2025年2月受託研究審査委員会 会議記録の概要

日時	2025年2月12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
	横内浩、佐川保、渡邊健一
出席者	橋下 浩紀、橋場 美紀、松久 三四彦、桑原 富美恵、鈴木 一郎
欠席者	坂井 俊哉、丸山 覚、窪田 明子
委員長	大泉 聡史
オブザーバー	島崎 石山
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

			一种						阻与禾品
議題	相	審査内容	研究課題	GPSP区分	研究者	委託者	承認	整理番号	関与委員 (審議不参加)
議題1	3	・契約内容変更	アムジェン株式会社の依頼による前立腺がん患者を対象としたAMG 509の第III相試験	治験	原林 透	アムジェン株式会社	可	24A26	丸山、坂井
議題2	3	·安全性情報等 ·治験薬概要書等改訂 ·説明·同意文書改訂	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性/HER2 陰性の進行/転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行/転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	治験	渡邊 健一	ファイザー株式会社	可	24A25	渡邊
議題3	3	·安全性情報等 ·治験薬概要書等改訂	HER2陽性の転移性乳癌患者を対象とした医師が選択した化学療法の併用下でのzanidatamab又はトラスツズマブの有効性及び安全性を比較評価する無作為化非盲検多施設共同第Ⅲ相試験	治験	渡邊 健一	(治験国内管 理人)株式会 社新日本科学 PPD	可	24A24	渡邊
議題4	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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にしたBMS-986213の第3相試験	治験	大泉 聡史	ブリストル・マ イヤーズ スク イブ株式会社	可	24A23	大泉、横内
議題5	3	·安全性情報等 ·説明·同意文書改訂	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acasunimab(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(ABBIL1TY NSCLC-06)	冶験	横内 浩	(治験国内管 理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同 会社	可	24A22	大泉、横内
議題6	3	・安全性情報等	(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)の第皿相試験	治験	藤本 勝也	(治験国内管 理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同 会社	可	24A16	坂井
議題7	3	·安全性情報等 ·治験薬概要書等改訂	転移性扁平上皮非小細胞肺癌の一次治療における ivonescimab + 化学療法とベムブロリズマブ+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	朝比奈 肇	シミック株式会 社(治験国内 管理人)	可	24A14	大泉、横内

議題8	3	•安全性情報等	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デニブの第3相 試験	治験	平賀 博明	(治験国内管 理人)日本セ ルヴィエ株式 会社	可	24A11	
議題9	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	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-label Study of Ifinatamab 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) 再発小細胎癌(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)	冶験	水柿 秀紀	第一三共株式会社	可	24A06	大泉、横内
議題 10	3	•安全性情報等	アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌(ESSCLC)患者を対象としたタルラタマブの第III相試験	治験	水柿 秀紀	アムジェン株式会社	可	24A05	大泉、横内
議題 11	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・説明・同意文書改訂 ・その他	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	渡邊 健一	ファイザー株式会社	可	24A04	渡邊
議題 12	3	•安全性情報等	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	藤本 勝也	ブリストル・マ イヤーズ スク イブ株式会社	可	24A03	坂井
議題 13	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 ・契約内容変更 ・その他	未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたteclistamab とダラッムマブ及びレナリドミドの併用(Tec-DR)並びにtalquetamab とダラッ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	藤本 勝也	ヤンセン ファーマ株式 会社	可	24A01	坂井
議題 14	1	•安全性情報等	アッ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	横内 浩	アッヴィ合同会社	可	23A20	大泉、横内、佐川、丸 山

