## 2024年度 第4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  | 2024年7月17日(水) 17:30~18:05  |
|-------|--|
| 開催場所  | 埼玉県立がんセンター 2階 共用カンファレンス室2  |
| 出席委員名 | 岡亨、赤木究、藤田主一、弥益恭、岩本憲武、福山康恵、永井成勲、水谷英明、原浩樹、澤村千草、<br>安藤清宏、大塚公庸、井上浩、中野和樹、大塚和則 |

| 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  | AA024-04 | MSD株式会社の依頼による胃食道腺癌患者を対象としたMK-<br>2870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  | AA024-05 | バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象と<br>したBAY 2927088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.審査   | 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、治験薬概要書又は添付文書、その他の文書<br>の改訂  | 承認   |
| 2.審査   | 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.審査   | 2-3  | AA017-08 | MSD株式会社の依頼による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   | ■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、その他の文書の改訂                   | 承認   |
| 2.審査   | 2-4  | 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 |   | 承認   |
| 2.審査   | 2-5  | AA018-05 | 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<br>によるCEMIPLIMAB及び他剤の第1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.審査   | 2-6  | 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            | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul> | 承認   |
| 2.審査   | 2-7  | 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>○治験実施計画書の改訂                          | 承認   |
| 2.審査   | 2-8  | 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 (ペムブロリズマブ)とMK-7339 (オラパリブ)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                        | 承認   |
| 2.審査   | 2-9  | 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.審査   | 2-10 | 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<br>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.審査   | 2-11 | 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                        | 承認   |
| 2.審査   | 2-12 | 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<br>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.審査   | 2-13 | 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<br>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.審査   | 2-14 | 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<br>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.審査   | 2-15 | AA019-23 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした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                        | 承認   |
| 2.審査   | 2-16 | 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<br>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>○安全性情報等に関する報告                        | 承認   |
| 2.審査   | 2-17 | 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                                   | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul> | 承認   |
| 2.審査   | 2-18 | 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<br>(trastuzumab deruxtecan)の第III相試験                      | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul> | 承認   |
| 2.審査   | 2-19 | 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<br>RO7092284(Tiragolumab)及びRO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ<br>相試験  | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul> | 承認   |
| 2.審査   | 2-20 | AA020-07 | 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<br>非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第<br>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.審査 | 2-21 | 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<br>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.審査 | 2-22 | 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、デュルバルマブと根治的化学放射<br>線療法との同時併用を行う第Ⅲ相試験                                   | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul>        | 承認   |
| 2.審査 | 2-23 | 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-<br>9545の第III相試験  | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul>        | 承認   |
| 2.審査 | 2-24 | 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                               | 承認   |
| 2.審査 | 2-25 | 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.審査 | 2-26 | 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<br>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.審査 | 2-27 | 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ブロリズマブ (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                               | 承認   |
| 2.審査 | 2-28 | 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<br>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>○治験薬概要書又は添付文書の改訂                            | 承認   |
| 2.審査 | 2-29 | AA021-07 | 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<br>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>○治験実施計画書、その他の文書の改訂                          | 承認   |
| 2.審査 | 2-30 | 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<br>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                               | 承認   |
| 2.審査 | 2-31 | AA021-11 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験   | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul>        | 承認   |
| 2.審査 | 2-32 | AA021-12 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第1相試験   | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul>        | 承認   |
| 2.審査 | 2-33 | AA021-13 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験   | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul>        | 承認   |
| 2.審査 | 2-34 | AA021-14 | 第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験  | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul>        | 承認   |
| 2.審査 | 2-35 | 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<br>(ペムブロリズマブ)とMK-7902(E7080:レンバチニブ)の第Ⅲ相<br>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>○治験薬概要書又は添付文書の改訂           | 承認   |
