

# 2026年6月受託研究審査委員会 会議記録の概要

日時	2026年6月10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、丸山 覚、渡邊 健一、佐川 保、坂井 俊哉、川口 啓之 橋場 美紀、松久 三四彦、桑原 富美恵、鈴木 一郎
欠席者	窪田 明子
委員長	藤本 勝也
オブザーバー	島崎、石山
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
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	1b/2	・新規	Phase 1b/2 Study Evaluating the Efficacy and Safety of Risvutatug Rezetecan in Participants With Previously Treated Unresectable Advanced or Metastatic Sarcomas 治療歴を有する切除不能な進行又は転移を有する肉腫患者を対象としたRisvutatug Rezetecan の有効性及び安全性を評価する第1b/2 相試験	治験	グラクソ・スミスクライン会社	可	26A04	
議題2	3	・新規	進行又は転移性乳癌に対する前治療歴のない進行又は転移性HR+/HER2-乳癌患者に対するBGB-43395 + レトロゾールとCDK4/6i + レトロゾールを比較して検討する第3相試験	治験	ビーワン・メディシンス合同会社	可	26A03	渡邊
議題3	調査	・新規	ターピー皮下注3mg,40mg 再発又は難治性の多発性骨髄腫患者（標準的な治療が困難な場合に限る）を対象とした特定使用成績調査	特定使用成績調査	ヤンセンファーマ株式会社	可	26C03	藤本、坂井
議題4	3	・説明・同意文書改訂	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	アッヴィ合同会社	可	26A01	横内
議題5	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更	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6	3	・説明・同意文書改訂	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7	1/2	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改訂	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、渡邊
議題8	3	・安全性情報等	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 とベムプロリズムブの併用療法	治験	MSD株式会社	可	25A20	
議題9	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10	3	・安全性情報等	上皮増殖因子受容体のP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)ICONクニカルリサーチ合同会社	可	25A18	横内

議題 11	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 12	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 13	3	・安全性情報等	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 14	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 15	3	・安全性情報等	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 16	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進展型小細胞肺癌患者を対象としたタルタマブ (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 17	3	・安全性情報等	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 18	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	渡邊
議題 19	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	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 20	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂	ICONク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クニカルリサーチ合同会社	可	25A08	
議題 21	3	・安全性情報等	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
議題 22	3	・安全性情報等	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とペムプロリズム併用療法	治験	MSD株式会社	可	25A06	
議題 23	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 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 + ヘバシズマブ併用療法とヘ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 ・治験薬概要書等改訂 ・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 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	藤本、丸山、坂井
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	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 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	渡邊
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	・ 治験実施計画書等改訂 ・ 治験薬概要書等改訂	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acasunlimab (GEN1046) とペムプロリス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	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スマブ + 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 33	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
議題 34	3	・ 安全性情報等 ・ 治験薬概要書等改訂	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 35	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	藤本、坂井
議題 36	3	・ 安全性情報等	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	藤本、坂井
議題 37	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	アッヴィ合同会社	可	23A20	横内、佐川、丸山
議題 38	3	・ 重篤な有害事象 ・ 安全性情報等	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、ペムプロリス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ス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 39	3	・安全性情報等	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	渡邊
議題 40	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	横内
議題 41	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 42	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 43	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-1	治験	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	可	23A12	藤本、坂井
議題 44	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 45	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂	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	藤本、坂井
議題 46	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 47	3	・治験薬概要書等改訂 ・契約内容変更	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 48	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 49	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 50	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	ファイザー株式会社	可	22A18	渡邊
議題 51	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 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 52	1b/2	・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 53	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54	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	藤本、坂井
議題55	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	藤本、坂井
議題56	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・その他	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57	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58	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	渡邊
議題59	3	・安全性情報等	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
議題60	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61	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62	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	渡邊
議題63	1b/2	・安全性情報等 ・治験薬概要書等改訂 ・説明・同意文書改訂	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Ib/II相医師主導治験	治験	渡邊 健一(医師主導)	可	25A26	渡邊
議題64	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	渡邊
議題65	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	渡邊
議題66	1/2	・重篤な有害事象 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更	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
議題67	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	渡邊
追加議題1	1b/2	・新規(追加)	Phase 1b/2 Study Evaluating the Efficacy and Safety of Risvutatug Rezetecan in Participants With Previously Treated Unresectable Advanced or Metastatic Sarcomas 治療歴を有する切除不能な進行又は転移を有する肉腫患者を対象としたRisvutatug Rezetecan の有効性及び安全性を評価する第1b/2 相試験	治験	グラクソ・スミスクライン会社	可	26A04	
追加議題2	1/2	・説明・同意文書改訂	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、渡邊

追加議題3	3	・重篤な有害事象	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4	3	・重篤な有害事象	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5	3	・重篤な有害事象	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6	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	渡邊
追加議題7	3	・重篤な有害事象	（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	藤本、坂井
追加議題8	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	渡邊
追加議題9	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	
追加議題10	研究	・研究実施計画書改定 ・説明文書・同意文書改定	JCOG-バイオバンク・ジャパン連携バイオバンク	研究	臨床研究部	可	17E12	渡邊

## 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	ロールオーバー	・治験終了報告書 報告日：2026年 4月27日 通知日：2026年 5月14日	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	
2	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	
3	3	・同意取得 2件	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	—	25A17	
4	3	・同意取得 2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	