

2022年度 第5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9月21日(水) 17:31~17:55
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、原浩樹、松岡陽、澤村千草、安藤清宏、大塚公庸、西野常博、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	AA022-14	小野薬品工業株式会社の依頼による第1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	AA022-17	小野薬品工業株式会社の依頼による第1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istol・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	AA015-21	日本イーライリリー株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたLY3009806(一般名:Ramucirumab)の第1b相/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	2-3	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。 ○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	2-4	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	2-5	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 ○説明文書・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-6	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、その他の文書の改訂	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	■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	2-8	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。 ○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	2-9	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。 ○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	2-10	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ペマシクリブ(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	2-11	AA017-23	ブリistol・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	■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	2-12	AA017-25	バクセル・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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-13	AA018-05	(治験国内管理人)バクセル・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。 ○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	2-14	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。 ○治験実施計画書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-15	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 ○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	2-16	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 ○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	2-17	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マブの臨床試験に登録された患者を対象としたベルツ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 ○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	2-18	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 ○治験薬概要書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-19	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。 ○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	AA018-21	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(ベムプロリズマブ)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。 ○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

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	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	2-22	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ラ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。 ○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	2-23	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。 ○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、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-24	AA019-02	インサイト・バイオサイエンス・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 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-25	AA019-03	MSD株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象としたベムプロゾマブ(MK-3475)とレンバチニブ(MK-7902)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。 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-26	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	2-27	AA019-05	サノフィ株式会社の依頼による子宮頸がん患者を対象としたREGN2810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	2-28	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	■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	2-29	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	■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	2-30	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ピン+シスプラチンとの併用療法におけるデュラルマブの第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	2-31	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capiwasertib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	2-32	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。 ○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	2-33	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。 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-34	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。 ○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	2-35	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	2-36	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 ○治験実施計画書、治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-37	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	承認
2.審査	2-38	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-39	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、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-40	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 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-41	AA019-26	ブリistol・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。 ○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	2-42	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 ○その他の文書の改訂 ○治験分担医師の変更	承認
2.審査	2-43	AA020-03	小野薬品工業株式会社の依頼による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	■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	2-44	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	2-45	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 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-46	AA020-07	ブリistol・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。 ○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

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	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。 ○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	2-48	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-49	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 ○治験実施計画書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-50	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マゾマブ デルクステカンの第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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-51	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。 ○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	2-52	AA020-14	Isofol Medical AB社の依頼による結腸直腸癌患者を対象とした arfolitoxin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	2-53	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。 ○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	2-54	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 ○説明文書・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-55	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(レンパチニブ)とMK-3475(ベムプロゾマブ)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。 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-56	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 ○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	2-57	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。 ○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	2-58	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。 ○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	2-59	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。 ○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	2-60	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ベムプロゾマブ(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	2-61	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-62	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 ○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	2-63	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。 ○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	2-64	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	2-65	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 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-66	AA021-07	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした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	2-67	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、治験薬概要書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-68	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、ニラパリブの第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	2-69	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 ○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

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	2-70	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 ○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	2-71	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 ○治験実施計画書、説明文書・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-72	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 ○説明文書・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-73	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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-74	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:レンパチニブ)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 ○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	2-75	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 ○治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-76	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。 ○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	2-77	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 ○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	2-78	AA021-21	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした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 ○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	2-79	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	承認
2.審査	2-80	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	■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、治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-81	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	■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	2-82	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	2-83	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	2-84	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 ○治験実施計画書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-85	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	2-86	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	2-87	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 ○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	2-88	AA021-37	ブリistol・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。 ○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	2-89	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-7684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。 ○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、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-90	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 ○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	2-91	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、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-92	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、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

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	2-93	AA022-05	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした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、治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-94	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 ○説明文書・同意文書、治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-95	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(ペムプロリズマブ)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	2-96	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 Deruxtecán (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、説明文書・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-97	AA022-09	エーザイ株式会社の依頼による第Ib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	2-98	AA022-52	ブリistol・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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-99	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単剤又は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。 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-100	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。 ○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	2-101	AB019-01	エイソーヘルスケア株式会社の依頼による切除不能ステージ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)	■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 ○治験分担医師の変更	承認
2.審査	2-102	AE020-01	ファイザー株式会社の依頼によるHR陽性/HER2陰性進行乳癌の日本人患者を対象にパルボシクリブとレトロゾールを併用投与した際の全生存期間を評価する、後向き、多施設共同、観察研究	■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	2-103	BA018-02	切除不能進行・再発HER2陽性胃癌に対するS-1/カベシタピン+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	2-104	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ン+ペトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペトレキセド+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 ○モニタリング報告書	承認
2.審査	2-105	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。 ○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	2-106	BA018-06	難治性進行性胃癌および食道胃接合部癌(AGOC)を対象としたレゾラフェニブの第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。 ○治験実施計画書、治験薬概要書の改訂 ○モニタリング報告書	承認
2.審査	2-107	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。 ○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・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-108	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ンメルテニブを用いた第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。 ○安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-109	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○説明文書・同意文書の改訂 ○モニタリング報告書	承認
2.審査	2-110	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/TFI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 ○治験実施計画書、説明文書・同意文書、その他の文書の改訂 ○モニタリング報告書	承認
2.審査	2-111	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。 ○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 ○モニタリング報告書	承認
2.審査	2-112	BA021-01	難治性進行性胃癌および食道胃接合部癌(AGOC)を対象としてレゾ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。 ○治験実施計画書、治験薬概要書の改訂 ○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	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 ○その他の文書の改訂 ○モニタリング報告書	承認
2.審査	2-114	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+ペムトレキセド+ベムプロリズマブ(MK-3475)+レンパチニブ(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 ○説明文書・同意文書、治験薬概要書の改訂	承認
2.審査	2-115	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、説明文書・同意文書の改訂 ○モニタリング報告書	承認
2.審査	2-116	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。 ○治験実施計画書、その他の文書の改訂	承認
3.迅速審査	3-1	AA016-04	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280A(Atezolizumab)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	3-2	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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-3	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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-4	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(ベムプロリズマブ)とMK-7339(オラパリブ)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	3-5	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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-6	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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-7	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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-8	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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-9	AA019-24	武田薬品工業株式会社の依頼による第1/2相試験	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-10	AA019-26	ブリistol・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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-11	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放射線療法との同時併用を行う第III相試験	○目標症例数の追加	既に承認済
3.迅速審査	3-12	AA020-16	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-13	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ベムプロリズマブ(MK-3475)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	3-14	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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-15	AA021-02	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-16	AA021-07	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-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	3-17	AA021-08	アヅヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第II相試験	○目標症例数の追加	既に承認済
3.迅速審査	3-18	AA021-12	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	3-19	AA021-13	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-20	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、イピリムマブ及び化学療法併用の第III相試験	○目標症例数の追加	既に承認済
3.迅速審査	3-21	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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-22	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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-23	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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-24	AA021-25	株式会社ヤクルト本社の依頼によるduvelisibの第II相試験	○治験分担医師の変更	既に承認済

審査区分	No.	整理番号	公表課題名	審議内容	審議結果
3.迅速審査	3-25	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	○治験分担医師の変更 ○目標症例数の追加	既に承認済
3.迅速審査	3-26	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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-27	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	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-28	AA022-05	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684A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	3-29	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ン+ペトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペトレキセド+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)	○治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-30	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ンメルチニブを用いた第II相試験(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 9 件について事務局より報告した。