

平成30年度第7回愛知県がんセンター中央病院受託研究審査委員会会議の記録の概要

| | |
|-----|---|
| 日 時 | 平成30年10月30日 (火) 午後3時から午後5時15分まで |
| 場 所 | 愛知県がんセンター中央病院 外来化学療法センター1階 教育研修室 |
| 出席者 | 古平 豊、前田 修、原 和生、小根山 千歳、服部 和良、三嶋 秀行、加藤 洋一、大石 和明 (敬称略、順不同) (委員総数10名中8名出席、欠席: 小松 万喜子、川津 弘之) |

<受託研究(報告事項)>

| | | |
|---|---|------------|
| 1 第6回受託研究審査委員会議事録について | (結果) — | (結果) 承諾 |
| 2 過去の受託研究審査委員会で指摘を受けた報告書について (過去の受託研究審査委員会で修正の上承認となった事項の修正内容の報告) | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 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 | 承諾 |
| 2 | 自家造血幹細胞移植(ASCT)施行後に再発若しくは難治性となった進行期古典的ホジキンリンパ腫患者又はASCT非適応の進行期古典的ホジキンリンパ腫患者を対象にニボルマブ及びブレンツキシマブベドチンの併用療法とブレンツキシマブベドチンの単剤療法を比較する無作為化非盲検第III相試験 | 承諾 |
| 3 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるCabozantinibの第2相試験 | 承諾 |
| 3 治験実施計画書等の変更について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第III相試験 | 承諾 |
| 2 | ファイザー株式会社の依頼による頭頸部癌を対象としたアベルマブの第III相臨床試験 | 承諾 |
| 3 | 転移性膵がん患者を対象としたBBI608とnab-パクリタキセル+ゲムシタビン併用の第3相試験 | 承諾 |
| 4 | ファイザー株式会社の依頼による進行癌患者を対象としたPF-02341066の第1相試験 | 承諾 |
| 5 | 協和発酵キリン株式会社の依頼による第II相試験 | 承諾 |
| 6 | 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 | 承諾 |
| 7 | エーザイ株式会社の依頼による臨床第2相試験 | 承諾 |
| 4 治験実施計画書等の事務的事項の変更について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による進行・転移性乳がん患者を対象としたフルベストラント単剤又はLY2835219併用の第III相試験 | 承諾 |
| 2 | 全身治療歴のないホルモン受容体陽性HER2陰性の閉経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象とした非ステロイド性アロマターゼ阻害剤(アナストロゾール又はレトロゾール)単剤又はCDK4/6阻害剤LY2835219との併用の無作為化二重盲検プラセボ対照第III相試験 | 承諾 |

| | | |
|--------------------------|--|------|
| 3 | ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 4 | 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280A (Atezolizumab) の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 5 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 6 | ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験 | 承諾 |
| 7 | ONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 8 | 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 | 承諾 |
| 9 | BRAF V600E変異転移性結腸直腸癌患者を対象に、encorafenib+binimatinib+セツキシマブによる安全性導入期後に、encorafenib+セツキシマブ+/-binimatinibとイリノテカンドラシル (5-FU) / フォリン酸 (FA) / イリノテカンドラシル (FOLFIRI) / セツキシマブの投与を比較する、第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検、3群比較試験 | 承諾 |
| 10 | ファイザー株式会社の依頼による、第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 11 | 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 | 承諾 |
| 12 | MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 13 | 1 レジメン以上の全身療法の施行中又は施行後に進行が認められた進行又は転移性非小細胞肺がん患者を対象としたニボルマブの非盲検単群第Ⅱ相安全性試験 | 承諾 |
| 14 | シミック (治験国内管理人) による進行性又は転移性の胆道癌患者を対象としたvarlitinibの第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 15 | アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行切除不能非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第3相試験 | 承諾 |
| 16 | 中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 17 | 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201 a (trastuzumab deruxtecan) の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 18 | 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 | 承諾 |
| 19 | Incyte Corporationの依頼による胆管細胞癌患者を対象としたINCB054828の第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 5 説明文書・同意文書の改訂について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 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 | 承諾 |
| 6 迅速審査 (研究分担医師等の変更) について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |

| | | |
|--------------------|--|------|
| 1 | 進行又は再発乳癌患者を対象としたNK105とパクリタキセルを比較するランダム化第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 2 | 治癒切除不能な膵癌患者を対象としたTBI-1401 (HF10) の化学療法併用第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 7 受託研究の終了等について | | |
| (1) 研究終了 | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 大塚製薬株式会社依頼による第Ⅳ相試験 | 承諾 |
| (2) 承認取得 | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I/II相試験 | 承諾 |
| 2 | 武田薬品工業株式会社によるホジキンリンパ腫を対象としたブレンツキシマブ ベドチンの第3相試験 | 承諾 |
| 3 | ONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 8 迅速審査（被験者の募集）について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 中外製薬株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMPDL3280A (アテゾリズマブ) の第Ⅲ相試験 | 承諾 |

<受託研究（審議事項）>

| | | |
|---------------------------|---|------|
| 1 第6回受託研究審査委員会議の記録の概要について | (結果) | |
| — | 承認 (公開可) | |
| 2 重篤な有害事象に関する報告について | | |
| (1) 研究終了 | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 大鵬薬品工業株式会社と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象としたTAS-118/L-OHPの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 2 | アッヴィ合同会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 3 | MSD株式会社依頼の早期非小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 4 | 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん若しくは胃食道接合部がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 5 | 第一三共株式会社依頼の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 6 | ファイザー株式会社の依頼による進行癌患者を対象としたPF-02341066の第1相試験 | 承認 |
| 7 | MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 8 | エーザイ株式会社の依頼による臨床第1相試験 | 承認 |
| 9 | 中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 3 副作用等の報告について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |

| | | |
|----|---|----|
| 1 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたAMN107A2408の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 2 | IQVIAサービスジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるCRIZOTINIBの第2相試験 | 承認 |
| 3 | 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R05304020とR04368451の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 4 | 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MPDL3280Aの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 5 | アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 6 | 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 | 承認 |
| 7 | 小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象としたONO-4538の第3相試験 | 承認 |
| 8 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による進行・転移性乳がん患者を対象としたフルペストラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 9 | セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたCC-5013（レナリドミド）の第3相試験 | 承認 |
| 10 | アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 11 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 12 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ / Ⅱ相試験 | 承認 |
| 13 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（非扁平上皮癌）を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 14 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（扁平上皮癌）を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 15 | アストラゼネカ株式会社の依頼による再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたMEDI4736及びTremelimumabの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 16 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 17 | セルジーン株式会社の依頼による第1相試験 | 承認 |
| 18 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 19 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 20 | 大鵬薬品工業株式会社と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象としたTAS-118/L-OHPの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 21 | バイエル薬品株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたBAY88-8223の第Ⅱ相試験 | 承認 |

| | | |
|----|---|----|
| 22 | ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 23 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 24 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 25 | 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280A (Atezolizumab) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 26 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 27 | エーザイ株式会社の依頼によるE7777の悪性リンパ腫を対象とした臨床第2相試験 | 承認 |
| 28 | ノバルティスファーマ株式会社依頼によるINC280の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 29 | アッヴィ合同会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 30 | 切除不能の局所再発又は転移性トリプルネガティブ乳癌の化学療法未治療患者を対象としたMK-3475及び化学療法併用投与とプラセボ及び化学療法併用投与を比較する二重盲検、無作為化、第Ⅲ相試験 (KEYNOTE-355) | 承認 |
| 31 | シミック株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたポナチニブの国際共同第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 32 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3009806 (ラムシルマブ) の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 33 | 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMPDL3280A (アテゾリズマブ) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 34 | ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験 | 承認 |
| 35 | MSD株式会社依頼の早期非小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 36 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による第Ⅰb相試験 | 承認 |
| 37 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたLY3009806 (ラムシルマブ) の第Ⅰb/Ⅲ相試験 | 承認 |
| 38 | 前治療歴のある切除不能進行再発大腸がん患者を対象としたBBI608とFOLFIRI併用の第3相試験 | 承認 |
| 39 | ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験 | 承認 |
| 40 | 小野薬品工業株式会社の依頼による頭頸部がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 41 | メルクセローノ株式会社依頼による第Ⅰ相臨床試験 | 承認 |
| 42 | 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん若しくは胃食道接合部がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |

