平成30年度第8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11月27日 (火) 午後3時から午後5時40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 毅、小松 万喜子、前田 修、衣斐 寬倫、服部 和良、三嶋 秀行、加藤 洋一、大石 和明			
H11111112.E1	(敬称略、順不同)			
	■ (委員総数10名中8名出席、欠席:原 和生、川津 弘之)			

<受託研究(報告事項)>		
1 第7	回受託研究審査委員会議事録について	<u>(結果)</u>
2 過去		承諾
_ ,	の受託研先番重安員去で指摘を受けた報告者について 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	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	承諾
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	承諾
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	承諾
	実施計画書等の変更について	((
(番号)	(公開用課題名)	(結果)
1	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	承諾
2	第一三共株式会社依頼の第Ⅱ相試験	承諾
3	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
4	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
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	中外製薬株式会社の依頼による低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象としたRG7159の第 Ⅲ相試験	承諾
2	武田薬品工業株式会社の依頼によるCD30陽性成熟型T細胞リンパ腫を対象としたSGN-35の第3相試験	承諾
3	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたCH5424802の第Ⅲ相試験	承諾
4	ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたPD-0332991 (PALBOCICLIB) の 第Ⅲ相試験	承諾
5	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
6	小野薬品工業株式会社の依頼による0N0-4538の第Ⅱ相試験	承諾

7	MSD株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承諾
8	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	承諾
9	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	承諾
10	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたalpelisibの第Ⅲ相 試験	承諾
11	第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験	承諾
12	MSD株式会社の依頼による進行性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌患者を対象患者とした MK-3475の第Ⅲ相臨床試験	承諾
13	0N0-4538 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
14	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	承諾
15	メルクセローノ株式会社依頼による第Ⅰ相臨床試験	承諾
16	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
17	ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験	承諾
18	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	承諾
19	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	承諾
20	第一三共株式会社依頼の第Ⅱ相試験	承諾
21	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	承諾
22	標準治療後の再発又は治療抵抗性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫の日本人患者を対象としたcopanlisibの非盲検、非対照、第 I b/ II 相臨床試験	承諾
23	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	承諾
24	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	承諾
25	川澄化学工業の依頼による腹部外科手術症例に対するE8002の医療機器治験	承諾
26	エーザイ株式会社の依頼による臨床第1相試験	承諾
27	武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinibの第2相試験	承諾
28	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

29	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	承諾
30	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
31	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
32	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
	文書・同意文書の改訂について	
(番号)	(公開用課題名)	(結果)
1	ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による遠隔転移を有する結腸・直腸がん患者を対象としたSP-04/Pled0xのがん化学療法誘発性末梢神経障害の発現抑制効果を検討する第Ⅲ相試験	承諾
	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	塩野義製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたS-588410の第3相臨床試験	承諾
2	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたRO5532961 (ipatasertib) の第 Ⅲ相試験	承諾
	开究の終了等について	
(1) 研究約		(/ [. []])
(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第Ⅱ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Palbociclibの第Ⅱ相臨床試験	承諾
3	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	承諾
4	エーザイ株式会社の依頼による臨床第2相試験	承諾
(2) 承認	文得	
(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	王対石原座のないホルモン文谷体物性InchZ展性の財産後向別再先又は転移性孔標思有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 ➡♥	承諾
	的(審議事項)>	/./. ht \
1 第7	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
	_	承認 (公開可)
2 重篤7	。 な有害事象に関する報告について	()/ /
(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-0HP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	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
4	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
<u> </u>		

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	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
	月等の報告について	
(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低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象としたRG7159の第 Ⅲ相試験	承認
2	中外製薬株式会社の依頼によるRo4368451 (Pertuzumab) とRo45-2317 (Trastuzumab) の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験	承認
3	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
4	IQVIAサービシーズジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるCRIZOTINIBの第 2相試験	承認
5	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
6	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
7	ファイザー株式会社の依頼による1st line ER陽性HER2陰性乳癌患者を対象としたPD- 0332991の国内第Ⅱ相試験	承認
8	アッヴィ合同会社の依頼による第I相試験	承認
9	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
10	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
11	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
12	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
13	アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	承認
14	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
15	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
16	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

