

2023年1月受託研究審査委員会 会議記録の概要

日時	2022年1月11日（水） 15：00～16：00
場所	独立行政法人 国立病院機構 北海道がんセンター Microsoft Teams
出席者	大泉 聡史、藤本 勝也、横内 浩、佐川 保、渡邊 健一、美濃 興三 工藤 千恵、原田 康司、松久 三四彦、桑原 富美恵、鈴木 一郎
欠席者	
委員長	大泉 聡史
オブザーバー	
治験管理室	菊地 深井 板垣 佐藤 城岡 田島 森岡 新田 西脇 相馬 齋藤 宇野 佐東
開催要件	治験審査委員会業務手順書第5条4項成立

審議

議題	相	審査内容	研究課題	GPSP区分	委託者	承認	整理番号	関与委員 (審議)
議題1	3	・新規	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSavolitinibの第III相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	22A16	大泉、横内
議題2	3	・新規	アストラゼネカ株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたCeralasertib+テュルバルマブ第III相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	22A15	大泉、横内
議題3	調査	・新規	タブレクタ錠特定使用成績調査（MET遺伝子エクソン14スキッピング変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌）	使用成績調査	ノバルティスファーマ株式会社	可	22C04	大泉、横内
議題4	1b/2	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・治験薬概要書改訂 ・説明・同意文書改訂	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非ホジキンリンパ腫患者を対象とした第1b/2相試験	治験	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	可	22A14	藤本
議題5	3	・安全性情報等	ギリアド・サイエンス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	ギリアド・サイエンス株式会社	可	22A13	渡邊
議題6	3	・安全性情報等	ギリアド・サイエンス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、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	ギリアド・サイエンス株式会社	可	22A12	渡邊
議題7	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改訂	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第III相試験	治験	日本イーライリリー株式会社	可	22A11	渡邊

議題8	3	・安全性情報等	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	メルクバイオファーマ株式会社	可	22A10	
議題9	3	・安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	22A09	
議題10	3	・安全性情報等 ・継続	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未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象とした tafasitamab の第3相試験	治験	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	可	22A08	藤本
議題11	3	・安全性情報等 ・継続	第一三共株式会社の依頼による U3-1402 の第Ⅲ相試験	治験	第一三共株式会社	可	22A07	大泉、横内
議題12	3/2	・重篤な有害事象 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・その他 ・継続	Brightline-1：脱分化型脂肪肉腫と呼ばれる種類のがん患者を対象にBI 907828とドキシソルピシンを比較する試験	治験	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	可	22A06	
議題13	3	・安全性情報等 ・添付文書改訂 ・継続	MSD株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象にMK-7684A 又はアテゾリズマブと化学療法を併用投与する第Ⅲ相試験	治験	MSD株式会社	可	22A04	大泉、横内
議題14	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂	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	治験	第一三共株式会社	可	22A03	渡邊
議題15	3	・安全性情報等	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験	治験	MSD株式会社	可	22A02	大泉、横内
議題16	1/2	・安全性情報等	ギリアド・サイエンス株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第1/2相試験	治験	ギリアド・サイエンス株式会社	可	22A01	渡邊
議題17	3	・安全性情報等	転移性HER2陽性乳癌の維持療法としてtucatinib又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第3相試験 (HER2CLIMB-05)	治験	(治験国内管理人)IQVIA サービシズ ジャパン株式会社	可	21A26	渡邊
議題18	2	・安全性情報等	サノフィ株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌 (NSQ NSCLC) 患者を対象としたtusamitamab ravtansine (SAR408701) の第Ⅱ相試験	治験	サノフィ株式会社	可	21A25	大泉、横内

議題 19	2	・安全性情報等	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	中外製薬株式会社	可	21A23	大泉、横内
議題 20	3	・安全性情報等	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	中外製薬株式会社	可	21A22	大泉、横内
議題 21	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書改訂	PRAヘルスサイエンス株式会社（治験国内管理人）の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第III相試験	治験	(治験国内管理人)PRAヘルスサイエンス株式会社	可	21A20	
議題 22	3	・重篤な有害事象 ・安全性情報等	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再発／難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象としたINCMOR00208の第3相試験	治験	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	可	21A19	藤本
議題 23	3	・安全性情報等	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	武田薬品工業株式会社	可	21A18	大泉、横内
議題 24	3	・安全性情報等	日本イーライリリー株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたLY3484356の第III相試験	治験	日本イーライリリー株式会社	可	21A16	渡邊
議題 25	3	・安全性情報等 ・その他	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	治験	中外製薬株式会社	可	21A14	渡邊
議題 26	2	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更	サノフィ株式会社の依頼による進行性胃部又は胃食道接合部(GEJ) 腺癌患者を対象としたtusamitamab ravtansine (SAR408701) の第II相試験	治験	サノフィ株式会社	可	21A13	佐川
議題 27	3	・安全性情報等	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	治験	武田薬品工業株式会社	可	21A12	渡邊
議題 28	3	・重篤な有害事象 ・安全性情報等 ・添付文書改訂	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-3475の第III相試験	治験	MSD株式会社	可	21A11	大泉、横内
議題 29	1/2	・安全性情報等	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 510の第I/ II 相試験	治験	アムジェン株式会社	可	21A09	大泉、横内