| | | |
|----|---|----|
| 43 | 再発/難治性の中中枢神経系原発リンパ腫 (PCNSL) 又は再発/難治性の精巣原発リンパ腫 (PTL) を対象としたニボルマブの非盲検単群2コホート第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 44 | (治験国内管理人) IQVIAサービスジャパン株式会社の依頼によるNTRK1/2/3、ROS1 又はALK遺伝子再構成陽性の局所進行又は遠隔転移を有する固形癌患者を対象としたRXDX-101の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 45 | ファイザー株式会社の依頼による頭頸部癌を対象としたアベルマブの第Ⅲ相臨床試験 | 承認 |
| 46 | 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 | 承認 |
| 47 | 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を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 48 | 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 | 承認 |
| 49 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 50 | 株式会社メディサイエンスプランニング (治験国内管理人) の依頼による進行または転移性胃癌 (GC) の患者を対象としたApatinibの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 51 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 52 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 53 | 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進行若しくは転移性固形癌患者を対象にしたxentuzumab及びabemaciclibによる治療下、並びに局所進行若しくは転移性ホルモン受容体陽性HER2陰性乳癌患者を対象にしたホルモン療法併用の第Ⅰb相用量設定試験 | 承認 |
| 54 | 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした術前補助療法におけるMPDL3280A (アテゾリズマブ) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 55 | アストラゼネカ株式会社の依頼による進展型SCLC患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 56 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 57 | 転移性膵がん患者を対象としたBBI608とnab-パクリタキセル+ゲムシタビン併用の第3相試験 | 承認 |
| 58 | BRAF V600E変異転移性結腸直腸癌患者を対象に、encorafenib+binimatinib+セツキシマブによる安全性導入期後に、encorafenib+セツキシマブ+/-binimatinibとイリノテカン/セツキシマブ又は5 フルオロウラシル (5-FU) /フォリン酸 (FA) /イリノテカシン (FOLFIRI) /セツキシマブの投与を比較する、第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検、3群比較試験 | 承認 |
| 59 | 第一三共株式会社依頼の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 60 | MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 61 | 全薬工業株式会社の依頼によるIDEC-C2B8の90分間投与臨床第Ⅱ相試験 | 承認 |

| | | |
|----|---|----|
| 62 | ファイザー株式会社の依頼による進行癌患者を対象としたPF-02341066の第1相試験 | 承認 |
| 63 | サノフィ株式会社の依頼によるSAR408701の第I / I b相試験 | 承認 |
| 64 | 第一三共株式会社の依頼による第I / II相試験 | 承認 |
| 65 | 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 | 承認 |
| 66 | MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第III相試験 | 承認 |
| 67 | 再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib (リツキシマブ併用) の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験：CHRONOS-3 | 承認 |
| 68 | 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 | 承認 |
| 69 | 1 レジメン以上の全身療法の施行中又は施行後に進行が認められた進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたニボルマブの非盲検単群第II相安全性試験 | 承認 |
| 70 | 再発又は再燃びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたSyB L-0501とリツキシマブ併用による第III相臨床試験 | 承認 |
| 71 | エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象としたE7080, MK-3475の第3相試験 | 承認 |
| 72 | アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした二次療法としてのRovalpituzumab tesirineの第III相試験 | 承認 |
| 73 | アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第III相試験 | 承認 |
| 74 | シミック (治験国内管理人) による進行性又は転移性の胆道癌患者を対象としたvarlitinibの第II / III相試験 | 承認 |
| 75 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinibの第2相試験 | 承認 |
| 76 | サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社 (治験国内管理人) の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 77 | 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたR05532961 (ipatasertib) の第III相試験 | 承認 |
| 78 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第III相試験 | 承認 |
| 79 | アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行切除不能非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第3相試験 | 承認 |
| 80 | 中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第III相試験 | 承認 |
| 81 | (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の依頼による手術不能な局所進行又は転移性胃癌患者を対象としたBGB-290の第III相試験 | 承認 |

