

2025年3月受託研究審査委員会 会議記録の概要

日 時	2025年3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
出席者	横内 浩、佐川 保、渡邊 健一、坂井 俊哉、 橋下 浩紀、窪田 明子、松久 三四彦、桑原 富美恵、鈴木 一郎
欠席者	丸山 覚、橋場 美紀
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

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	2	・新規	アムジェン株式会社の依頼によるAMG757の第II相試験	治験	アムジェン株式会社	可	24A27	大泉、横内
議題2	調査	・新規	エルレフィオ皮下注特定使用成績調査—長期使用に関する調査—	特定使用成績調査	ファイザー株式会社	可	24C06	坂井
議題3	3	・安全性情報等	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	アムジェン株式会社	可	24A26	丸山、坂井
議題4	3	・安全性情報等	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	ファイザー株式会社	可	24A25	渡邊
議題5	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	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	(治験国内管理人)株式会社新日本科学PPD	可	24A24	渡邊
議題6	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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にしたBMS-986213の第3相試験	治験	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	24A23	大泉、横内
議題7	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・契約内容変更	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Rilvegostomig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8	3	・安全性情報等	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9	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	可	24A16	坂井
議題10	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 ・その他	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11	2	・安全性情報等	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12	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改定	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	(治験国内 管理人)日 本セルヴィ エ株式会社	可	24A11	
議題13	3	・重篤な有害事象 ・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	PD-L1 が高発現している(TC≥50%)アク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ズ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14	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15	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 (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16	3	・安全性情報等	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 17	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・契約内容変更	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	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	24A03	坂井
議題 18	3	・安全性情報等	日本ペ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	日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社	可	24A02	
議題 19	3	・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 ・説明・同意文書改訂 ・契約内容変更	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 20	1	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・説明・同意文書改訂 ・継続	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 21	3	・安全性情報等 ・緊急回避の逸脱 ・治験薬概要書等改訂 ・継続	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) 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、ベ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ベ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)	治験	第一三共株式会社	可	23A19	渡邊
議題 22	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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) 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、又はゲムシタビン + カルボプラチン) とベ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)	治験	第一三共株式会社	可	23A18	渡邊

議題 23	3	・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 24	3	・安全性情報等	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	アムジェン株式会社	可	23A16	大泉、横内
議題 25	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 26	3	・治験薬概要書等改定	「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 27	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・契約内容変更	ブリistol・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	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	23A12	坂井
議題 28	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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 29	3	・安全性情報等	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 30	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	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 31	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Ⅲ相試験	治験	田辺三菱製薬株式会社	可	23A07	坂井
議題 32	3	・安全性情報等	グリアド・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	グリアド・サイエンシズ株式会社	可	23A06	渡邊
議題 33	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	製造販売後臨床試験	アムジェン株式会社	可	23A03	大泉、横内

議題 34	3	・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・ジャパン 株式会社	可	23A02	大泉、横内
議題 35	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 36	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更	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 37	3	・安全性情報等 ・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 Deruxtecán (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 38	1b/2	・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	坂井
議題 39	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 ・その他	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 40	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	丸山
議題 41	3	・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	坂井
議題 42	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 43	3	・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 44	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 45	1/2	・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 ・継続	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 46	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 サービスーズ ジャパン 合同会社	可	21A26	渡邊
議題 47	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・説明・同意文書改訂	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・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	可	21A19	坂井
議題 48	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Ⅲ相試験	治験	中外製薬株式会社	可	21A14	渡邊
議題 49	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	MSD株式会社	可	21A11	大泉、横内
議題 50	3	・安全性情報等 ・その他	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 51	3	・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改訂 ・契約内容変更	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: 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 (次世代終口SERD) ＋CDK4/6 阻害薬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 52	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	丸山

