

2023年度 第3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	2023年6月21日(水) 17:31~18:00
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、佐川みゆき、水谷英明、原浩樹、澤村千草、大塚公庸、井上浩、菅野浩、大塚和則、黛哲男

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	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-3475A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

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	1-2	AA023-05	小野薬品の依頼によるONO-4538単剤療法又は他剤との併用療法の有効性及び安全性を検討する治験に参加し、ONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相多施設共同非盲検試験	■受託研究の実施の妥当性について審議した。	承認

備考 : 説明文書・同意文書P3 2行目「ONO-4538すること」について次版改訂時に修正すること

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	2-1	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。 ○治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-2	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	■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、治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-3	AA016-11	メルクバイオファーマ株式会社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	2-4	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	2-5	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。 ○治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-6	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	■次の事項について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 ○治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-7	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。 ○院内発生の上重篤な有害事象 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-8	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	2-9	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、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	2-10	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スマブの臨床試験に登録された患者を対象としたベルツス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 ○治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-11	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。 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-12	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 (ハムプロリズマブ)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	承認
2.審査	2-13	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 ○治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-14	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	承認
2.審査	2-15	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	承認
2.審査	2-16	AA019-04	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	2-17	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	2-18	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	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	2-19	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	2-20	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 ○ 治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-21	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 ○ 治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-22	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。 ○ 安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-23	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	2-24	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	承認
2.審査	2-25	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 ○ 治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-26	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 ○ 説明文書・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-27	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	2-28	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 ○ 治験実施計画書、治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-29	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。 ○ 安全性情報等に関する報告 ○ 治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-30	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	承認
2.審査	2-31	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	2-32	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	■ 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	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・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-34	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 ○ 治験実施計画書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-35	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 ○ 治験実施計画書の改訂	承認
2.審査	2-36	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プ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。 ○ 治験実施計画書、治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-37	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 ○ 治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-38	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	承認
2.審査	2-39	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。 ○ 治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-40	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。 ○ 院内発生の上重篤な有害事象	承認
2.審査	2-41	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。 ○ 安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-42	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	2-43	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	2-44	AA021-08	アヅビ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、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	2-45	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 ○治験実施計画書、その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-46	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	承認
2.審査	2-47	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	承認
2.審査	2-48	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	承認
2.審査	2-49	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
2.審査	2-50	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	2-51	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 ○治験実施計画書の改訂	承認
2.審査	2-52	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。 ○安全性情報等に関する報告 ○治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-53	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	2-54	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 ○治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-55	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	承認
2.審査	2-56	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。 ○説明文書・同意文書、治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-57	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 ○その他の文書の改訂	承認
2.審査	2-58	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 ○治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-59	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 ○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の改訂	承認
2.審査	2-60	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。 ○治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-61	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・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-62	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 ○説明文書・同意文書の改訂	承認
2.審査	2-63	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	2-64	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	承認
2.審査	2-65	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 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 ○治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-66	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 ○治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-67	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の改訂	承認
2.審査	2-68	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	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	2-69	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	■ 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 ○ 治験概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-70	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。 ○ 安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-71	AA022-12	ニプロ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした薬力学的同種性試験	■ 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	2-72	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。 ○ 安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-73	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	承認
2.審査	2-74	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	承認
2.審査	2-75	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	2-76	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。 ○ 院内発生の上重篤な有害事象 ○ 安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-77	AA022-19	MSD株式会社の依頼による進行固形がん患者を対象としたMK-3475A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。 ○ 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	2-78	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	2-79	AA022-52	プリストル・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。 ○ 院内発生の上重篤な有害事象 ○ 安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-80	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。 ○ 安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-81	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。 ○ 安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-82	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	■ 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	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プロリズマブ(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。 ○ 安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-84	AA023-02	(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同時放射線化学療法後に進行しなかった、局所進行、切除不能のPD-L1発現で選定された非小細胞肺癌患者を対象としたBGB-A1217, BGB-A317の第III相無作為化非盲検試験	■ 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 ○ 治験概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-85	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。 ○ 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	2-86	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	承認
2.審査	2-87	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。 ○ 治験概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-88	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。 ○ 安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-89	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	承認
2.審査	2-90	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)	■ 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	審議内容	審議結果
2.審査	2-91	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	2-92	BA020-04	HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するバクリタキセル+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。 ○ 安全性情報等に関する報告	承認
2.審査	2-93	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。 ○ モニタリング報告書	承認
2.審査	2-94	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	承認
2.審査	2-95	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	承認
2.審査	2-96	BA022-02	進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン+バクリタキセル+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、治験薬概要書又は添付文書の改訂	承認
2.審査	2-97	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	承認
2.審査	2-98	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バクリタキセル+ラムシルマブ+ニボルマブ療法の第II相試験	■ 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
3.迅速審査	3-1	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	○ 治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-2	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	○ 治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-3	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	○ 治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-4	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	○ 治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-5	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	○ 治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-6	AA022-12	ニプロ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした薬力学的同等性試験	○ 目標症例数の追加 ○ 治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-7	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	○ 治験分担医師の変更	既に承認済
3.迅速審査	3-8	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したAAA617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	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ベムプロリズマブ(MK-3475)/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	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)	○ 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1件について事務局より報告した。