

2021年度 第6回 埼玉県立がんセンター受託研究審査委員会

| | |
|---------------------|---|
| 開催日時 開催場所 | 2021年10月20日（水）17：30～18：13 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、西澤雄介、原浩樹、澤村千草、大塚公庸、井上浩、西野常博、広井智、発知正幸 |
| 議題及び審議結果を含む主要な議論の概要 | <p>I . 受託研究に関する審議</p> <p>1 . 新規申請の審議 （ 3 件）</p> <p>1) 「Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第Ⅱ相試験」 依頼者：アッヴィ合同会社 ○受託研究の実施の妥当性について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>2) 「第I/II相試験」 依頼者：第一三共株式会社 ○受託研究の実施の妥当性について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>3) 「食道癌患者を対象としたMK-3475 (ペムブロリズマブ) とMK-7902 (E7080 : レンバチニブ) の第Ⅲ相試験」 依頼者：MSD株式会社 ○受託研究の実施の妥当性について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>2 . 既に承認されている受託研究に関する審議 （ 91 件）</p> <p>1) 「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」 依頼者：小野薬品工業株式会社 ○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>2) 「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」 依頼者：小野薬品工業株式会社 ○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○同意説明文書・同意文書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>3) 「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」 依頼者：MSD株式会社 ○治験実施計画書、同意説明文書・同意文書、治験に関するその他の文書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>4) 「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」 依頼者：日本イーライリリー株式会社 ○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>5) 「第 I/II 相試験」 依頼者：第一三共株式会社 ○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>6) 「頭頸部がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験」 依頼者：小野薬品工業株式会社 ○治験薬概要書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> |

- 7) 「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」
 依頼者：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）
被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 8) 「REGN2810の第1相試験」
 依頼者：（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
被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 9) 「乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan) の第III相試験」
 依頼者：第一三共株式会社
被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 10) 「乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan) の第III相試験」
 依頼者：第一三共株式会社
被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 11) 「術後乳癌患者を対象としたatezolizumabの第III相試験」
 依頼者：中外製薬株式会社
被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 12) 「Hoffmann-La Roche社スポンサーのペル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ツズマブの継続投与試験」
 依頼者：中外製薬株式会社
被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 13) 「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」
 依頼者：中外製薬株式会社
被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 14) 「PD-L1 陽性非小細胞肺癌の1次治療におけるM7824 (binrafusp alfa) のアダプティブ第III相試験」
 依頼者：メルクバイオファーマ株式会社
被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 15) 「胃癌を対象としたMK3475の第III相試験」
 依頼者：MSD株式会社
被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 16) 「ER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験」
 依頼者：MSD株式会社
被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 17) 「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（オラパリブ）の第III相試験」
 依頼者：MSD株式会社
被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認

- 18) 「第Ⅰ相試験」
依頼者：日本ベーリンガーイングельハイム株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 19) 「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」
依頼者：アストラゼネカ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 20) 「胃癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験」
依頼者：MSD株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 21) 「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」
依頼者：インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 22) 「子宫体癌患者を対象としたペムブロリズマブ（MK-3475）とレンバチニブ（MK-7902）の併用療法の第Ⅲ相試験」
依頼者：MSD株式会社
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 23) 「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」
依頼者：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）
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 24) 「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」
依頼者：（治験国内管理人） IQVIAサービスズ ジャパン株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 25) 「日本人進行固形がん患者を対象としたTALAZOPARIB（PARP阻害薬）の第1相試験」
依頼者：ファイザー株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 26) 「進行胆道癌患者を対象としたゲムシタビン+シスプラチンとの併用療法におけるデュルバルマブの第Ⅲ相試験」
依頼者：アストラゼネカ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 27) 「乳癌患者を対象としたcapivasertibの第Ⅲ相試験」
依頼者：アストラゼネカ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認

- 28) 「非小細胞肺癌におけるテポチニブの第Ⅱ相試験」
依頼者：メルクバイオファーマ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 29) 「結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲb相試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 30) 「乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan) の第III相試験」
依頼者：第一三共株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 31) 「乳癌患者を対象としたSAR439859の第II相試験」
依頼者：サノフィ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 32) 「第Ⅰ相試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
○治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書・同意文書、治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 33) 「小細胞肺癌患者を対象としたR04876646とMPDL3280Aの第III相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 34) 「小細胞肺癌を対象としたTiragolumabの第III相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 35) 「非小細胞肺癌を対象としたTiragolumabの第III相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 36) 「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」
依頼者：MSD株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 37) 「第Ⅰ / Ⅱ相試験」
依頼者：武田薬品工業株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認

- 38) 「非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験」
依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイプ株式会社
○院内発生の重篤な有害事象の報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 39) 「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」
依頼者：中外製薬株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 40) 「非小細胞肺癌及び胃がんを対象としたONO-4538の第Ⅱ相試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○同意説明文書・同意文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 41) 「乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan) の第III相試験」
依頼者：第一三共株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 42) 「食道癌患者を対象としたR07092284(Tiragolumab) 及びR05541267(Atezolizumab) の第Ⅲ相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 43) 「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」
依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイプ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 44) 「乳がん患者を対象とした Tucatinib の第Ⅲ相試験」
依頼者：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
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 45) 「局所進行切除不能食道扁平上皮癌患者を対象とした、デュルバル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」
依頼者：アストラゼネカ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 46) 「乳癌患者を対象としたGDC-9545の第III相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 47) 「膵がん患者を対象とした DFP-17729 の第 I / II 相試験」
依頼者：Delta-Fly Pharma株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認

