

2026年2月受託研究審査委員会 会議記録の概要

日 時	2026年2月10日(火)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、渡邊 健一、佐川 保、坂井 俊哉、川口 啓之 窪田 明子、橋場 美紀、松久 三四彦、桑原 富美恵、鈴木 一郎
欠席者	丸山 覚
委員長	藤本 勝也
オブザーバー	島崎
治験管理室	桃井 鈴木 真田 佐藤 城岡 新田 西脇 相馬 齋藤 室岡 齊藤 澤野 山田 池田
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	医療機器	・新規	(治験国内管理人)ノボキア株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌を対象としたTTフィールドとベムプロリズマブ及びプラチナ製剤ベースの化学療法を併用するビボタル試験(LUNAR-2)	治験	(治験国内管理人)ノボキア株式会社	可	25A25	横内
議題2	3	・新規	ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による再発プラチナ感受性卵巣癌患者を対象としたRinatabart Sesutecan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	25A24	
議題3	3	・新規	白金製剤抵抗性OCを対象に、FR α 高発現の場合はMIRV とAZD5335、FR α 低発現の場合は化学療法とAZD5335 を比較検討する試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	25A23	
議題4	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・説明・同意文書改訂	子宮頸癌に対する一次治療の維持療法としてベバシズマブ併用又は非併用下で実施するsac-TMT とベムプロリズマブの併用療法	治験	MSD株式会社	可	25A20	
議題5	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂	大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除後非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417(Zipalertinib)の第3相試験	治験	大鵬薬品工業株式会社	可	25A19	横内
議題6	3	・安全性情報等	上皮増殖因子受容体のPループ及び α Cヘリックス圧縮(PACC)の稀な変異を有する局所進行又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象に第一選択治療としてFIRMONERTINIBと、医師が選択したオンメルチニブ又はアフチニブと比較し、有効性及び安全性を評価する第3相、無作為化、国際多施設共同、非盲検試験(ALPACCA)	治験	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社	可	25A18	横内
議題7	3	・治験薬概要書等改訂 ・契約内容変更	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外科的に切除されたHER2変異を有する非小細胞肺癌患者を対象としたゾンゲルチニブの第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	25A17	横内
議題8	2/3	・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EGFR遺伝子変異陽性非小細胞肺癌を対象としたBMS-986507の第2/3相試験	治験	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	25A16	横内
議題9	3	・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	HER2 発現(IHC 3+/2+)子宮体がんに対する術後補助療法として放射線療法併用下又は非併用下でトラスツズマブ デルクステカンと標準化学療法を比較する多施設共同無作為化非盲検第Ⅲ 相試験(DESTINY-Endometrial02/GOG-3122/ENGOT-en30/GINECO)	治験	第一三共株式会社	可	25A15	
議題10	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HR+/HER2-乳癌患者を対象としたMK-1022の第Ⅲ相試験	治験	MSD株式会社	可	25A13	渡邊
議題11	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患者を対象としたタルラタマブ(AMG 757)の第Ⅲ相試験	治験	アムジェン株式会社	可	25A12	横内
議題12	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早期トリプルネガティブ乳癌又はHR 低発現/HER2陰性乳癌患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	治験	MSD株式会社	可	25A11	渡邊
議題13	2/3	・安全性情報等 ・その他 ・継続	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるトリプルネガティブ乳癌を対象としたBMS-986507の第2/3相試験	治験	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	25A10	渡邊
議題14	3	・安全性情報等 ・継続	ビーワン・メディシズ合同会社の依頼による切除不能又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌の患者を対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験	治験	ビーワン・メディシズ合同会社	可	25A09	佐川