議題 30	3	・安全性情報等	HER2陽性の転移性乳癌に対する一次治療としてトラスツマブ デルクスデカン（T-DXd）の単剤投与またはT-DXdとベルツマブ の併用投与と、タキサン、トラスツマブ、及びベルツマブの併 用療法を比較検討する第III相試験（DESTINY-Breast09 試験）	治験	第一三共株式 会社	可	21A08	渡邊
議題 31	3/4	・安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象としたトラスツマブ デルクスデカンの第III/IV相試験	治験	第一三共株式 会社	可	21A06	渡邊
議題 32	3	・安全性情報等	SERENA-6: A Phase III, Double-blind, Randomised Study to Assess Switching to AZD9833 (a Next Generation, Oral SERD) + CDK4/6 Inhibitor (Palbociclib or Abemaciclib) vs Continuing Aromatase Inhibitor (Letrozole or Anastrozole) + CDK4/6 Inhibitor in HR+/HER2- MBC Patients with Detectable ESR1 Mutation Without Disease Progression During 1L Treatment with Aromatase Inhibitor + CDK4/6 Inhibitor A ctDNA Guided Early Switch Study SERENA-6 : アロマターゼ阻害薬 + CDK4/6 阻害薬による一 次治療中にctDNA 検査でESR1 遺伝子変異が検出され、病 勢進行が認められていないHR+/HER2-の転移性乳癌患者を 対象として、AZD9833（次世代経口SERD） + CDK4/6 阻 害薬（バルボシクリブ又はアヘマシクリブ）への切り替えをアロマ ターゼ阻害薬（レトロゾール又はアナストロゾール） + CDK4/6 阻害薬継続投与と比較して評価する、第III 相無作為化二重 盲検試験 ctDNA に基づいた早期切り替え試験	治験	アストラゼネカ 株式会社	可	21A05	渡邊
議題 33	3	・安全性情報等	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	治験	アストラゼネカ 株式会社	可	21A04	渡邊
議題 34	3	・安全性情報等	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	治験	中外製薬株式 会社	可	21A02	
議題 35	3	・安全性情報等	遺伝子変異の有無を問わず、治療歴のある進行又は転移性非 小細胞肺癌患者におけるDS1062aとドセタキセルの比較	治験	第一三共株式 会社	可	20A22	大泉、横 内
議題 36	2	・安全性情報等	MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第II 相試験	治験	MSD株式会社	可	20A21	渡邊
議題 37	1	・重篤な有害事象 ・安全性情報等	再発又は難治性の小細胞肺癌患者を対象としたABBV-011 の単剤投与及びbudigalimab（ABBV-181）との併用投与 の第I 相試験	治験	アヅヴィ合同会 社	可	20A20	大泉、横 内
議題 38	3	・安全性情報等 ・その他	ホルモン受容体陽性 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	治験	健一（医師主	可	20A19	渡邊