| 82 | 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 | 承認 |
|-----------------|--|------|
| 83 | 株式会社ヤクルト本社の依頼によるYHI-1001の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 84 | 第一三共株式会社の依頼による大腸癌患者を対象としたDS-8201 a の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 85 | アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした一次療法後維持療法としてのRovalpituzumab tesirineの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 86 | シスプラチニン不適応及びシスプラチニン適応の局所進行頭頸部扁平上皮がん (SCCHN) 患者を対象とし, nivolumab及び放射線療法の併用又はnivolumab, シスプラチニン及び放射線療法の併用を検討するプラセボ対照無作為化二重盲検第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 87 | 小野薬品工業株式会社による結腸又は直腸がん患者を対象としたONO-4538の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 承認 |
| 88 | アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 89 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 90 | エーザイ株式会社の依頼による臨床第2相試験 | 承認 |
| 91 | 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201 a (trastuzumab deruxtecan) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 92 | 治癒切除不能な膀胱癌患者を対象としたTBI-1401 (HF10) の化学療法併用第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 93 | 中外製薬株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMPDL3280A (アテゾリズマブ) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 94 | 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 | 承認 |
| 95 | 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 | 承認 |
| 96 | Incyte Corporationの依頼による胆管細胞癌患者を対象としたINCB054828の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 4 治験概要書等の改訂について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 2 | 小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象としたONO-4538の第3相試験 | 承認 |
| 3 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による進行・転移性乳がん患者を対象としたフルベストラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 4 | 全身治療歴のないホルモン受容体陽性HER2陰性の閉経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象とした非ステロイド性アロマターゼ阻害剤 (アナストロゾール又はレトロゾール) 単剤又はCDK4/6阻害剤LY2835219との併用の無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験 | 承認 |

| | | |
|----|---|----|
| 5 | 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 | 承認 |
| 6 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 7 | MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 8 | MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 9 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 10 | 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 | 承認 |
| 11 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 12 | セルジーン株式会社の依頼による第1相試験 | 承認 |
| 13 | ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ / Ⅱ相試験 | 承認 |
| 14 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 15 | ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験 | 承認 |
| 16 | ONO-4538 第Ⅱ / Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験 | 承認 |
| 17 | MSD株式会社依頼の早期非小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 18 | 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん若しくは胃食道接合部がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 19 | ファイザー株式会社の依頼による頭頸部癌を対象としたアベルマブの第Ⅲ相臨床試験 | 承認 |
| 20 | BRAF V600E変異転移性結腸直腸癌患者を対象に、encorafenib+binimatinib+セツキシマブによる安全性導入期後に、encorafenib+セツキシマブ+/-binimatinibとイリノテカンド/セツキシマブ又は5 フルオロウラシル (5-FU) / フォリン酸 (FA) / イリノテカンド (FOLFIRI) / セツキシマブの投与を比較する、第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検、3群比較試験 | 承認 |
| 21 | ファイザー株式会社の依頼による進行癌患者を対象としたPF-02341066の第1相試験 | 承認 |
| 22 | ファイザー株式会社の依頼による、第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 23 | 協和発酵キリン株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 24 | 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 | 承認 |

| | | |
|----------------------------|---|------|
| 25 | 小野薬品工業株式会社による結腸又は直腸がん患者を対象としたONO-4538の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 承認 |
| 26 | 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 | 承認 |
| 5 治験実施計画書の重大な変更について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 武田薬品工業株式会社によるホジキンリンパ腫を対象としたブレンツキシマブ ベドチンの第3相試験 | 承認 |
| 2 | アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 3 | 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の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 4 | ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 5 | 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMPDL3280A（アテゾリズマブ）の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 6 | 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん若しくは胃食道接合部がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 7 | ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とするPF-06463922（LORLATINIB）の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 8 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 9 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 10 | MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 11 | 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 | 承認 |
| 12 | 中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 13 | 治癒切除不能な膀胱癌患者を対象としたTBI-1401（HF10）の化学療法併用第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 6 説明文書・同意文書の改訂について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 武田薬品工業株式会社によるホジキンリンパ腫を対象としたブレンツキシマブ ベドチンの第3相試験 | 承認 |
| 2 | 小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象としたONO-4538の第3相試験 | 承認 |
| 3 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による進行・転移性乳がん患者を対象としたフルベストラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 4 | アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |

| 5 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
|-------------------|---|---------|
| 6 | セルジーン株式会社の依頼による第1相試験 | 承認 |
| 7 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 8 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 9 | アッヴィ合同会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 10 | ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験 | 承認 |
| 11 | ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験 | 承認 |
| 12 | 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん若しくは胃食道接合部がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 13 | 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を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 14 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 15 | MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 16 | 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 | 承認 |
| 17 | MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 18 | 1レジメン以上の全身療法の施行中又は施行後に進行が認められた進行又は転移性非小細胞肺がん患者を対象としたニボルマブの非盲検単群第Ⅱ相安全性試験 | 承認 |
| 19 | 中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 20 | 株式会社ヤクルト本社の依頼によるYHI-1001の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 21 | 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進行若しくは転移性固形癌患者を対象にしたxentuzumab及びabemaciclibによる治療下、並びに局所進行若しくは転移性ホルモン受容体陽性HER2陰性乳癌患者を対象にしたホルモン療法併用の第Ⅰb相用量設定試験 | 承認 |
| 7 受託研究の依頼について（新規） | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌（ステージI～III）の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第3相試験 | 修正の上で承認 |
| 2 | 中外製薬株式会社の依頼による術後乳癌患者を対象としたatezolizumabの第Ⅲ相試験 | 修正の上で承認 |

| | | |
|---|--|---------|
| 3 | 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 | 修正の上で承認 |
|---|--|---------|

<医師主導治験（審議事項）>

| 1 治験に関する変更申請について | | |
|----------------------|--|---------|
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | フル化ピリミジンとプラチナ系薬剤に不応不耐進行胃癌患者に対するパクリタキセル+ラムシルマブ+ニボルマブ併用療法の第I / II相多施設共同試験 | 承認 |
| 2 | HR陽性/HER2陰性の進行または転移性乳癌女性患者を対象に、パルボシクリブ+タモキシフェン（±ゴセレリン）併用投与とプラセボ+タモキシフェン（±ゴセレリン）併用投与を比較する、アジア共同、国際、多施設、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較第III相試験 | 承認 |
| 2 副作用等の報告について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 切除不能の明細胞肉腫または胞巣状軟部肉腫に対するニボルマブの医師主導治験 | 承認 |
| 2 | フル化ピリミジンとプラチナ系薬剤に不応不耐進行胃癌患者に対するパクリタキセル+ラムシルマブ+ニボルマブ併用療法の第I / II相多施設共同試験 | 承認 |
| 3 | 切除不能かつ化学療法歴を有するHER2 : 1+以上の進行・再発子宮癌肉腫に対するDS-8201aの医師主導治験 | 承認 |
| 4 | HER2陽性の治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌患者に対するトラスツズマブおよびペルツズマブ同時併用療法の有効性および安全性を評価する多施設共同臨床第II相試験 | 承認 |
| 5 | HR陽性/HER2陰性の進行または転移性乳癌女性患者を対象に、パルボシクリブ+タモキシフェン（±ゴセレリン）併用投与とプラセボ+タモキシフェン（±ゴセレリン）併用投与を比較する、アジア共同、国際、多施設、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較第III相試験 | 承認 |
| 6 | BRAF V600E遺伝子変異陽性切除不能進行・再発大腸がん患者を対象としたエリブリン療法の多施設共同第II相臨床試験 | 承認 |
| 7 | EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのOsimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化第II相試験 | 承認 |
| 8 | V600E以外のBRAF遺伝子変異陽性、切除不能・再発大腸がん患者を対象としたV600E以外のBRAF遺伝子変異陽性、切除不能・再発大腸がん患者を対象とした・安全性・Proof-of-concept (POC) を検討する多施設共同第II相臨床試験 | 承認 |
| 3 モニタリング・監査の結果報告について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | HR陽性/HER2陰性の進行または転移性乳癌女性患者を対象に、パルボシクリブ+タモキシフェン（±ゴセレリン）併用投与とプラセボ+タモキシフェン（±ゴセレリン）併用投与を比較する、アジア共同、国際、多施設、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較第III相試験 | 承認 |
| 4 受託研究の依頼について（新規） | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 再発・治療抵抗性の造血器悪性腫瘍患者を対象とする、Nivolumab単剤療法の安全性・有効性を検討する多施設共同第II相臨床試験（医師主導治験） | 修正の上で承認 |
| 2 | TMB-Hの治癒切除不能な進行・再発の消化器悪性腫瘍患者に対するニボルマブ単独療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試験（医師主導治験） | 修正の上で承認 |