

2024年11月受託研究審査委員会 会議記録の概要

日時	2024年11月13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、横内 浩、坂井 俊哉、佐川 保、渡邊 健一 窪田 明子、橋下 浩紀、橋場 美紀、松久 三四彦、桑原 富美恵
欠席者	丸山 覚、鈴木 一郎
委員長	大泉 聡史
オブザーバー	島崎 道山
治験管理室	桃井 三浦 板垣 佐藤 城岡 新田 西脇 齋藤 宇野 室岡 齊藤 澤野 池田 山田
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 (審議不参加)
議題1	3	・新規	PD-1/PD-L1 阻害薬投与及びプラチナ製剤を含む化学療法後のPD-L1 陽性の転移性非小細胞肺癌患者を対象として acasunlimab (GEN1046) とベムプロリズマブ併用投与をドセタキセルと比較するプロスペクティブ、非盲検、ランダム化、第Ⅲ相試験 (ABBILITY NSCLC-06)	治験	(治験国内管理人) IQVIA サービス ジャパン合同会社	可	24A22	大泉、横内
議題2	3	・安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージⅠ 非小細胞肺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) と Riltrogivimab の第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	24A21	大泉、横内
議題3	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌患者を対象とした saruparib (AZD5305) + カミゼストラントの第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	24A17	渡邊
議題4	3	・安全性情報等 ・分担医師変更	(治験国内管理人) IQVIA サービス ジャパン合同会社の依頼によるB細胞性悪性腫瘍を有する患者を対象としたザヌフルチニブ (BGB-3111) の第Ⅲ相試験	治験	(治験国内管理人) IQVIA サービス ジャパン合同会社	可	24A16	坂井
議題5	3	・安全性情報等	転移性扁平上皮非小細胞肺癌の一次治療における ivonescimab + 化学療法とベムプロリズマブ + 化学療法を比較する無作為化国際共同第Ⅲ相試験 (HARMONI-3試験)	治験	シミック株式会社 (治験国内管理人)	可	24A14	大泉、横内
議題6	2	・治験実施計画書等改訂	チロシンキナーゼ阻害薬による治療後に再発した進行原発性肺腺癌の非喫煙者患者を対象とした、LP-300 とカルボプラチン及びベメトレキセドの併用に関する第Ⅱ相試験	治験	(治験国内管理人) Fortrea Japan 株式会社	可	24A12	大泉、横内

議題7	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・説明・同意文書改訂 ・契約内容変更 ・その他 	未治療又は1レジメンの全身治療歴を有する局所進行又は転移性の通常型軟骨肉腫患者におけるイボシニブの第3相試験	治験	(治験国内管理人)日本セルヴィエ株式会社	可	24A11	
議題8	3	<ul style="list-style-type: none"> ・重篤な有害事象 ・安全性情報等 	PD-L1 が高発現している(TC≥50%)アキシオナブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXdとRilvegostomig の併用療法又はRilvegostomig 単剤療法をベムプロリスマブ単剤療法と比較する第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	24A10	大泉、横内
議題9	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・継続 	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-label Study of Ifinotamab Deruxtecan (I-DXd), a B7-H3 Antibody Drug Conjugate (ADC), Versus Treatment of Physician's Choice (TPC) in Subjects with Relapsed Small Cell Lung Cancer (SCLC) (IDeate-Lung02) 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象として、イフィナタマブ デルクステカン(I-DXd)(B7-H3 抗体薬物複合体)を医師選択治療と比較する、多施設共同、無作為化、非盲検、第Ⅲ相試験(IDeate-Lung02)	治験	第一三共株式会社	可	24A06	大泉、横内
議題10	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改訂 ・その他 ・継続 	アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌(ES-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験	治験	アムジェン株式会社	可	24A05	大泉、横内
議題11	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・分担医師変更 ・継続 	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性/HER2 陰性の進行または転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	治験	ファイザー株式会社	可	24A04	渡邊
議題12	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改訂 ・分担医師変更 ・契約内容変更 ・その他 ・継続 	再発又は難治性の多発性骨髄腫(RRMM)患者を対象にMezigdomide(CC-92480/BMS-986348)、カルフィルゾミブ及びデキサメタゾン(MeziKd)とカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン(Kd)を比較する第3相、2ステージ、ランダム化、多施設共同、オープンラベル試験:SUCCESSOR-2	治験	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	24A03	坂井
議題13	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・分担医師変更 ・継続 	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進行脱分化型脂肪肉腫患者を対象としたBI 907828の第Ⅲ相試験	治験	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	可	24A02	

