

2020年度第7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	2020年11月18日（水） 17:30～18:16 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、井上賢一、西澤雄介、原浩樹、澤村千草、大塚公庸、関根章雄、番匠博英、発知正幸
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	I. 受託研究に関する審議 1. 新規申請の審議（2件） 1) 「PD-L1陽性の頭頸部がんを対象としたGSK3359609の第Ⅱ/Ⅲ相試験」 依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社 ○受託研究の実施の妥当性について審議した。 [審議結果] 承認 2) 「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 ○受託研究の実施の妥当性について審議した。 [審議結果] 承認 2. 既に承認されている受託研究に関する審議（93件） 1) 「早期乳癌患者を対象としたR05304020とR04368451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 2) 「非小細胞肺癌患者を対象としたMEDI4736の第Ⅱ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 3) 「子宮頸がん患者を対象としたZ-100の第Ⅲ相試験」 依頼者：ゼリア新薬工業株式会社 ○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 ○治験薬概要書の改訂について審議した。 [審議結果] 承認 4) 「MK-3475 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 5) 「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 スクイブ株式会社 ○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 ○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 6) 「転移性トリプルネガティブ乳癌（mTNBC）の患者を対象とした治験担当医師選択治療群の化学療法に対するMK-3475の非盲検、無作為化、第Ⅲ相試験（KEYNOTE-119）」 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

- 7) 「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
- 8) 「胃がん患者を対象としたONO-4538（ニボルマブ）の第Ⅱ/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。
〔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
- 9) 「第Ⅰ相試験」
依頼者：大鵬薬品工業株式会社
○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
- 10) 「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
- 11) 「胸膜中皮腫を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第3相試験」
依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
○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
- 12) 「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。
〔審議結果〕承認
- 13) 「胃がん若しくは胃食道接合部がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○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
- 14) 「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。
〔審議結果〕承認
- 15) 「非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験」
依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
○治験実施計画書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 16) 「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
○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
- 17) 「食道がん患者を対象としたニボルマブ・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。
〔審議結果〕承認
- 18) 「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
○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

- 19) 「胃腺癌及び食道胃接合部腺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
- 20) 「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。
 [審議結果] 承認
- 21) 「乳癌患者を対象としたR05532961（ipatasertib）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
- 22) 「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。
 [審議結果] 承認
- 23) 「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」
 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
- 24) 「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。
 [審議結果] 承認
- 25) 「MK-3475第Ⅱ相試験」
 依頼者：MSD株式会社
 ○CROモニターの不適切な記録作成に関する治験依頼者見解・弊社モニターの不適切な記録作成につきまして・＜弊社モニターの不適切な記録作成につきまして＞別紙により継続について審議した。
 [審議結果] ①治験依頼者に委託CROの再検討を依頼すること
 ②実施中の試験の依頼者及びCROに情報共有し、モニター責務の遵守を再確認させることを条件として修正の上で承認
- 26) 「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 スクイブ株式会社
 ○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
 ○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
- 27) 「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
- 28) 「REGN2810の第Ⅰ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
 ○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
- 29) 「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
- 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) 「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
- 32) 「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
- 33) 「非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802（一般名：アレクテニブ）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
- 34) 「胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象としたZolbetuximabの第Ⅲ相試験」
依頼者：アステラス製薬株式会社
○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) 「PD-L1 陽性非小細胞肺がんの1次治療におけるM7824 (bintrafusp alfa) のアダプティブ第Ⅲ相試験」
依頼者：メルクバイオフーマ株式会社
○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
- 36) 「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
○試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) 「塩化ラジウム-223の安全性プロファイルを明らかにするための第Ⅳ相長期フォローアップ試験」
依頼者：バイエル薬品株式会社
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 38) 「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
- 39) 「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
- 40) 「第Ⅰ相試験」
依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
○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
○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
- 41) 「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」
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

42) 「胃癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験」

依頼者：MSD株式会社

○院内発生のある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

43) 「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・バイオサイエンス・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