議題 39	2	・安全性情報等 ・治験薬概要書改訂	中外製薬の依頼によるエストロゲン受容体陽性HER2陰性の局所進行又は転移性乳がんを対象としたカプセル剤GDC9545による第Ⅲ相試験	治験	中外製薬株式会社	可	20A17	渡邊
議題 40	2	・安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	治験	第一三共株式会社	可	20A16	大泉、横内
議題 41	2	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂	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INCB050465 (Parsaclisib) の第2相試験	治験	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	可	20A14	藤本
議題 42	3	・安全性情報等	切除不能局所進行性又は転移性HER2陽性乳癌患者を対象として、tucatinib+トラスツズマブエムタンシン (T-DM1) 併用療法と、プラセボ+T-DM1併用療法とを比較する無作為化、二重盲検、第3相試験 (HER2CLIMB-02)	治験	(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	可	20A13	渡邊
議題 43	3	・安全性情報等	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	治験	第一三共株式会社	可	20A12	渡邊
議題 44	2	・安全性情報等	Actionable遺伝子変異のある進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたDS1062aの第Ⅱ相試験	治験	第一三共株式会社	可	20A09	大泉、横内
議題 45	3	・重篤な有害事象 ・安全性情報等	未治療の局所進行非小細胞肺癌 (LA NSCLC) 患者を対象とした、ニボルマブと同時化学放射線療法 (CCRT) 後のニボルマブとイピリマブの併用投与、又はニボルマブとCCRT 後のニボルマブの単独投与を、CCRT 後のデュルバルマブの投与と比較するランダム化オープンラベル第Ⅲ相臨床試験	治験	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	20A08	大泉、横内
議題 46	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・治験薬概要書改訂 ・その他	子宮内膜癌を対象としたオラパリブとデュルバルマブの第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	20A07	
議題 47	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・治験薬概要書改訂 ・説明・同意文書改訂 ・契約内容変更 ・その他	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-115の骨肉腫に対する第Ⅲ相試験	治験	大鵬薬品工業株式会社	可	20A06	
議題 48	3	・治験実施計画書等改訂	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	治験	アストラゼネカ株式会社	可	20A05	渡邊
議題 49	1/2	・継続	武田薬品工業株式会社の依頼による第1/2相試験	治験	武田薬品工業株式会社	可	19A20	大泉、横内

議題 50	3	・安全性情報等 ・継続	前治療歴がありCEACAM5陽性腫瘍を有する転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にSAR408701をドセタキセルと比較する、ランダム化、非盲検、第Ⅲ相試験	治験	サノフィ株式会社	可	19A18	大泉、横内
議題 51	1/2	・安全性情報等	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）の依頼による日本人の成熟B細胞性悪性腫瘍患者を対象としたzanubrutinibの第Ⅰ/Ⅱ相試験	治験	（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	可	19A17	藤本
議題 52	3	・安全性情報等	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R04876646とMPDL3280Aの第Ⅲ相試験	治験	中外製薬株式会社	可	19A16	大泉、横内
議題 53	2	・継続	A Phase II Study Assessing the Efficacy of Osimertinib in Combination with Savolitinib in Patients with EGFRm+ and MET+, Locally Advanced or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer who have Progressed Following Treatment with Osimertinib (The SAVANNAH Study) オンメルチニブ投与後病勢進行したEGFRm+及びMET+局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象にオンメルチニブとAZD6094を併用した際の有効性を検討する第Ⅱ相試験（SAVANNAH試験）	治験	アストラゼネカ株式会社	可	19A14	大泉、横内
議題 54	3	・安全性情報等 ・継続	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオンメルチニブの第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	19A13	大泉、横内
議題 55	4	・継続	A Phase 4 long-term follow-up study to define the safety profile of radium-223dichloride 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	治験	バイエル薬品株式会社	可	19A10	
議題 56	3	・安全性情報等 ・継続	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capivasertibno第3相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	19A08	渡邊
議題 57	3	・安全性情報等 ・継続	同時化学放射線療法の施行後に進行が認められていない限局型小細胞肺癌の患者を対象として、デュルバルマブ単剤療法又はデュルバルマブとトレメリムマブの併用療法を実施する第3相無作為化プラセボ対照二重盲検国際多施設共同試験（ADRIATIC）	治験	アストラゼネカ株式会社	可	19A07	大泉、横内