議題 15	3	・ 安全性情報等	ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による プラチナ製剤抵抗性卵巣癌患者を対象 としたrinatabart sesutecan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	25A08	
議題 16	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	Revolution Medicines, Inc.による前治療歴を有 するRAS変異NSCLC患者に対するRMC-6236の 第3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	25A07	横内
議題 17	3	・ 安全性情報等 ・ 治験薬概要書等改訂	ミスマッチ修復機構正常の子宮体癌に対する一 次維持療法としてのMK-2870とベムプロリズマブ 併用療法	治験	MSD株式会社	可	25A06	
議題 18	3	・ 安全性情報等	ビーワン・メディシズ合同会社の依頼による再 発／難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象とした Zanubrutinib (BGB-311)の第Ⅲ相試験	治験	ビーワン・メディシ ズ合同会社	可	25A03	藤本、坂井
議題 19	1b/2	・ 重篤な有害事象 ・ 安全性情報等	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による進 行性固形がん患者を対象としたPrecemtabart Tocentecan(M9140)の第1b/2相試験	治験	メルクバイオファーマ 株式会社	可	25A02	横内
議題 20	3	・ 安全性情報等	HER2 発現卵巣癌の一次維持療法としてのトラ スツズマブデルクスデカン + ペバシズマブ併用 療法とペバシズマブ単剤療法を比較する試験	治験	第一三共株式会社	可	25A01	
議題 21	2	・ 重篤な有害事象 ・ 安全性情報等 ・ 治験実施計画書等改訂 ・ 説明・同意文書改訂	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	横内
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	藤本、坂井
議題 23	3	・ 安全性情報等 ・ 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／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 24	3	・ 安全性情報等	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	可	24A24	渡邊
議題 25	3	・ 安全性情報等	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	横内
議題 26	3	・ 安全性情報等	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 するブロスベクティブ、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サービシーズ ジャパン合同会社	可	24A22	横内
議題 27	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 28	3	・ 安全性情報等	転移性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二重盲検国際共同 第Ⅲ相試験 (HARMONI-3試験)	治験	(治験国内管理人)シ ミック株式会社	可	24A14	横内
議題 29	3	・ その他	PD-L1 が高発現している(TC≥50%)アクション 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	横内

議題 30	3	・ 安全性情報等 ・ 治験薬概要書等改訂	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-label Study of Ifinatamab Deruxtecán (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	横内
議題 31	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2相試験	治験	ファイザー株式会社	可	24A04	渡邊
議題 32	3	・ 安全性情報等	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-2	治験	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	24A03	藤本、坂井
議題 33	1	・ 安全性情報等 ・ 治験薬概要書等改訂	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1 相試験	治験	アッヴィ合同会社	可	23A20	横内、佐川
議題 34	3	・ 安全性情報等 ・ 治験薬概要書等改訂	A Phase III, Open-label, Randomised Study of Neoadjuvant Datopotamab Deruxtecán (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 Deruxtecán (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 35	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 ・ 継続	A Phase III, Open-label, Randomised Study of Datopotamab Deruxtecán (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、又はゲムシタピン + 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 36	3	・ 安全性情報等 ・ 継続 ・ その他	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	横内
議題 37	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	アムジェン株式会社	可	23A16	横内
議題 38	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	
議題 39	3	・ 安全性情報等	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	藤本、坂井