騰題 15	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 ・その他	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 With or Without 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 (D9260C00001: TROPION-Breast04) 未治療のトリブルネガティフ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、ベムブ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ネムブロリズマブによる術後薬物療法と、たカプロリズマブとは学療法の併用療法による術育薬物療法と、大力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)	治験	渡邊 健一	第一三共株式会社	可	23A19	渡邊
騰題 16	3	·安全性情報等 ·治験薬概要書等改訂 ·継続	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 Triplenegative Breast Cancer(TROPION-Breast05) 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ボタマブ 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、ロオンパリタキセル、スはゲムシタピン + カルボブラチン)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)		渡邊 健一	第一三共株式会社	可	23A18	渡邊
議題 17	3	·安全性情報等 ·維続	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	朝比奈 肇	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 18	3	-安全性情報等 -継続	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ルラタマブの第III相試験	治験	水柿 秀紀	アムジェン株式会社	可	23A16	大泉、横内
議題 19	3	•安全性情報等	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皿相オープン試験	治験	原林 透	フェリング・ ファーマ株式 会社	可	23A15	丸山
議題 20	3	·契約内容変更 ·說明·同意文書改訂	「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	見延 進一郎	MSD株式会社	可	23A14	

議題 21	3	-安全性情報等	ブリストル・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	藤本 勝也	ブリストル・マ イヤーズ スク イブ株式会社	可	23A12	坂井
議題 22	3	・安全性情報等	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)の第皿相試験	治験	横内 浩	アムジェン株式会社	可	23A10	大泉、横内
議題 23	3	·安全性情報等 ·治験薬概要書等改訂 ·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デュルバルマブ、Domvanalimab (AB154)の第Ⅲ相試験	治験	朝比奈 肇	アストラゼネカ株式会社	可	23A09	大泉、横内
議題 24	3	·安全性情報等 ·継続	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	見延 進一郎	アストラゼネカ株式会社	可	23A08	
議題 25	3	•安全性情報等	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の第皿相試験	治験	藤本 勝也	田辺三菱製薬株式会社	可	23A07	坂井
議題 26	3	•安全性情報等	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	渡邊 健一	ギリアド・サイ エンシズ株式 会社	可	23A06	渡邊
議題 27	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ルラタマブ (AMG 757) の第III相試験	治験	横内 浩	アムジェン株式会社	可	23A03	大泉、横内
議題 28	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 ·契約内容変更	(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	横内 浩	(治験国内管 理人)サイネ オス・ヘルス・ ジャパン株式 会社	可	23A02	大泉、横内
議題 29	1	•安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による第1相試験	治験	横内 浩	第一三共株式会社	可	23A01	大泉、横内
議題 30	3	•安全性情報等	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	渡邊 健一	ファイザー株式会社	可	22A18	渡邊
議題 31	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	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)の第皿相試験	治験	渡邊 健一	第一三共株式会社	可	22A17	渡邊

議題 32	1b/2	·安全性情報等 ·継続	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	藤本 勝也	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 33	3	·安全性情報等 ·継続	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 プ乳癌を有する。若しくはPD-L1陽性で早期段階での抗PD- (い)抗体薬の前治療歴を有する患者を対象とした Sacituzumab Govitecanの第皿相試験	治験	渡邊 健一	ギリアド・サイ エンシズ株式 会社	可	22A12	渡邊
議題 34	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 ·継続	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	丸山 覚	アストラゼネカ株式会社	可	22A09	丸山
議題 35	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	藤本 勝也	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 36	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) とドキソルビシンを比較する 試験	治験	平賀 博明	日本ベーリン ガーインゲル ハイム株式会 社	可	22A06	
議題 37	3	·治験実施計画書等改訂 ·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-76844 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	横内 浩	MSD株式会社	可	22A04	大泉、横内
議題 38	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 ・その他	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	大泉 聡史	MSD株式会社	可	22A02	大泉、横内
議題 39	1/2	•安全性情報等	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	渡邊 健一	ギリアド・サイ エンシズ株式 会社	可	22A01	渡邊
議題 40	3	·安全性情報等 ·治験実施計画書等改訂	転移性HER2陽性乳癌の維持療法としてtucatinib又はプラセポ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	山本 貢	(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 41	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/難治性違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	藤本 勝也	インサイト・ハ・イオサ イエンシス・・ジ・ャパ ン合同会社	可	21A19	坂井
議題 42	3	•安全性情報等	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) の第皿相試験	治験	富岡 伸元	中外製薬株式 会社	可	21A14	渡邊

