Giredestrant)の第Ⅲ相試験                                       | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○その他の文書の改訂            | 承認   |

| 審査区分 | No.  | 整理番号          | 公表課題名  | 審議内容   | 審議結果 |
|------|------|---------------|--|--|------|
| 2.審議 | 2-64 | AA021-11      | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認   |
| 2.審議 | 2-65 | AA021-12      | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認   |
| 2.審議 | 2-66 | AA021-14      | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認   |
| 2.審議 | 2-67 | AA021-15      | MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475(ペムプロリズマブ)とMK-7902(E7080:レンバチニブ)の第Ⅲ相試験                                      | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験薬概要書の改訂               | 承認   |
| 2.審議 | 2-68 | AA021-16      | MSD株式会社の依頼による結腸・直腸癌患者を対象としたMK-4280Aの第Ⅲ相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○説明文書・同意文書・治験薬概要書の改訂     | 承認   |
| 2.審議 | 2-69 | AA021-18      | 武田薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTAK-788の第3相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験実施計画書・説明文書・同意文書の改訂    | 承認   |
| 2.審議 | 2-70 | AA021-19      | 株式会社LTTバイオファーマの依頼による化学療法誘発性末梢神経障害に対するPC-SODの第Ⅱ相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認   |
| 2.審議 | 2-71 | AA021-31      | 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相治験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○治験実施計画書・治験薬概要書の改訂                        | 承認   |
| 2.審議 | 2-72 | AA021-32      | 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  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験実施計画書の改訂              | 承認   |
| 2.審議 | 2-73 | AA021-34      | 中外製薬株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認   |
| 2.審議 | 2-74 | AA021-35      | アステラス製薬株式会社の依頼によるenfortumab vedotin (ASG-22CE) の第Ⅱ相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認   |
| 2.審議 | 2-75 | AB018-03-1421 | 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单剤又はAbemaciclib併用の第Ⅲ相試験  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認   |
| 2.審議 | 2-76 | AB018-05-1201 | 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                                | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認   |
| 2.審議 | 2-77 | BA018-03      | フッ化ビリミジンとプラチナ系薬剤に不応不耐進行胃癌患者に対するラムシルマブとニボルマブ併用療法の第Ⅰ/Ⅱ相多施設共同医師主導治験   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認   |
| 2.審議 | 2-78 | BA018-02      | 切除不能進行・再発HER2陽性胃癌に対するS-1/カペシタビン+オキサリプラチナ+トラスツズマブ+ニボルマブ併用療法の第Ⅲ相試験(医師主導治験)                                   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認   |
| 2.審議 | 2-79 | BA018-03      | 切除不能局所進行食道扁平上皮癌を対象とした化学放射線療法後の逐次治療としてのアテゾリズマブ単独療法の安全性及び有効性を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験(TENERGY試験)(医師主導治験)             | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○モニタリング報告書                                | 承認   |
| 2.審議 | 2-80 | BA018-04      | 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+ペメレキセド+アテゾリズマブ+ペ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(医師主導治験) | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○その他の文書の改訂<br>○モニタリング報告書 | 承認   |
| 2.審議 | 2-81 | BA018-05      | cT1~3N0M0膀胱癌を対象としたAtezolizumab併用 放射線療法に関する第Ⅱ相医師主導多施設共同治験(医師主導治験)   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認   |
| 2.審議 | 2-82 | BA018-06      | 難治性進行性胃癌および食道胃接合部癌(AGOC)を対象としたレゴラフェニブの第Ⅲ相無作為化二重盲検プラセボ対照試験(医師主導治験)  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○モニタリング報告書               | 承認   |
| 2.審議 | 2-83 | BA018-07      | 手術可能なホルモン感受性HER2陰性原発性乳癌の術前療法として、ホルモン療法+バルボシクリブとホルモン療法+プラセボを比較する第Ⅲ相ランダム化二重盲検比較試験(医師主導治験)                    | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○モニタリング報告書               | 承認   |
| 2.審議 | 2-84 | BA019-02      | 臨床病期T1N1-3M0、T2-3N0-3M0の胸部食道癌に対するCF療法またはDCF療法にニボルマブを併用する術前薬物療法の安全性試験(医師主導治験)                               | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認   |
| 2.審議 | 2-85 | BA019-04      | プラチナ製剤不応の進行胃癌患者を対象としたPevonedistatとカペシタビン・オキサリプラチナ(CapeOX)併用の第Ⅰ相試験(医師主導治験)                                  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○治験実施計画書、その他の文書の改訂       | 承認   |

| 審査区分   | No.  | 整理番号     | 公表課題名  | 審議内容   | 審議結果  |
|--------|------|----------|--|--|-------|
| 2.審議   | 2-86 | BA020-01 | 第1・2世代EGFR-TKI治療後、脳転移單獨増悪(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(医師主導治験)   | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○その他の文書の改訂<br>○モニタリング報告書 | 承認    |
| 2.審議   | 2-87 | BA020-02 | A Phase II study of Nivolumab plus low dose Ipilimumab as 1st line therapy in patients with advanced gastric or esophago-gastric junction MSI-H tumor MSI-Hを有する進行胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした1次治療としてのニボルマブと低用量イピリムマブ併用の第II相試験(医師主導治験) | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認    |
| 2.審議   | 2-88 | BA020-03 | 血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第III相試験(医師主導治験)  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認    |
| 2.審議   | 2-89 | BA020-04 | HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ペバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第III相試験(医師主導治験)  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告                             | 承認    |
| 2.審議   | 2-90 | BA021-01 | 難治性進行性胃癌および食道胃接合部癌(AGOC)を対象としてレゴラフェニブを含むレジメンと標準治療を比較する第III相無作為化対照試験(医師主導治験)  | ■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。<br>○安全性情報等に関する報告<br>○モニタリング報告書               | 承認    |
| 3.迅速審査 | 3-1  | AA016-07 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試験  | ○治験期間延長  | 既に承認済 |
| 3.迅速審査 | 3-2  | AA020-15 | バイエル薬品株式会社の依頼による再発又は転移性固形がん患者を対象としたMulti-indication第II相試験  | ○目標症例数の追加  | 既に承認済 |
| 3.迅速審査 | 3-3  | AA021-32 | 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  | ○目標症例数の追加<br>○治験分担医師の変更  | 既に承認済 |
| 3.迅速審査 | 3-4  | AA019-18 | 中外製薬株式会社の依頼によるOBP-301の第II相試験   | ○治験分担医師の変更   | 既に承認済 |

その他の報告事項： 治験実施計画書の管理的項目等の変更 2件について事務局より報告した。