議題 14	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・分担医師変更 ・継続 	未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたteclistamab とダラツムマブ及びレナリドミドの併用(Tec-DR)並びにtalquetamab とダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用(Tal-DR)の試験	治験	ヤンセン ファーマ株式 会社	可	24A01	坂井
議題 15	1	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・分担医師変更 ・契約内容変更 	アツヴィ合同会社の依頼による進行固形がんの成人患者を対象としたABBV-706単独投与又は併用投与の第 I 相試験	治験	アツヴィ合同 会社	可	23A20	大泉、横内、佐川、丸 山
議題 16	3	<ul style="list-style-type: none"> ・重篤な有害事象 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・治験薬概要書等改訂 	<p>A Phase III, Open-label, Randomised Study of Neoadjuvant Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) Plus Durvalumab Followed by Adjuvant Durvalumab With or Without Chemotherapy Versus Neoadjuvant Pembrolizumab Plus Chemotherapy Followed by Adjuvant Pembrolizumab With or Without Chemotherapy for the Treatment of Adult Patients With Previously Untreated Triple-Negative or Hormone Receptor-low/HER2-negative Breast Cancer (D926QC00001; TROPION-Breast04)</p> <p>未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現／HER2陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd)とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ペムプロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のペムプロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (D926QC00001、TROPION Breast04試験)</p>	治験	第一三共株式 会社	可	23A19	渡邊
議題 17	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・治験薬概要書等改訂 ・説明・同意文書改訂 	<p>A Phase III, Open-label, Randomised Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) With or Without Durvalumab Compared with Investigator's Choice of Chemotherapy (Paclitaxel, Nab-paclitaxel or Gemcitabine + Carboplatin) in Combination With Pembrolizumab in Patients with PD-L1 Positive Locally Recurrent Inoperable or Metastatic Triple-negative Breast Cancer(TROPION-Breast05)</p> <p>Programmed death-ligand (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てダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd)の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法 (パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタピン + カルボプラチン)とペムプロリズマブの併用療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast05)</p>	治験	第一三共株式 会社	可	23A18	渡邊
議題 18	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 	Beamion LUNG-2: HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対するBI 1810631 の有用性を標準治療と比較する第 III 相試験	治験	日本ベーリン ガーインゲル ハイム株式 会社	可	23A17	大泉、横内

議題 19	3	・安全性情報等 ・契約内容変更 ・その他	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)患者を対象としたタララタマブの第Ⅲ相試験	治験	アムジェン株式会社	可	23A16	大泉、横内
議題 20	3	・安全性情報等 ・分担医師変更	日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者に対するFE 999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン試験	治験	フェリング・ファーマ株式会社	可	23A15	丸山
議題 21	3	・治験薬概要書等改訂	「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第Ⅲ相試験」	製造販売後臨床試験	MSD株式会社	可	23A14	
議題 22	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 ・分担医師変更 ・契約内容変更 ・その他	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験:SUCCESSOR-1	治験	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	23A12	坂井
議題 23	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・契約内容変更 ・継続	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 510(ソトラシブ)の第Ⅲ相試験	治験	アムジェン株式会社	可	23A10	大泉、横内
議題 24	3	・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改訂 ・その他	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デュルバルマブ、Domvanalimab (AB154)の第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	23A09	大泉、横内
議題 25	3	・安全性情報等	高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象としたVolrustomigの第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	23A08	
議題 26	3	・安全性情報等 ・分担医師変更	田辺三菱製薬による再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたMT-2111の第Ⅲ相試験	治験	田辺三菱製薬株式会社	可	23A07	坂井
議題 27	3	・安全性情報等 ・分担医師変更	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	治験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	可	23A06	渡邊
議題 28	3	・安全性情報等	アムジェン株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたタララタマブ (AMG 757) の第Ⅲ相試験	治験	アムジェン株式会社	可	23A03	大泉、横内