議題 58	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書改訂 ・継続	小野薬品工業株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブとBMS-986205の第Ⅲ相試験	治験	小野薬品工業株式会社	可	19A06	
議題 59	3	・安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行子宮頸癌患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	19A01	
議題 60	3	・安全性情報等 ・説明・同意文書改訂	転移性（IVB期）、残存、又は再発性の子宮頸癌患者を対象に、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法にペバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法とペバシズマブとの併用を比較する多施設共同ランダム化第Ⅲ相試験	治験	見延進一郎 (医師主導)	可	18A16	
議題 61	3	・安全性情報等 ・その他	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RO5541267（アテゾリズマブ）の第Ⅲ相試験	治験	中外製薬株式会社	可	18A15	渡邊
議題 62	3	・添付文書改訂	治療抵抗性、再発又は転移性子宮頸癌の未治療患者を対象としたMK-3475及び化学療法併用投与の第Ⅲ相試験	製造販売後 臨床試験	MSD株式会社	可	18A12	
議題 63	3	・安全性情報等	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CH5424802（一般名：アレクチニブ）の第Ⅲ相試験	治験	中外製薬株式会社	可	18A11	大泉、横内
議題 64	3	・安全性情報等 ・添付文書改訂	中外製薬株式会社の依頼によるHER2陽性早期乳癌患者を対象としたRO7198574の第Ⅲ相試験	治験	中外製薬株式会社	可	18A10	渡邊
議題 65	3	・安全性情報等 ・添付文書改訂 ・継続	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	治験	MSD株式会社	可	18A07	渡邊
議題 66	3	・安全性情報等	進行卵巣癌と新たに診断された患者を対象として、デュルバルマブ（MEDI4736）と化学療法及びペバシズマブとの併用投与後にデュルバルマブ、ペバシズマブ、及びオラパリブを維持投与する第Ⅲ相無作為化二重盲検プラセボ対照多施設共同試験（DUO-O試験）	治験	アストラゼネカ株式会社	可	18A06	
議題 67	3	・安全性情報等	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	製造販売後 臨床試験	第一三共株式会社	可	18A05	渡邊
議題 68	3	・安全性情報等	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	製造販売後 臨床試験	第一三共株式会社	可	18A04	渡邊

議題 69	3	・添付文書改訂	進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与する第Ⅲ相試験	製造販売後 臨床試験	MSD株式会 社	可	18A02	
議題 70	3	・安全性情報等	進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象にcerdafitinib とvinflunine 又はドセタキセル又はベムプロリズマブとを比較する第Ⅲ 相試験	治験	ヤンセンファーマ 株式会社	可	18A01	
議題 71	3	・安全性情報等 ・その他	乳がん患者を対象としたパルボシクリブの第Ⅲ相試験（医師主導 治験）	治験	渡邊 健一 （医師主導）	可	17A19	渡邊
議題 72	3	・安全性情報等	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	治験	中外製薬株式 会社	可	17A18	渡邊
議題 73	1	・安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	治験	第一三共株式 会社	可	17A16	渡邊
議題 74	3	・安全性情報等	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バマシクリブ（LY2835219）の第 Ⅲ相試験	治験 製造販売後 臨床試験	日本イーライ リリー株式会社	可	17A07	渡邊
議題 75	3	・安全性情報等 ・継続	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とし た RO5532961（Ipatasertib）の第Ⅲ相試験	治験	中外製薬株式 会社	可	17A02	
議題 76	3	・添付文書改訂	切除不能の局所再発又は転移性トリプルネガティブ乳癌の 化学療法未治療患者を対象としたMK-3475及び化学療 法併用投与とプラセボ及び化学療法併用投与を比較する 二重盲検、無作為化、第Ⅲ相試験（KEYNOTE-355）	製造販売後 臨床試験	MSD株式会 社	可	16A10	渡邊
議題 77	3	・継続	ファイザー株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした PD-0332991の第 3 相試験	製造販売後 臨床試験	ファイザー株式 会社	可	13A09	渡邊
議題 78	2	・継続	ホルモン受容体陽性HER2陰性転移・再発乳癌に対するニ ボルマブ＋アバマシクリブ＋内分泌療法併用の第Ⅱ相試験 （医師主導治験）不随研究	治験	渡邊 健一 （医師主導）	可	19A11②	渡邊
議題 79	2	・継続	Triple negative乳癌における、エリブリンメシル酸塩を用い た術前化学療法多施設共同無作為化第Ⅱ 相臨床試験 （JBCRG-22）不随研究-生存観察研究	治験	渡邊 健一 （医師主導）	可	16A08②	渡邊

議題 80	調査	・実施要綱等改訂 ・添付文書改訂	レミトロ点滴静注用300μg 特定使用成績調査 －再発又は難治性の末梢性T細胞リンパ腫及び皮膚T細胞性リンパ腫患者における安全性に関する調査（全例調査）－	特定使用成績調査	イーザイ株式会社	可	21C11	藤本
議題 81	調査	・添付文書改訂	タズベリク錠200mg 特定使用成績調査 －再発又は難治性のEZH2遺伝子変異陽性の濾胞性リンパ腫患者（標準的な治療が困難な場合に限る）における安全性に関する調査（全例調査）－	特定使用成績調査	イーザイ株式会社	可	21C10	藤本
追加 議題1	1b/2	・治験薬概要書改訂	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非ホジキンリンパ腫患者を対象とした第1b/2相試験	治験	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	可	22A14	藤本
追加 議題2	3	・分担医師変更	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-115の骨肉腫に対する第Ⅲ相試験	治験	大鵬薬品工業株式会社	可	20A06	
追加 議題3	3	・治験実施計画書改訂 ・その他	転移性（IVB期）、残存、又は再発性の子宮頸癌患者を対象に、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法にペバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法とペバシズマブとの併用を比較する多施設共同ランダム化第Ⅲ相試験	治験	見延進一郎 (医師主導)	可	18A16	