| 2.審査 | 2-36 | 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-<br>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>○その他の文書の改訂                                  | 承認   |
| 2.審査 | 2-37 | 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-<br>4538、イピリムマブ及び化学療法併用の第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.審査 | 2-38 | 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<br>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>○安全性情報等に関する報告                               | 承認   |
| 2.審査 | 2-39 | 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<br>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>○治験薬概要書又は添付文書、説明文書・同意文書の改訂 | 承認   |
| 2.審査 | 2-40 | AA021-33 | ファイザー株式会社の依頼によるBRAF変異転移性結腸・直腸癌<br>患者を対象とした一次治療として化学療法併用または非併用下<br>でのエンコラフェニブ (ONO-7702) およびセツキシマブを投与す<br>る第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.審査 | 2-41 | 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<br>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<br>○治験実施計画書、説明文書・同意文書の改訂      | 承認   |
| 2.審査 | 2-42 | 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<br>AZD9833の第III相試験  | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul>        | 承認   |
| 2.審査 | 2-43 | AA022-02 | (治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ株式会社の依頼による胃腺癌/食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148の第Ⅱ/Ⅲ相試験  | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul>        | 承認   |
| 2.審査 | 2-44 | AA022-03 | 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  | ■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.審査 | 2-45 | AA022-04 | 第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験                       | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul>        | 承認   |
| 2.審査 | 2-46 | AA022-05 | 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<br>MK-7684A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.審査 | 2-47 | AA022-06 | 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<br>Tiragolumab(RO7092284)とAtezolizumab(MPDL3280A)の第Ⅲ相<br>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.審査 | 2-48 | AA022-07 | MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475 (ペムブロリズマブ)を含む併用療法を評価する第 $I/II$ 相試験 (サブ試験06A)  | ■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.審査 | 2-49 | AA022-08 | 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ブ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                      | ■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.審査 | 2-50 | AA022-11 | MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475<br>(ペムブロリズマブ)を含む併用療法を評価する第 I / II 相試験<br>(サブ試験06B)  | ■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.審査 | 2-51 | AA022-13 | 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の第Ib/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.審査 | 2-52 | AA022-15 | メルクバイオファーマ株式会社の依頼によるシスプラチン不適の<br>局所進行頭頸部扁平上皮癌術後再発高リスク患者を対象とした<br>Xevinapant及び放射線療法の第III相試験  | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul>                           | 承認   |
| 2.審査 | 2-53 | AA022-51 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1 陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者、若しくはPD L1陽性で早期段階での抗PD-(L)1抗体薬の前治療歴を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecan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.審査 | 2-54 | AA022-52 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による治療歴のある転移性結腸・直腸癌患者を対象としたBMS-986213の非盲検(治験依頼者盲検)、ランダム化、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.審査 | 2-55 | AA022-56 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象と<br>したAAA617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>○治験薬概要書又は添付文書の改訂                              | 承認   |
| 2.審査 | 2-56 | AA022-57 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1 陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガ ティブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecan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.審査 | 2-57 | AA023-01 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムブロリズマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecan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.審査 | 2-58 | AA023-03 | MSD株式会社の依頼によるシスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした膀胱全摘除術と<br>周術期のペムブロリズマブ及び膀胱全摘除術と周術期のエンホルツマブベトチン+ペムブロリズマブを膀胱全摘除術単独と比較する無作為化第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>○治験薬概要書又は添付文書の改訂                              | 承認   |
| 2.審査 | 2-59 | AA023-04 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-<br>3475A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.審査 | 2-60 | AA023-06 | 第一三共株式会社の依頼による術後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  |   | 承認   |
| 2.審査 | 2-61 | AA023-08 | 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-<br>4578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>○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.審査 | 2-62 | AA023-10 | アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG<br>510(ソトラシブ)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、説明文書・同意文書、治験薬概要書又は添<br>付文書、その他の文書の改訂 | 承認   |
| 2.審査 | 2-63 | AA023-11 | バイエルが治験依頼者として実施した臨床試験においてレゴラフェニブを現在投与中の被験者への継続投与を可能にするための非盲検試験  | <ul><li>■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</li><li>○安全性情報等に関する報告</li></ul>                           | 承認   |
| 2.審査 | 2-64 | AA023-12 | アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)<br>患者を対象としたタルラタマブの第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.審査 | 2-65 | AA023-14 | 第一三共株式会社の依頼によるPD-L1陽性の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ダトボタマブ デルクステカン (Dato-DXd, 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  | 承認   |
| 2.審査 | 2-66 | AA023-15 | 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<br>チラゴルマブとアテゾリズマブ<br>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.審査 | 2-67 | AA023-17          | 日本セルヴィエ株式会社の依頼によるイリノテカンリポソーム注射<br>液の第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>○治験薬概要書又は添付文書の改訂                          | 承認   |