議題 43	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非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験	治験	大泉 聡史	MSD株式会社	可	21A11	大泉、横内
議題 44	3	·安全性情報等 ·治験薬概要書等改訂	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接与と、タキサン、トラスツズマブ、及びペ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	富岡 伸元	第一三共株式会社	可	21A08	渡邊
離題 45	3	その他継続	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 A ctDNA Guided Early Switch Study SERENA-6: プロマダーゼ阻害素 + CDK4/6 阻害素による一次治療中にctDNA 検査でESR1 遺伝子変異が検出され、病事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 阻害素への切り替えをアロマターゼ阻害素(いトロゾール又はアナストロゾール)+CDK4/6 阻害素を経験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	渡邊 健一	アストラゼネカ株式会社	ग	21A05	渡邊
議題 46	3	- 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 AZD9833の第III 相治験	治験	渡邊 健一	アストラゼネカ株式会社	可	21A04	渡邊
議題 47	3	- 継続	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	丸山 覚	中外製薬株式 会社	可	21A02	丸山
議題 48	2	・安全性情報等 ・その他	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ブセル剤 GDC9545による第Ⅲ相試験	治験	富岡 伸元	中外製薬株式会社	可	20A17	渡邊
議題 49	3	·安全性情報等 ·契約内容変更	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	治験	富岡 伸元	第一三共株式会社	可	20A12	渡邊
議題 50	3	-安全性情報等	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	平賀 博明	大鵬薬品工業 株式会社	可	20A06	
議題 51	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がんを対象とした AZD5363、ZD9238の第Ⅲ相試験	治験	渡邊 健一	アストラゼネカ 株式会社	可	20A05	渡邊

			I						
議題 52	3	・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	横内 浩	中外製薬株式 会社	可	19A16	大泉、横内
議題 53	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)の第亚相試験	製造販売後臨床試験	大泉 聡史	中外製薬株式 会社	可	18A11	大泉、横内
議題 54	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	山本 貢	MSD株式会社	可	18A07	渡邊
議題 55	3	•治験薬概要書等改訂	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)と化学療法及びベバシズマブとの併用投与後にデュルバルマブ、ベッジズマブ、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ブラセポ対照多施設共同試験(DUO-O試験)	冶験	見延 進一郎	アストラゼネカ 株式会社	可	18A06	
議題 56	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	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	富岡 伸元	第一三共株式会 者	可	18A05	渡邊
議題 57	3	•継続	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	渡邊 健一	アストラゼネカ 株式会社	可	14A08	渡邊
議題 58	1/2	•安全性情報等	田辺三菱製薬株式会社の依頼による第 I / II 相試験	治験	藤本 勝也	田辺三菱製薬 株式会社	可	22A19	坂井
議題 59	3	·安全性情報等 ·継続	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	山本 貢	日本イーライ リリー株式会 社	可	22A11	渡邊
議題 60	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	山本 貢	日本イーライ リリー株式会 社	可	21A16	渡邊
議題 61	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1/ II 相試験	治験	横内 浩	アムジェン株 式会社	可	21A09	大泉、横内
議題 62	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+ベバシズマブ+アテソリズマブのランダム化比 較第Ⅲ相試験	治験	渡邊 健一	渡邊 健一 (医師主導)	可	20A19	渡邊
議題 63	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	藤本 勝也	(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		19A17	坂井

