

2026年5月受託研究審査委員会 会議記録の概要

日時	2026年5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	横内 浩、佐川 保、坂井 俊哉、川口 啓之、窪田 明子
欠席者	橋場 美紀、松久 三四彦、桑原 富美恵、鈴木 一郎
委員長	丸山 寛(委員長欠席のため代行)
オブザーバー	島崎
治験管理室	高田 鈴木 佐藤 城岡 新田 西脇 相馬 齋藤 宇野 室岡 齊藤 山田 濱 三浦
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	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濾胞性リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第3相試験	治験	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	26A02	坂井
議題2	調査	・新規	ブルキンザカプセル80mg特定使用成績調査<慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)><原発性マクログロブリン血症及びリンパ形質細胞リンパ腫>	特定使用成績調査	ピーワン・メディシンス合同会社	可	26C02	坂井
議題3	医療機器	・治験実施計画書等改訂	(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ヒポタル試験(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4	3	・安全性情報等 ・その他	ICONク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クニカルリサーチ合同会社	可	25A24	
議題5	3	・治験薬概要書等改訂 ・契約内容変更	白金製剤抵抗性OCを対象に、FRa 高発現の場合はMIRV とAZD5335、FRa 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6	1/2	・安全性情報等	進行固形癌患者を対象としたDS-3939aのFirst-in-Human 試験	治験	第一三共株式会社	可	25A22	横内、丸山、佐川
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 ・その他	子宮頸癌に対する一次治療の維持療法としてペ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8	3	・安全性情報等	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9	3	・安全性情報等	上皮増殖因子受容体のPL-ループ及びαC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、医師が選択したオシメルチニブ又はアフアチニブと比較し、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クニカルリサーチ合同会社	可	25A18	横内
議題10	3	・安全性情報等	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11	2/3	・安全性情報等	プリストル・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	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	25A16	横内
議題12	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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-en31/GINECO)	治験	第一三共株式会社	可	25A15	

議題 13	3	・ 治験実施計画書等改訂 ・ 契約内容変更 ・ その他	アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象としたAZD8205の第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	25A14	
議題 14	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	
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 16	3	・ 安全性情報等 ・ 治験薬概要書等改訂 ・ 説明・同意文書改訂	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	
議題 17	2/3	・ 安全性情報等	プリストル・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	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	25A10	
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切除不能又は転移性の胃癌又は食道胃接合部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 19	3	・ 安全性情報等	ICONクリニカル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クリニカルサーチ合同会社	可	25A08	
議題 20	3	・ 安全性情報等 ・ 契約内容変更 ・ その他	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 21	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	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とペムプロリズマブ併用療法	治験	MSD株式会社	可	25A06	
議題 22	3	・ 重篤な有害事象 ・ 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	25A05	横内
議題 23	3	・ 安全性情報等 ・ 治験薬概要書等改訂	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	坂井
議題 24	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	可	25A02	横内
議題 25	3	・ 安全性情報等 ・ 契約内容変更	HER2 発現卵巣癌の一次維持療法としてのトラスツマブ 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	可	25A01	
議題 26	2	・ 安全性情報等	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 27	3	・ 重篤な有害事象 ・ 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 28	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	
議題 29	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	
議題 30	3	・ 安全性情報等	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-986213の第3相試験	治験	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	24A23	横内

議題 31	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Tacasunlimab (GEN1046) とペ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)	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	24A22	横内
議題 32	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Rilvegostomigの第III相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	24A21	横内
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	
議題 34	3	・安全性情報等 ・説明・同意文書改訂	(治験国内管理人) IQVIAサービスーズ 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スブルチニブ(BGB-3111)の第III相試験	治験	ビーワン・メディシズ合同会社	可	24A16	坂井
議題 35	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	転移性非小細胞肺癌の一次治療における ivonescimab + 化学療法とペムプロリズマブ + 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 36	3	・安全性情報等	未治療又は2レジメンまで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 37	3	・重篤な有害事象 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂	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 単剤療法をペ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 38	3	・安全性情報等	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	横内
議題 39	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	
議題 40	3	・安全性情報等	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-2	治験	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	24A03	坂井
議題 41	1	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	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	横内、佐川、丸山
議題 42	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	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)	治験	第一三共株式会社	可	23A19	

議題 43	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 	<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、 又はゲムシタビン + カルボプラチン) とペムプロリス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	
議題 44	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 	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 45	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 	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 46	3	<ul style="list-style-type: none"> ・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 47	3	<ul style="list-style-type: none"> ・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乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	23A13	
議題 48	3	<ul style="list-style-type: none"> ・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	坂井
議題 49	3	<ul style="list-style-type: none"> ・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 50	3	<ul style="list-style-type: none"> ・説明・同意文書改訂 	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 51	3	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等 	田辺ファーマ株式会社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	坂井
議題 52	3	<ul style="list-style-type: none"> ・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	
議題 53	3	<ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書等改訂 ・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 54	3	<ul style="list-style-type: none"> ・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 55	1	<ul style="list-style-type: none"> ・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 56	3	<ul style="list-style-type: none"> ・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	ファイザー株式会社	可	22A18	
議題 57	3	<ul style="list-style-type: none"> ・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 Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	治験	第一三共株式会社	可	22A17	