| 2.審査 | 2-68 | AA023-18          | 第一三共株式会社の依頼による再発又は転移性固形癌患者を対象とした、イフィナタマブ デルクステカン (I-DXd) の有効性及び安全性を評価する、がん種横断的、非盲検、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.審査 | 2-69 | AA023-19          | アッヴィ合同会社の依頼による肺がん患者を対象としたABBV-151 (Livmoniplimab) とABBV-181 (Budigalimab) 及び化学療法の併用療法の第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>○治験薬概要書又は添付文書、その他の文書の改訂                   | 承認   |
| 2.審査 | 2-70 | AA023-51          | ファイザー株式会社の依頼による、ER 陽性/HER2 陰性の進行<br>乳癌患者を対象としたARV-471 (PF-07850327)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、その他の文書の改訂                        | 承認   |
| 2.審査 | 2-71 | AA023-52          | 治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼<br>による結腸直腸癌を対象とした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.審査 | 2-72 | AA023-53          | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による内分泌療法の前治療歴を有するHR陽性/HER2陰性転移性乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecan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.審査 | 2-73 | AA023-54          | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による胃腺癌、食道胃接合部腺癌<br>及び食道腺癌患者を対象としたDomvanalimab (AB154)及び<br>Zimberelimab (AB122)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.審査 | 2-74 | AA023-55          | アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした<br>AZD9833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.審查 | 2-75 | AA023-56          | 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼によるHER2<br>陽性転移性胃食道腺癌患者を対象としたZanidatamabとの化学療<br>法併用の第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<br>○治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書又は添<br>付文書の改訂    | 承認   |
| 2.審査 | 2-76 | AA023-57          | アストラゼネカ株式会社の依頼による根治切除後の胆道癌患者を<br>対象としたRilvegostomig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.審査 | 2-77 | AA023-58          | アストラゼネカ株式会社の依頼によるCLDN18.2陽性の進行固形がん患者を対象に、AZD0901単独療法又は抗がん剤との併用療法の安全性、忍容性、有効性、薬物動態、及び免疫原性を評価する第11相、非盲検、多施設共同試験                                      | ■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、治験薬概要書又は添付文書、その他の文書の改訂 | 承認   |
| 2.審査 | 2-78 | AA024-01          | メルクバイオファーマ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.審査 | 2-79 | AB018-05-<br>1201 | 中外製薬株式会社の依頼によるRo4368451 (Pertuzumab)と<br>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.審査 | 2-80 | BA020-01          | 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)        |   | 承認   |
| 2.審査 | 2-81 | 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>○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.審査 | 2-82 | 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+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)  | ■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.審査 | 2-83 | 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<br>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<br>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>○治験実施計画書、その他の文書の改訂   | 承認   |
| 2.審査 | 2-84 | BA021-02          | HER2陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象とした<br>Trastuzumab Deruxtecan術前化学療法又はTrastuzumab<br>Deruxtecan、CapecitabineとDurvalumab (MEDI4736) 併用術前術<br>後化学療法の第II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.審査 | 2-85 | BA022-01          | 既治療EGFR遺伝子変異陽性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+ペムブロリズマブ (MK-3475) +レンバチニブ (E7080/MK-7902) 併用療法の第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<br>○モニタリング報告書                                | 承認   |
| 2.審査 | 2-86 | BA022-03          | BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試験(医師主導治験)  |   | 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.審査   | 2-87 | BA023-01 | フッ化ピリミジン製剤、プラチナ製剤および抗PD-1/PD-L1抗体を含む1次治療に不応となった切除不能進行・再発胃癌に対するナブパクリタキセル+ラムシルマブ+ニボルマブ療法の第II相試験   |            | 承認        |
| 3.迅速審査 | 3-1  | AA018-05 | 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<br>によるCEMIPLIMAB及び他剤の第1相試験  | ○治験分担医師の変更 | 既に<br>承認済 |
| 3.迅速審査 | 3-2  | AA020-51 | アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がんを対象とした<br>AZD5363, ZD9238の第Ⅲ相試験   | ○治験分担医師の変更 | 既に<br>承認済 |
| 3.迅速審査 | 3-3  | 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  | ○治験分担医師の変更 | 既に<br>承認済 |
| 3.迅速審査 | 3-4  | 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<br>(ペムブロリズマブ)とMK-7902(E7080:レンバチニブ)の第Ⅲ相<br>試験   | ○治験分担医師の変更 | 既に承認済     |
| 3.迅速審査 | 3-5  | 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<br>MPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験  | ○治験分担医師の変更 | 既に<br>承認済 |
| 3.迅速審査 | 3-6  | AA022-05 | 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<br>MK-7684Aの第Ⅲ相試験  | ○目標症例数の追加  | 既に<br>承認済 |
| 3.迅速審査 | 3-7  | AA022-08 | 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<br>とならない局所再発手術不能又は転移性トリブルネガティブ乳癌<br>患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-<br>1062a)の第Ⅲ相試験                                | ○治験分担医師の変更 | 既に承認済     |
| 3.迅速審査 | 3-8  | AA022-51 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1 陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者、若しくはPD L1陽性で早期段階での抗PD-(L)1抗体薬の前治療歴を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験                       | ○治験分担医師の変更 | 既に承認済     |
| 3.迅速審查 | 3-9  | AA022-57 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1 陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガ ティブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験   | ○治験分担医師の変更 | 既に承認済     |
| 3.迅速審査 | 3-10 | BA018-06 | 難治性進行性胃癌および食道胃接合部癌(AGOC)を対象として<br>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<br>為化対照試験<br>(INTEGRATE II 難治性進行性胃癌および食道胃接合部癌<br>(AGOC)を対象とするレゴラフェニブの第III相無作為化二重盲検<br>プラセボ対照試験) | ○治験分担医師の変更 | 既に<br>承認済 |
| 3.迅速審査 | 3-11 | 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<br>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<br>為化対照試験(医師主導治験)   | ○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 11 件について事務局より報告した。