## 2022年度 第8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12月21日(水) 17:31~18:00
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、水谷英明、原浩樹、澤村千草、 安藤清宏、大塚公庸、広井智、中野恭明

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	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(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 06B)	■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	AA022-58	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3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。 ○治験薬概要書の改訂	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	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。 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験実施計画書、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.審査	2-5	AA016-18	小野薬品工業株式会社の依頼による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ビリムマブの第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。 ○治験実施計画書の改訂	承認
2.審査	2-6	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	<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>○治験薬概要書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	2-7	AA017-01	MSD株式会社の依頼によるトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) 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>○治験薬概要書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	2-8	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がん患者を対象とした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。 ○院内発生の重篤な有害事象 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-9	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。 ○治験実施計画書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-10	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	<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>○治験実施計画書、治験薬概要書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	2-11	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-12	AA017-23	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の非小細胞肺癌を対象とした、ニボルマブ+イビ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	<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>○治験薬概要書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	2-13	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によるREGN2810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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-14	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-15	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-16	AA018-10	中外製薬株式会社の依頼によるHoffmann-La Roche社スポンサーのベルツズマブの臨床試験に登録された患者を対象としたベル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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-17	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-18	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。 ○治験実施計画書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-19	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-20	AA018-22	日本ベーリンガーインゲル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。 ○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	審議內容	審議結果
2.審査	2-21	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!!!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><li>○治験薬概要書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	2-22	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-23	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験実施計画書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-24	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-25	AA019-06	(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		承認
2.審査	2-26	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	2-27	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+シスプラチン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。 ○安全性情報等に関する報告 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-28	AA019-09	(治験国内管理人)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。 ○治験実施計画書、治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-29	AA019-10	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 capivasertib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。 ○安全性情報等に関する報告 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-30	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	<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	2-31	AA019-17	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><li>○治験実施計画書、治験薬概要書の改訂</li></ul>	承認
2.審查	2-32	AA019-18	オンコリスバイオファーマ株式会社の依頼によるOBP-301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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-33	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-34	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-35	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	<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><li>○治験薬概要書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	2-36	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	<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><li>○その他の文書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	2-37	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-38	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。 ○院内発生の重篤な有害事象 ○安全性情報等に関する報告 ○説明文書・同意文書、治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-39	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-40	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-41	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-42	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-43	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-44	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	<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

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	2-45	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。 ○院内発生の重篤な有害事象 ○安全性情報等に関する報告 ○説明文書・同意文書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-46	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	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 デルクステカンの第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><li>○治験薬概要書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	2-48	AA020-13	小野薬品工業株式会社の依頼による第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。 ○院内発生の重篤な有害事象 ○安全性情報等に関する報告 ○説明文書・同意文書、治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	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	<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><li>○説明文書・同意文書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	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(ペムブロリズマブ)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>○治験薬概要書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験実施計画書の改訂	承認
2.審査	2-53	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AZD5363, ZD9238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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	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	<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><li>○その他の文書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	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(オラバリブ)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>○治験実施計画書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	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。 ○院内発生の重篤な有害事象 ○安全性情報等に関する報告 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-58	AA021-02	小野薬品工業株式会社の依頼による第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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-61	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-62	AA021-08	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin (ABBV-399)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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験実施計画書、説明文書・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-63	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、ニラバリブの第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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-64	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-65	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○説明文書・同意文書、治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-66	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-67	AA021-13	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。 ○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	審議內容	審議結果
2.審査	2-68	AA021-14	第一三共株式会社の依頼による第1/11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><li>○治験実施計画書、その他の文書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	2-69	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 ブロリズマブ)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。 ○安全性情報等に関する報告 ○その他の文書の改訂	承認
2.審查	2-70	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○説明文書・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-71	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	■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 ○院内発生の重篤な有害事象 ○安全性情報等に関する報告 ○説明文書・同意文書、治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-72	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-73	AA021-21	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	■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審查	2-74	AA021-22	アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象とした AMG 510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。 ○安全性情報等に関する報告 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-75	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	<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><li>○治験薬概要書、その他の文書の改訂</li></ul>	承認
2.審査	2-76	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	<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><li>○治験実施計画書、説明文書・同意文書、その他の文書の改訂</li></ul>	承認
2.審查	2-77	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○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.審査	2-78	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-79	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○説明文書・同意文書、治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-80	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-81	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-82	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	■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-83	AA021-37	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)依頼によるES-SCLC患者を対象と したBMS-986012とニボルマブの併用療法を用いる試験	■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 ○院内発生の重篤な有害事象 ○安全性情報等に関する報告 ○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.審査	2-84	AA022-01	MSD株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌に対するMK-7684A と化学療法の併用療法の第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。 ○安全性情報等に関する報告 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-85	AA022-02	(治験国内管理人)PRAヘルスサイエンス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	■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-86	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○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.審査	2-87	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	■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験実施計画書の改訂	承認
2.審查	2-88	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○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.審查	2-89	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 Tiragolumab(RO7092284)とAtezolizumab(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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審查	2-90	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書の改訂	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	2-91	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	<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	2-92	AA022-09	エーザイ株式会社の依頼による第1b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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-93	AA022-14	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○説明文書・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-94	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 Xevinapant及び放射線療法の第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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験実施計画書、説明文書・同意文書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-95	AA022-16	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるBYL719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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-96	AA022-17	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。 ○院内発生の重篤な有害事象 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-97	AA022-18	日本セルヴィエ株式会社の依頼による大腸がん患者を対象とした Futuximab/modotuximab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。 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-98	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-99	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		承認
2.審査	2-100	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ブルネガ 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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審查	2-101	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	<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.審查	2-102	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)	■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-103	BA018-04	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボブラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボブラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ペバシズマブ療法の多施設共同オープ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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-104	BA018-05	cT1~3NOMO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。 ○安全性情報等に関する報告 ○モニタリング報告書	承認
2.審査	2-105	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○説明文書・同意文書、治験薬概要書、その他の文書の改訂 ○モニタリング報告書	承認
2.審査	2-106	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)	2	承認
2.審査	2-107	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ビリムマブ併用の第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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-108	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-109	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-110	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○モニタリング報告書	承認
2.審査	2-111	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 Trastuzumab Deruxtecan術前化学療法の第II相臨床試験(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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験実施計画書、説明文書・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-112	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+ペムプロリズマブ (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。 ○安全性情報等に関する報告 ○モニタリング報告書	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	2-113	BA022-02	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(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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験実施計画書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-114	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)	■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験実施計画書、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
3.迅速審査	3-1	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	○治験分担医師の変更	既に 承認済
3.迅速審査	3-2	AA022-14	小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験	○目標症例数の追加	既に 承認済
3.迅速審査	3-3	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		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6件について事務局より報告した。