議題 58	1b/2	・安全性情報等 ・契約内容変更 ・その他	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 59	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	
議題 60	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性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 61	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	坂井
議題 62	3	・重篤な有害事象 ・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	
議題 63	3	・安全性情報等	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 64	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 デルクステカン (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	
議題 65	3	・説明・同意文書改訂	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	可	21A05	
議題 66	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	
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	治験	第一三共株式会社	可	20A12	
議題 68	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	製造販売後臨床試験	中外製薬株式会社	可	18A11	横内
議題 69	3	・安全性情報等	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	
議題 70	3	・治験実施計画書等改訂	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	横内
議題 71	3	・治験薬概要書等改訂	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	
議題 72	1b/2	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂	ホルモン受容体陽性・HER2 陰性転移・再発乳癌患者に対するリボシクリブとアナストロゾール併用療法の第1b/II相医師主導治験	治験	渡邊 健一 (医師主導)	可	25A26	
議題 73	-	・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改訂	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)	可	24A20	
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	
議題 75	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	
議題 76	1/2	・重篤な有害事象 ・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77	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ヘマシクリブ（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	
議題78	調査	・実施要綱等改訂 ・契約内容変更	アキシャルス点滴静注250mg一般使用成績調査（口腔外科領域）- 切除不能な局所進行又は局所再発の頭頸部癌 -	使用成績調査	楽天メディカル株式会社	可	25C03	
議題79	調査	・添付文書改訂	ビロイ®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80	調査	・添付文書改訂	ニューベクオ錠 一般使用成績調査 - 遠隔転移を有する前立腺癌 -	使用成績調査	IQVIAサービシーズジャパン株式会社	可	23C06	丸山
追加議題1	3	・分担医師変更	A Phase 3 Randomized, Open Label, Multicenter Study to Evaluate the Safety and Efficacy of ABBV-706 versus Standard of Care in Subjects with Relapsed/Refractory Small Cell Lung Cancer (SCLC) 再発/難治性の小細胞肺癌（SCLC）患者を対象とした ABBV-706の安全性及び有効性を、標準治療との比較で評価する第3相、無作為化、非盲検、多施設共同試験	治験	アツヴィ合同会社	可	26A01	横内
追加議題2	1b/2	・分担医師変更	ホルモン受容体陽性・HER2 陰性転移・再発乳癌患者に対するリボシクリブとアナストロゾール併用療法の第1b/II相 医師主導治験	治験	渡邊 健一（医師主導）	可	25A26	
追加議題3	-	・分担医師変更	（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フィールドとペムブ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
追加議題4	1/2	・分担医師変更	進行固形癌患者を対象とした DS-3939aのFirst-in-Human 試験	治験	第一三共株式会社	可	25A22	
追加議題5	ロールオーバー	・分担医師変更	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 510のRollover試験	治験	アムジェン株式会社	可	25A21	横内
追加議題6	3	・分担医師変更	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
追加議題7	3	・分担医師変更	上皮増殖因子受容体のPLルーブ及びαC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、医師が選択したオシメルチニブ又はアファチニブと比較し、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）CONクリニカルリサーチ合同会社	可	25A18	横内
追加議題8	3	・分担医師変更	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
追加議題9	2/3	・分担医師変更	プリストル・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	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	25A16	横内
追加議題10	3	・分担医師変更	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	
追加議題11	3	・分担医師変更	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
追加議題12	3	・分担医師変更	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	

追加議題13	2/3	・分担医師変更	ブリistol・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istol・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	25A10	
追加議題14	3	・分担医師変更	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
追加議題15	3	・分担医師変更	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サービシズジャパン合同会社	可	25A07	横内
追加議題16	3	・分担医師変更	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ダトボタマブ デルクステカン(Dato-DXd, DS-1062a)と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	25A05	横内
追加議題17	3	・分担医師変更	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	坂井
追加議題18	1b/2	・分担医師変更	メルクバイオファーマ株式会社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	可	25A02	横内
追加議題19	2	・分担医師変更	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
追加議題20	3	・分担医師変更	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	アムジェン株式会社	可	24A26	丸山、坂井
追加議題21	3	・分担医師変更	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	
追加議題22	3	・分担医師変更	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	
追加議題23	3	・分担医師変更	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とした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
追加議題24	3	・分担医師変更	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Tacasunlimab (GEN1046) とペ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サービシズジャパン合同会社	可	24A22	横内
追加議題25	3	・分担医師変更	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	横内
追加議題26	-	・分担医師変更	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)	可	24A20	
追加議題27	3	・分担医師変更	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	
追加議題28	3	・分担医師変更	(治験国内管理人) IQVIAサービシズ 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	ビーワン・メディシズ合同会社	可	24A16	坂井
追加議題29	3	・分担医師変更	転移性非小細胞肺癌の一次治療における ivonescimab + 化学療法とペムプロリズマブ + 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