44) 「子宮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

○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

45) 「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

46) 「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

○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

47) 「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サービシーズ ジャパン株式会社

○院内発生のある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

48) 「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」

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

49) 「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

50) 「卵巣癌患者を対象としたRucaparib（C0-338）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

○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

51) 「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

52) 「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

- 53) 「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
○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
- 54) 「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
- 55) 「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
○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
- 56) 「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
○治験実施計画書、治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
○治験実施計画書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 57) 「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
- 58) 「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
○院内発生のある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
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 59) 「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
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 60) 「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
○治験実施計画書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 61) 「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
- 62) 「乳がん患者を対象としたMD-110の第Ⅲ相試験」
依頼者：持田製薬株式会社
○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

- 63) 「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 スクイブ株式会社
○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) 「乳癌患者を対象としたR05532961（イパタセルチブ）とR05541267（アテゾリズマブ）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
○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
- 65) 「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
○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
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 66) 「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」
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) 「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
- 68) 「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 スクイブ株式会社
○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
○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
- 70) 「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
- 71) 「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
- 72) 「肺がん患者を対象としたAMG510の第Ⅲ相試験」
依頼者：アムジェン株式会社
○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
- 73) 「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

- 74) 「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
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 75) 「肺癌患者を対象としたTepotinibの第Ⅱ相試験」
依頼者：メルクバイオフーマ株式会社
○院内発生の上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
- 76) 「胃がん患者を対象とした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
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 77) 「再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたイクサゾミブとレナリドミド及びデキサメタゾン併用療法の多施設共同前向き観察研究」
依頼者：武田薬品工業株式会社
○院内発生の上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
- 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
○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
- 79) 「切除不能・再発結腸・直腸癌患者を対象としたBB1608とPembrolizumabの同時併用療法第Ⅰb /Ⅱ相臨床試験」
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
- 80) 「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
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 81) 「進行性・転移性固形がん患者を対象とするRegorafenibとNivolumabの同時併用療法第Ⅰ相臨床試験」
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
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 82) 「標準治療に不応または不耐の切除不能進行・再発胃癌患者に対するTAS-102+イリノテカン併用療法の第Ⅰ/Ⅱ相多施設共同試験」
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

- 83) 「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
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 84) 「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
- 85) 「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」
医師主導治験
○院内発生のある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
○治験実施計画書からの逸脱（緊急の危険回避を除く）に関する報告書
〔審議結果〕承認
- 86) 「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
○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
○モニタリング報告書について審議した。
〔審議結果〕承認
- 87) 「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
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 88) 「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
○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) 「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
○モニタリング報告書一覧について審議した。
〔審議結果〕承認
○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
- 90) 「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（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

- 91) 「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
- 92) 「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
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
○治験実施計画書の改訂について審議した。
〔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
- 93) 「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
○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

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。）（6件）

- 1) 「転移性膀胱がん患者を対象としたBBI608 とnab-パクリタキセル+ゲムシタビン併用の第3相試験」
依頼者：大日本住友製薬株式会社
治験分担医師の変更
- 2) 「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
治験分担医師の変更
目標症例数の追加
- 3) 「尿路上皮癌及び線維芽細胞増殖因子受容体遺伝子異常を有する患者を同定するバイオマーカー研究」
依頼者：ヤンセンファーマ株式会社
説明文書・同意文書の改訂
- 4) 「切除不能ステージⅢ非小細胞肺癌患者における同時化学放射線療法後のデュルバルマブの長期安全性及び有効性に関する観察研究（AYAME study）」
依頼者：エイツーヘルスケア株式会社
目標症例数の追加
- 5) 「イストダックス®点滴静注用10mg 使用成績調査」
依頼者：セルジーン株式会社
医薬品製造販売後調査等に関する契約書の一部変更契約書
- 6) 「エンハーツ点滴静注用100mg 特定使用成績調査」
依頼者：第一三共株式会社
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20件について事務局より報告があり了承された。