議題 29	3	・重篤な有害事象 ・安全性情報等	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者に対するFurmonertinibとプラチナ製剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相試験	治験	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社	可	23A02	大泉、横内
議題 30	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	23A01	大泉、横内
議題 31	3	・安全性情報等 ・分担医師変更	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て ARV 471 (PF-07850327) とフルベストラント を比較する非盲検第 3 相試験 (VERITAC-2)	治験	ファイザー株式会社	可	22A18	渡邊
議題 32	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・治験薬概要書等改訂 ・説明・同意文書改訂 ・分担医師変更	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	治験	第一三共株式会社	可	22A17	渡邊
議題 33	3	・治験薬概要書等改訂	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 34	3	・安全性情報等	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+デュルバルマブ第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 35	1b/2	・安全性情報等 ・分担医師変更	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・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	可	22A14	坂井
議題 36	3	・安全性情報等 ・分担医師変更	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、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・サイエンシズ株式会社	可	22A12	渡邊
議題 37	3	・分担医師変更 ・契約内容変更	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	丸山
議題 38	3	・安全性情報等	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・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	可	22A08	坂井

議題 39	3/2	・安全性情報等	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brigimadlin (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 40	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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 41	3	・分担医師変更	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	治験	第一三共株式 会社	可	22A03	渡邊
議題 42	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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 43	1/2	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・分担医師変更	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	可	22A01	渡邊
議題 44	3	・安全性情報等 ・分担医師変更	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ベ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 サービシーズ ジャパン合同 会社	可	21A26	渡邊
議題 45	3	・安全性情報等	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 サイエンシズ・ ジャパ ン合同会社	可	21A19	坂井
議題 46	3	・継続	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 47	3	・安全性情報等 ・分担医師変更 ・継続	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 48	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・継続	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 49	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・分担医師変更 ・継続 	HER2陽性の転移性乳癌に対する一次治療としてトラスツズマブ デルクステカン (T-DXd) の単剤投与またはT-DXdとベルツズマブの併用投与と、タキサン、トラスツズマブ、及びベルツズ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 50	3	<ul style="list-style-type: none"> ・分担医師変更 ・その他 	<p>SERENA-6: A Phase III, Double-blind, Randomised Study to Assess Switching to AZD9833 (a Next Generation, Oral SERD) + CDK4/6 Inhibitor 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</p> <p>A ctDNA Guided Early Switch Study</p> <p>SERENA-6: アロマトラーゼ阻害薬+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 (次世代終口SERD) +CDK4/6 阻害薬への切り替えをアロマトラーゼ阻害薬(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</p> <p>ctDNA に基づいた早期切り替え試験</p>	治験	アストラゼネカ株式会社	可	21A05	渡邊
議題 51	3	<ul style="list-style-type: none"> ・分担医師変更 	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 52	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・分担医師変更 	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	丸山
議題 53	3	<ul style="list-style-type: none"> ・継続 	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 54	2	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改訂 ・分担医師変更 ・継続 	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 55	2	<ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更 ・継続 	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 56	3	<ul style="list-style-type: none"> ・分担医師変更 ・継続 	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	レクセル・インター	可	20A13	渡邊

議題 57	3	・安全性情報等 ・分担医師変更 ・継続	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 58	2	・継続	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 59	3	・安全性情報等 ・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	
議題 60	3	・分担医師変更	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 61	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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 62	2	・治験薬概要書等改訂	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) オシ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シメルチニブと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 63	3	・治験実施計画書等改訂	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 64	3	・治験薬概要書等改訂	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	丸山
議題 65	3	・治験実施計画書等改訂 ・治験薬概要書等改訂 ・契約内容変更	子宮体癌患者を対象としたベムプロリズマブとレンパチニブの併用療法の第III相試験	治験	MSD株式会社	可	19A04	

議題 66	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:アレクテニブ)の第Ⅲ相試験	製造販売後 臨床試験	中外製薬株式会社	可	18A11	大泉、横内
議題 67	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・分担医師変更	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 68	3	・治験実施計画書等改訂	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 69	3	・安全性情報等 ・分担医師変更	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 70	3	・分担医師変更	アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験	製造販売後 臨床試験	アストラゼネカ 株式会社	可	14A08	渡邊
議題 71	1/2	・安全性情報等 ・分担医師変更	田辺三菱製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	治験	田辺三菱製薬 株式会社	可	22A19	坂井
議題 72	3	・安全性情報等 ・分担医師変更	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 73	3	・安全性情報等	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)ICONク リニカルリ サーチ合同 会社	可	21A20	
議題 74	3	・安全性情報等 ・分担医師変更 ・継続	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 75	1/2	・重篤な有害事象 ・安全性情報等 ・継続	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 76	3	・安全性情報等 ・分担医師変更 ・継続	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	渡邊 健一 (医師主導)	可	20A19	渡邊