追加 議題 30	2	・分担医師変更	チロシ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ペ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)Harvest Integrated Research Organization Japan株式会社	可	24A12	横内
追加 議題 31	3	・分担医師変更	未治療又は2レジメンまで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	
追加 議題 32	3	・分担医師変更	PD-L1が高発現している(TC≥50%)アクション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単剤療法をペ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
追加 議題 33	3	・分担医師変更	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、イフィナタムブ 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
追加 議題 34	3	・分担医師変更	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	
追加 議題 35	3	・分担医師変更	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-2	治験	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	24A03	坂井
追加 議題 36	3	・分担医師変更	未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたteclistamab とダラムマブ及びレナリドミドの併用 (Tec-DR) 並びに talquetamab とダラ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
追加 議題 37	1	・分担医師変更	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	横内、佐川、丸山
追加 議題 38	3	・分担医師変更	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)	治験	第一三共株式会社	可	23A19	

追加議題 39	3	・分担医師変更	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、 又はゲムシタピン + カルボプラチン) とペムプロリス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	
追加議題 40	3	・分担医師変更	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
追加議題 41	3	・分担医師変更	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
追加議題 42	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	可	23A13	
追加議題 43	3	・分担医師変更	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
追加議題 44	3	・分担医師変更	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
追加議題 45	3	・分担医師変更	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
追加議題 46	3	・分担医師変更	田辺ファーマ株式会社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	坂井
追加議題 47	3	・分担医師変更	ギリアド・サイエン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・サイエンズ株式会社	可	23A06	
追加議題 48	3	・分担医師変更	(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	(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
追加議題 49	1	・分担医師変更	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
追加議題 50	3	・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	
追加議題 51	3	・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	
追加議題 52	3	・分担医師変更	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	横内
追加議題 53	1b/2	・分担医師変更	インサイト・バイオサイエンズ・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・バイオサイエンズ・ジャパン合同会社	可	22A14	坂井

追加 議題 54	3	・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	
追加 議題 55	3	・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	
追加 議題 56	1/2	・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	
追加 議題 57	3	・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マブ及びペルツマブと併用する無作為化、二重盲検、第3相試験（HER2CLIMB-05）	治験	ファイザー株式会社	可	21A26	
追加 議題 58	3	・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
追加 議題 59	3	・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	
追加 議題 60	3	・分担医師変更	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	
追加 議題 61	3	・分担医師変更	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
追加 議題 62	1/2	・分担医師変更	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
追加 議題 63	3	・分担医師変更	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 デルクステカン（T-DXd）の単剤投与またはT-DXdとペルツマブの併用投与と、タキサン、トラスツマブ、及びペ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	
追加 議題 64	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	可	21A05	
追加 議題 65	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癌患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相 相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	21A04	
追加 議題 66	2	・分担医師変更	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	
追加 議題 67	3	・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	治験	第一三共株式会社	可	20A12	
追加 議題 68	3	・分担医師変更	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シ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	横内
追加 議題 69	3	・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	

追加 議題 70	3	・分担医師変更	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	
追加 議題 71	3	・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	
追加 議題 72	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	

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：2026年 3月26日 通知日：2026年 4月10日 ・ 開発の中止等に関する報告書 報告日：2026年 3月26日 通知日：2026年 4月10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	
2	3	・ 治験終了報告書 報告日：2026年 3月10日 通知日：2026年 4月 9日	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)	—	20A19	
3	3	・ 治験終了報告書 報告日：2026年 4月 1日 通知日：2026年 4月 1日	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)	—	18A16	
4	1/2	・ 開発の中止等に関する報告書 報告日：2026年 4月 1日 通知日：2026年 4月 2日	ギリアド・サイエン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 エンズ株 式会社	—	22A01	
5	ロール オーバー	・ 保険契約付保証書	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 510のRollover試験	治験	アムジェン株 式会社	—	25A21	
6	2	・ 保険契約付保証書	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	—	24A27	
7	3	・ 保険契約付保証書	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	—	24A26	
8	3	・ 保険契約付保証書	転移性非小細胞肺癌の一次治療における ivonescimab + 化学療法とペムプロリズマブ + 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 ク株式会社	—	24A14	
9	3	・ 保険契約付保証書	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	—	23A16	
10	3	・ 保険契約付保証書	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	—	23A03	
11	3	・ 保険契約付保証書	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	—	21A14	
12	1/2	・ 保険契約付保証書	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	
13	3	・ 保険契約付保証書	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	—	21A05	

14	3	・保険契約付保証明書	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	—	20A12	
15	3	・保険契約付保証明書	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	製造販売後臨床試験	中外製薬株式会社	—	18A11	
16	3	・保険契約付保証明書	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	—	16A01	
17	1/2	・同意取得 1件	進行固形癌患者を対象とした DS-3939aのFirst-in-Human 試験	治験	第一三共株式会社	—	25A22	
18	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	
19	3	・同意取得 2件	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	—	25A09	
20	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ダトボタマブ デルクステカン(Dato-DXd, DS-1062a)と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	—	25A05	
21	3	・同意取得 4件	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-986213の第3相試験	治験	プリストル・マイヤーズスクイブ株式会社	—	24A23	
22	3	・同意取得 1件	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	—	24A17	