報告

	相	報告内容	研究課題	GPSP区分	委託者	承認	整理番号	
1	2	・治験中止報告書 報告日：2022年11月8日 通知日：2022年12月9日	[メルクバイオファーマ株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象としたM7824の第Ⅱ相試験]	治験	メルクバイオファーマ株式会社	—	20A03	
2	調査	・治験終了報告書 報告日：2022年12月1日 通知日：2022年12月1日	アドセトリス点滴静注用50mg特定使用成績調査『再発又は難治性のCD30陽性の抹消性T細胞リンパ腫及びホジキンリンパ腫（小児のみ）』	特定使用成績調査	武田薬品工業株式会社	—	20C03	
3	3	・レター 治験実施計画書の標題変更につきまして	MSD株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象にMK-7684A 又はアテゾリズマブと化学療法を併用投与する第Ⅲ相試験	治験	MSD株式会社	—	22A04	
4	3	・レター 薬機法改正に伴う改正GCP省令及び関連通知に関連する契約書覚書その他の文書の対応について	PRAヘルスサイエンス株式会社（治験国内管理人）の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第Ⅲ相試験	治験	(治験国内管理人)PRAヘルスサイエンス株式会社	—	21A20	

5	1/2	・レター アムジェン株式会社 代表取締役社長交代のお知らせ 代表取締役社長	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 510の第I/ II 相試験	治験	アムジェン株式会社	—	21A09	
6	3	・レター 男性乳癌患者の登録について 男性乳癌患者の登録開始について	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	治験	アストラゼネカ株式会社	—	21A04	
7	2	・レター 治験薬概要書 日本語版に関する誤記修正とお詫び	中外製薬の依頼によるエストロゲン受容体陽性HER2陰性の局所進行又は転移性乳がんを対象としたカプセル剤GDC9545による第III 相試験	治験	中外製薬株式会社	—	20A17	
8	1	・保険契約付保証証明書 2023年1月1日～2025年1月1日 ・契約内容変更	再発又は難治性の小細胞肺癌患者を対象としたABBV-011 の単剤投与及びbudigalimab (ABBV-181) との併用投与の第I 相試験	治験	アッヴィ合同会社	—	20A20	
9	3	・保険契約付保証証明書 2023年1月1日～2025年1月1日 ・契約内容変更	アッヴィ合同会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした国際共同第III 相試験	治験	アッヴィ合同会社	—	16A05	
10	3	・保険契約付保証証明書 2020年5月1日～2027年6月30日	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-115の骨肉腫に対する第III 相試験	治験	大鵬薬品工業株式会社	—	20A06	
11	3	・レター 医薬品医療機器等法の改正に伴う治験届の新様式への切り替えについて	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	治験	アストラゼネカ株式会社	—	20A05	
12	3	・レター 製造販売承認事項一変更承認 取得並びに製造販売後臨床試験への以降に関するお知らせ	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	製造販売後臨床試験	第一三共株式会社	—	18A05	
13	3	・レター 製造販売承認事項一変更承認 取得並びに製造販売後臨床試験への以降に関するお知らせ	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	製造販売後臨床試験	第一三共株式会社	—	18A04	
14	3	・レター 試験終了について	ファイザー株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたPD-0332991の第3 相試験	製造販売後臨床試験	ファイザー株式会社	—	13A09	
15	1/2	・同意取得 1件	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験	治験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	—	22A01	
16	3	・同意取得 2件	PRAヘルスサイエンス株式会社 (治験国内管理人) の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第III 相試験	治験	(治験国内管理人)PRAヘルスサイエンス株式会社	—	21A20	

17	3	・同意取得 1件	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	治験	武田薬品工業株式会社	—	21A12	
18	3	・同意取得 2件	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	治験	中外製薬株式会社	—	21A02	
19	3	・同意取得 2件	進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象にcerdafitinib とvinflunine 又はドセタキセル又はベムプロリズマブとを比較する第III 相試験	治験	ヤンセンファーマ株式会社	—	18A01	