議題 40	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Ⅲ相試験	治験	アムジェン株式会社	可	23A10	横内
議題 41	3	・ 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	アストラゼネカ株式会社	可	23A09	横内
議題 42	3	・ 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	アストラゼネカ株式会社	可	23A08	
議題 43	3	・ 重篤な有害事象 ・ 安全性情報等	田辺ファーマ株式会社の依頼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	田辺ファーマ株式会社	可	23A07	藤本、坂井
議題 44	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	ギリアド・サイエンシズ株式会社	可	23A06	渡邊
議題 45	3	・ 治験実施計画書等改訂	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	横内
議題 46	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	横内
議題 47	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	横内
議題 48	3	・ 安全性情報等	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 49	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	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	可	22A14	藤本、坂井
議題 50	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 51	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	藤本、坂井
議題 52	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	横内
議題 53	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リンパ腫患者を対象としたINCOR0208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	藤本、坂井
議題 54	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 55	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	横内
議題 56	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 57	3	・ 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: 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(次世代経口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 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 58	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	アストラゼネカ株式会社	可	21A04	渡邊
議題 59	2	・ 安全性情報等	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 60	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	アストラゼネカ株式会社	可	14A08	渡邊
議題 61	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	日本イーライリリー株式会社	可	22A11	渡邊
議題 62	3	・ 安全性情報等 ・ 治験実施計画書等改訂 ・ 契約内容変更	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 63	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	横内
議題 64	3	・ 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	渡邊 健一(医師主導)	可	20A19	渡邊
議題 65	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 66	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(医師主導)	可	17A10	渡邊
議題 67	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 68	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Ⅲ相試験	製造販売後臨床試験	ファイザー株式会社	可	16A19	横内
議題 69	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	骨軟部腫瘍科	可	11E19	
追加 議題1	3	・ 新規(追加)	白金製剤抵抗性OCを対象に、FR α 高発現の場合はMIRV とAZD5335、FR α 低発現の場合は化学療法とAZD5335 を比較検討する試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	25A23	
追加 議題2	3	・ 重篤な有害事象	ミスマッチ修復機構正常の子宮体癌に対する一次維持療法としてのMK-2870とベムプロリズマブ併用療法	治験	MSD株式会社	可	25A06	

追加 課題3	3	・重篤な有害事象	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	横内
-----------	---	----------	--	----	-------------	---	-------	----

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11月28日 通知日：2025年12月11日	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	
2	3	・治験終了報告書 報告日：2025年 12月 9日 通知日：2025年 12月12日	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	—	22A07	
3	3	・治験終了報告書 報告日：2025年 11月21日 通知日：2025年 11月25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	
4	3	・治験終了報告書 報告日：2025年 11月13日 通知日：2025年 11月18日 ・開発の中止等に関する報告書 報告日：2025年 11月28日 通知日：2025年 11月28日	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	—	16A22	
5	2	・治験終了報告書 報告日：2025年 12月 8日 通知日：2025年 12月11日	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)	—	16A08②	
6	調査	・調査研究等終了報告書 報告日：2025年 11月21日 通知日：2025年 11月21日	エプキンリ®皮下注 再発又は難治性の大細胞型B細胞性リンパ腫及び再発又は難治性の濾胞性リンパ腫 一般使用成績調査(前例調査)	使用成績 調査	ジェンマブ株式会社	—	24C01	
7	3	・保険契約付保証明書	ビーワン・メディシンズ合同会社の依頼による切除不能又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌の患者を対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験	治験	ビーワン・メディシンズ 合同会社	—	25A09	
8	1/2	・保険契約付保証明書	田辺ファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	治験	田辺ファーマ株式会社	—	22A19	
9	3	・保険契約付保証明書	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	—	22A12	
10	1/2	・保険契約付保証明書	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	

11	3	・ 同意取得 1件	HER2 発現(IHC 3+/2+)子宮体がんに対する術後補助療法として放射線療法併用下又は非併用下でトラスツズマブ デルクステカンと標準化学療法を比較する多施設共同無作為化非盲検第Ⅲ 相試験(DESTINY-Endometrial02/GOG-3122/ENGOT-en30/ GINECO)	治験	第一三共株式会社	—	25A15	
12	3	・ 同意取得 3件	MSD株式会社の依頼による早期トリプルネガティブ乳癌又はHR 低発現/HER2陰性乳癌患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	治験	MSD株式会社	—	25A11	
13	3	・ 同意取得 1件	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢感受性前立腺に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	治験 (CRB)	ファイザー株式会社	—	25A04	
14	1 b/2	・ 同意取得 3件	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による進行性固形がん患者を対象としたPrecentabart Tocentecan(M9140)の第1b/2相試験	治験	メルクバイオファーマ株式会社	—	25A02	
15	3	・ 同意取得 3件	HER2 発現卵巣癌の一次維持療法としてのトラスツズマブデルクステカン + ペバシズマブ併用療法とペバシズマブ単剤療法を比較する試験	治験	第一三共株式会社	—	25A01	
16	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	
17	3	・ 同意取得 1件	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	治験 (CRB)	ファイザー株式会社	—	24A19	