議題 53	2	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂	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 54	3	・治験実施計画書等改訂	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 55	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	治験	第一三共株式会社	可	20A12	渡邊
議題 56	3	・継続	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	トラゼネカ株式会社	可	20A07	
議題 57	3	・継続	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 58	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 59	3	・継続	A Phase III, Open-label, Randomized Study of Osimertinib with or without Platinum Plus Pemetrexed Chemotherapy, as First-line Treatment in Patients with Epidermal Growth Factor Receptor (EGFR) Mutation-Positive, Locally Advanced or Metastatic Non-small Cell Lung Cancer (FLAURA2) 上皮成長因子受容体(EGFR)遺伝子変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象に、一次治療におけるプラチナ製剤＋ペメトレキセドの併用又は非併用下でオンメルチニブの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相非盲検無作為化試験(FLAURA2)	製造販売後臨床試験	アストラゼネカ株式会社	可	20B01	大泉、横内
議題 60	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 61	2	・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更	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 62	3	・安全性情報等	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シメルチニブの第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 63	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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	・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 65	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	MSD株式会社	可	18A07	渡邊
議題 66	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 67	3	・治験薬概要書等改訂 ・継続	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたAtezolizumab(MPDL3280A)の第III相試験	治験	中外製薬株式会社	可	16A01	大泉、横内
議題 68	1/2	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂	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 69	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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 70	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂	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 71	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 72	3	・重篤な有害事象 ・安全性情報等	ホルモン受容体陽性 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	治験	渡邊 健一 (医師主導)	可	20A19	渡邊
議題 73	1/2	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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	製造販売後臨床試験	(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 74	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、プラチナ製剤とバ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、プラチナ製剤とバ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 75	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更	乳がん患者を対象としたバルボシクリブの第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 76	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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 77	3	・治験薬概要書等改訂 ・契約内容変更 ・継続	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 78	調査	・契約内容変更	ピロイ®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	可	24C04	佐川
議題 79	調査	・契約内容変更	ナトレル プレスト・インプラント使用成績調査	使用成績調査	アラガン・ジャパン株式会社	可	14C03	
議題 80	3	・分担医師変更 ・継続	高齢者HER2陽性進行乳癌に対するT-DM1療法とベルツズマブ＋トラスツマブ＋ドセタキセル療法のランダム化比較第Ⅲ相試験	研究	乳腺科	可	17E11	渡邊
議題 81	2	・研究実施計画書等改訂 ・分担医師変更 ・継続	HER2 陰性転移性乳癌に対するニボルマブ＋ペバシズマブ＋バクリタキセル併用療法の第Ⅱ相試験(医師主導治験)付随研究	研究	乳腺科	可	17E09	渡邊

追加 議題1	3	・重篤な有害事象	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	アムジェン 株式会社	可	23A16	大泉、横内
追加 議題2	1	・重篤な有害事象	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	アッヴィ合同 会社	可	23A20	大泉、横内、佐川、丸 山

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：2025年 2月 12日 通知日：2025年 2月 13日	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	—	18A02	
2	3	・治験終了報告書 報告日：2025年 2月 6日 通知日：2025年 2月 14日	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/BMS-734016の第Ⅲ相試験	治験	ブリストル・ マイヤーズ スクイブ株 式会社社	—	17A20	
3	3	・開発の中止等に関する報告書 報告日：2025年 2月 13日 通知日：2025年 2月 14日	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	・開発の中止等に関する報告書 報告日：2025年 1月 24日 通知日：2025年 1月 24日	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	—	22A02	
5	3	・保険契約付保証明書 2025年1月1日～2027年6月1日	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	ブリストル・ マイヤーズ スクイブ株 式会社	—	24A23	
6	2	・保険契約付保証明書 2019年7月15日～2025年12月31日	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	—	19A14	

7	3	・同意取得 1件	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	(治験国内管理人)株式会社新日本科学PPD	—	24A24	
8	3	・同意取得 1件	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Rilvegostomigの第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	—	24A21	
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	2	・同意取得 1件	マルホ株式会社の依頼によるM529101の第Ⅱ相試験	治験	マルホ株式会社	—	24A13	
11	3	・同意取得 1件	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	—	24A01	
12	研究	・同意取得 1件	CORRECT-MRDⅠ: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	
13	3	・同意取得 6件	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) 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ペムブ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	第一三共株式会社	—	23A19	

14	3	・同意取得 2件	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) 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、nab-パクリタキセル、又はゲムシタビン+カルボプラチン)とペムブ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)	治験	第一三共株式会社	—	23A18	
15	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がん患者を対象としたSavolitinibの第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	—	22A16	
16	3	・同意取得 1件	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	—	22A11	