- 48) 「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」
依頼者：第一三共株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 49) 「第Ⅰ相試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 50) 「結腸直腸癌患者を対象としたarfolitixorinの第Ⅲ相試験」
依頼者：Isofol Medical AB (治験国内管理人：シミック・シフトゼロ株式会社)
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 51) 「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」
依頼者：バイエル薬品株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 52) 「第Ⅰ相試験」
依頼者：大鵬薬品工業株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 53) 「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」
依頼者：MSD株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書・同意文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 54) 「MK-7119の第Ⅱ相試験」
依頼者：MSD株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 55) 「癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 56) 「乳がんを対象としたAZD5363, ZD9238の第Ⅲ相試験」
依頼者：アストラゼネカ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 57) 「食道がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験」
依頼者：MSD株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認

- 58) 「子宮頸癌患者を対象としたペムブロリズマブ (MK-3475) の第Ⅲ相試験」
依頼者：MSD株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験薬概要書について審議した。
〔審議結果〕承認
- 59) 「結腸・直腸がん患者を対象としたMK-7339(オラパリブ)の第Ⅲ相試験」
依頼者：MSD株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 60) 「胃癌患者を対象としたMK-3475とMK-7902 (E7080) の第Ⅲ相試験」
依頼者：MSD株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験実施計画書、同意説明文書・同意文書、治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 61) 「第Ⅰ相試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○院内発生の重篤な有害事象の報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 62) 「固形がん患者を対象としたE7389リポソーム製剤及びニボルマブ併用の非盲検第1b/2相試験」
依頼者：エーザイ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 63) 「アミバンタマブの第Ⅱ相試験」
依頼者：ヤンセンファーマ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 64) 「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」
依頼者：日本イーライリリー株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 65) 「非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験」
依頼者：第一三共株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 66) 「第Ⅰ相試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 67) 「第Ⅰ相試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認

- 68) 「第Ⅰ相試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○同意説明文書・同意文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 69) 「乳癌患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相治験」
依頼者：アストラゼネカ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験実施計画書、同意説明文書・同意文書、治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 70) 「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」
依頼者：アストラゼネカ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 71) 「膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験実施計画書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 72) 「肺癌患者を対象としたLY3009806（一般名：Ramucirumab）の第Ⅰb相/第Ⅲ相試験」
依頼者：日本イーライリリー株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 73) 「肺癌患者を対象としたTepotinibの第Ⅱ相試験」
依頼者：メルクバイオファーマ株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 74) 「乳がん患者を対象としたMK-3475の第3相試験」
依頼者：MSD株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 75) 「非扁平上皮非小細胞肺がん患者を対象としたONO-4538の第Ⅲ相試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○同意説明文書・同意文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 76) 「未治療の非小細胞肺癌を対象とした、ニボルマブ+イピリムマブと化学療法との併用療法を、化学療法単独と比較する試験」
依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイプ株式会社
○治験実施計画書、治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 77) 「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Abemaciclib併用の第Ⅲ相試験」
依頼者：日本イーライリリー株式会社
○治験実施計画書、同意説明文書・同意文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認

- 78) 「Ro4368451 (Pertuzumab) とRo45-2317 (Trastuzumab) の早期乳がんを対象とした第III相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 79) 「フッ化ピ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」
医師主導治験
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 80) 「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+オキサリプラチン+トラスツズマブ+ニボルマブ併用療法の第Ib相試験」
医師主導治験
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 81) 「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
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○モニタリング報告書について審議した。
〔審議結果〕承認
- 82) 「進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチントレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチントレキセド+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」
医師主導治験
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○監査報告書について審議した。
〔審議結果〕承認
- 83) 「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
○院内発生の重篤な有害事象の報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 84) 「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+パルボシクリプとホルモン療法+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
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○モニタリング報告書について審議した。
〔審議結果〕承認
- 85) 「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
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 86) 「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・オキサリプラチント(CapeOX)併用の第I相試験」
医師主導治験
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認

- 87) 「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」
医師主導治験
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験実施計画書、同意説明文書・同意文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 88) 「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
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 89) 「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療法とプラセボとの比較する無作為化二重盲検第III相試験」
医師主導治験
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○モニタリング報告書について審議した。
〔審議結果〕承認
- 90) 「HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+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
○被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○モニタリング報告書について審議した。
〔審議結果〕承認
- 91) 「OBP-301の第II相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○治験実施計画書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認

II. 受託研究に関する報告

1. 迅速審査等の報告（既に迅速審査により承認されている。）（7件）

- 1) 「肺癌患者を対象としたMPDL3280A（Atezolizumab）の第III相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
治験分担医師の変更
- 2) 「子宮頸がん患者を対象としたREGN2810の第III相試験」
依頼者：サノフィ株式会社
治験分担医師の変更
- 3) 「卵巣癌患者を対象としたRucaparib（CO-338）とニボルマブ（BMS-936558-01）の第III相試験」
依頼者：（治験国内管理人）シミック株式会社
治験分担医師の変更
- 4) 「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」
依頼者：バイエル薬品株式会社
目標症例数の変更
- 5) 「ビラフトビ・メクトビ特定使用成績調査」
依頼者：小野薬品工業株式会社
製造販売後調査の契約症例数の追加

6) 「ポライビ一点滴静注用 一般使用成績調査」

依頼者：中外製薬株式会社

製造販売後調査の契約症例数の追加

製造販売後調査実施に関する契約書の変更

7) 「バベンチオ点滴静注200mg特定使用成績調査」

依頼者：メルクバイオファーマ株式会社

製造販売後調査実施に関する契約の締結

2. その他の報告事項について

治験実施計画書の管理的項目等の変更 4 件について事務局より報告があり了承された。