継題 64	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	転移性(IVB期)、残存、又は再発性の子宮頸癌患者を対象に、ブラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法にベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法とベバン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	見延進一郎 (医師主導)	可	18A16	
議題 65	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 する第皿相試験	製造販売後臨床試験	見延 進一郎	MSD株式会社	可	18A02	
議題 66	3	·安全性情報等 ·治験実施計画書等改訂	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	邊 健一(医師主	可	17A19	渡邊
議題 67	3	・継続	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	渡邊 健一(医師主導)	可	17A10	渡邊
議題 68	3	·安全性情報等 ·継続	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	製造販売後臨床試験	山本 貢	日本イーライリリー株式会社	可	17A07	渡邊
議題 69	3	•治験薬概要書等改訂	MSD株式会社の依頼によるトリブ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	山本 貢	MSD株式会社	可	16A22	渡邊
議題 70	3	•継続	ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とするPF-06463922 (LORLATINIB) の第皿相試験	製造販売後臨床試験	大泉 聡史	ファイザー株式会社	可	16A19	大泉、横内
議題 71	2	•継続	化学療法を施行した骨肉腫例における効果予測因子および 予後因子に関する探索的研究	研究	平賀 博明	骨軟部腫瘍科	可	11E19	
追加 議題1	3	・重篤な有害事象	PD-L1 が高発現している(TC≥50%) アクショ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(こDato-DXd とRivegostomig の併用療法又はRivegostomig 単剤療法をベムブロリズマブ単剤療法と比較する第Ⅲ相試験	治験	横内 浩	アストラゼネカ 株式会社	可	24A10	大泉、横内
追加 議題2	3	・重篤な有害事象	未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたteclistamab とダラッムマブ及びレナリドミドの併用(Tec-DR)並びにtalquetamab とダラッ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	藤本 勝也	ヤンセン ファーマ株式 会社	可	24A01	坂井

追加 議題3	1/2	・重篤な有害事象	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	横内浩	アムジェン株 式会社	可	21A09	大泉、横内	
-----------	-----	----------	-----------------------------------	----	-----	---------------	---	-------	-------	--

			報告						
	相	報告内容	研究課題	GPSP区 分	研究者	委託者	承認	整理番号	関与委員 (審議不参加)
1	調査	•調査研究等終了報告書 報告日:2024年12月26日 通知日:2024年12月26日	オプジーボー般使用成績調査(原発不明癌)	使用成績調査	佐川 保	小野薬品工業 株式会社	_	22C02	
2	調査	•調査研究等終了報告書 報告日:2024年12月24日 通知日:2024年12月24日	ローブレナ錠特定使用成績調査	特定使用成 績調査	大泉 聡史	ファイザー株式会社	1	18C08	
3	3	·調査研究等終了報告書 報告日:2025年1月8日 通知日:2025年1月8日	がん性胸膜炎に対する胸膜癒着療法のランダム化比較 第3相試験:滅菌調整タルク vs. OK-432	研究	安達 大史	呼吸器外科	l	16E11	
4	3	・開発の中止等に関する報告書 報告日:2025年1月 6日 通知日:2025年1月 9日	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 タルラタマブ (AMG 757) の第Ⅲ相試験	治験	横内 浩	アムジェン株式会社	_	23A03	
5	1/2	・開発の中止等に関する報告書 報告日:2024年 12月 27日 通知日:2025年 1月 6日	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	藤本 勝也	(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		19A17	
6	3	・開発の中止等に関する報告書 報告日:2024年12月27日 通知日:2025年1月6日	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erdafitinib とvinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第III 相試験	治験	原林 透	ヤンセン ファーマ株式 会社	-	18A01	
7	1	•保険契約付保証明書 2025年1月1日~2027年1月1日	アッ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	横内 浩	アッヴィ合同 会社	ı	23A20	
8	3	・同意取得 4件	ブリストル・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	藤本 勝也	ブリストル・マ イヤーズ スク イブ株式会社	_	23A12	
9	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)の第皿相試験	治験	朝比奈 肇	アストラゼネカ株式会社	_	23A09	