議題 77	1/2	・安全性情報等 ・分担医師変更	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	坂井
議題 78	3	・安全性情報等	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 79	3	・治験薬概要書等改訂	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 80	3	・治験薬概要書等改訂	プリストル・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/BMS-734016の第Ⅲ相試験	治験	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	17A20	大泉、横内
議題 81	3	・安全性情報等 ・分担医師変更	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 82	3	・分担医師変更 ・その他	A randomized phase III trial of Palbociclib with standard adjuvant endocrine therapy versus standard adjuvant endocrine therapy alone for hormone receptor positive (HR+)/human epidermal growth factor receptor2(HER2)-negative early breast cancer	治験	渡邊 健一 (医師主導)	可	17A10	渡邊
議題 83	3	・安全性情報等 ・分担医師変更	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	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 84	3	・治験薬概要書等改訂 ・分担医師変更	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	製造販売後 臨床試験	MSD株式会社	可	16A22	渡邊
議題 85	2	・分担医師変更	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 86	3	・治験薬概要書等改訂	プリストル・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	製造販売後 臨床試験	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	15A05	大泉、横内

議題 87	研究	・分担医師変更	CORRECT-MRD I:微小残存病変を検出するための血中循環腫瘍DNA アッセイを用いて再発を予測する初発の大腸癌の臨床検証研究	研究	Exact Sciences Corporation	可	23F01	佐川
----------	----	---------	--	----	----------------------------	---	-------	----

報告

	相	報告内容	研究課題	GPSP区分	委託者	承認	整理番号	関与委員 (審議不参加)
1	3	・治験終了報告書 報告日:2024年 9月 13日 通知日:2024年 10月 10日	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	治験	MSD株式会社	—	23A04	
2	3	・治験終了報告書 報告日:2024年 10月 8日 通知日:2024年 10月 10日	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	ギリアド・サイエンシズ株式会社	—	22A13	
3	調査	・調査研究等終了報告書 報告日:2024年 10月 1日 通知日:2024年 10月 1日	デファイテリオ静注200mg 一般使用成績調査	使用成績調査	日本新薬株式会社	—	23C02	
4	調査	・調査研究等終了報告書 報告日:2024年 10月 8日 通知日:2024年 10月 8日	パドセブ®一般使用成績調査	使用成績調査	アステラス製薬株式会社	—	22C03	
5	1/2	・開発の中止等に関する報告書 報告日:2024年 9月 24日 通知日:2024年 9月 27日	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	
6	3	・開発の中止等に関する報告書 報告日:2024年 9月 17日 通知日:2024年 9月 20日	局所進行性又は転移性乳癌を有する女性患者を対象に、RAD001を1日1回投与する多施設共同第Ⅲ相試験	治験	ノバルティスファーマ株式会社	—	10A02	
7	3	・保険契約付保証明書 2024年10月1日～2025年10月1日	(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によるB細胞性悪性腫瘍を有する患者を対象としたザヌブルチニブ(BGB-3111)の第Ⅲ相試験	治験	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	—	24A16	
8	3	・保険契約付保証明書 2020年2月8日～2025年10月8日	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	

9	-	・同意取得 1件	遺伝子HSD17B4高メチル化を有するHER2陽性ER陰性乳癌における非手術療法の有用性を評価する前向き研究	治験	渡邊 健一 (医師主導)	—	24A20	
10	3	・同意取得 1件	アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌(ES-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験	治験	アムジェン株式会社	—	24A05	
11	3	・同意取得 1件	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性/HER2 陰性の進行または転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	治験	ファイザー株式会社	—	24A04	
12	3	・同意取得 1件	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デュルバルマブ、Domvanalimab (AB154)の第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	—	23A09	
13	3	・同意取得 2件	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者に対するFurmonertinibとプラチナ製剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相試験	治験	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社	—	23A02	
14	研究	・同意取得 1件	CORRECT-MRD I: 微小残存病変を検出するための血中循環腫瘍DNA アッセイを用いて再発を予測する初発の大腸癌の臨床検証研究	研究	Exact Sciences Corporation	—	23F01	