17	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
18	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
19	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験	承認
20	セルジーン株式会社の依頼による第1相試験	承認
21	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
22	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅲ相試験	承認
23	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
24	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
25	ファイザー株式会社の依頼による第 I / II 相試験	承認
26	小野薬品工業株式会社の依頼による0N0-4538の第Ⅲ相試験	承認
27	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験	承認
28	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
29	第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験	承認
30	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
31	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
32	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
33	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
34	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
35	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
36	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
37	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
38	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による第 I b相試験	承認

39	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
40	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
41	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
42	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
43	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
44	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
45	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ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
46	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
47	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
48	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
49	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
50	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
51	株式会社メディサイエンスプラニング (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
52	0NO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験	承認
53	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
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+binimetinib+セツキシマブによる安全性導入期後に、encorafenib+セツキシマブ+/-binimetinib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)/イリノテカン (F0LFIRI)/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	協和発酵キリン株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	承認
68	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
69	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
70	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
71	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
72	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
73	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
74	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
75	エーザイ株式会社の依頼による臨床第1相試験	承認
76	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
77	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
78	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
79	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
80	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄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
81	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

82	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
83	(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
84	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
85	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
86	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
87	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
88	シスプラチン不適応及びシスプラチ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
89	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0N0-4538の第Ⅱ/Ⅲ相 試験	承認
90	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
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
97	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	承認
98	武田薬品工業株式会社の依頼によるCabozantinibの第2相試験	承認
99	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)依頼による乳癌患者を 対象としたAZD2281(オラパリブ)の第Ⅲb相試験	承認
	集概要書等の改訂について (*) BL B	//. I. bet \
<u>(番号)</u> 1	(公開用課題名) 中外製薬株式会社の依頼によるRo4368451 (Pertuzumab) とRo45-2317 (Trastuzumab) の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験	(結果) 承認
2	IQVIAサービシーズジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるCRIZOTINIBの第 2相試験	承認

日本イーライリリート版会会社の依頼による選手・転移性乳が入患者を対象としたフルベストラント単列又は1/28/05/21/05/17/05/21/05/17/05/21/05			
4 心 対象とした非ステロイド性アロマターゼ国書類(アナストロゾールンはレトロゾールを加速。	3		承認
### 第一三共株式会社の依頼による毎1相試験 ### ### ### ### ### ### ### ### ### #	4	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	承認
マ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ボナチニブの国際 果認 ドリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による第 I b相試験 水認 アリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による第 I b相試験 メ認 アングトンティス ファーマ株式会社の依頼による第 I b相試験 メ認 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第 I 相試験 メ認 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治行罪しくは転移性固形癌患者を対象にした水のたびに同所進行者しくは転移性ホルホン交容体験性性配際性乳核患者を対象にしたホルモン療法併用の第 I b相加 最初によいアストラビ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ェルバルマブとトレスリムマブの第 II 相試験 来認 第一三共株式会社の依頼による第 II 相試験 来認 BRAF V6000変異転移性結腸直腸癌患者を対象に、encorafenib+tininetinib-セツキシマブによる安全性導入類後に、encorafenib+センキシマブドーbininetinibとイリファンプによる安全性導入対後に、encorafenib+センキシマブルとの安全に対しました。 (6-FU) / フォソン酸 (FA) / イリノテカン (FOUFRI) / セツキシマブの投与を比較する、第 II 相、多施設共同、無作為化、非 盲検、3群比較試験 承認 第一三共株式会社依頼の第 II 相試験 承認 第一三共株式会社依頼の第 II 相試験 承認 アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺病患者を対象としたこ次療法としての 承認 第一三共株式会社の依頼による大腸蛋患者を対象としたDS-8201 a の第 II 相試験 承認 第一三共株式会社の依頼による大腸蛋患者を対象としたDS-8201 a (trastuzumab 体認 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 体認 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 体認 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 体認 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 体認 活度) の第 II 相談験 来認 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 体認 活度) 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 kazzumab などに SS 三 に登録を対象をした SS - 201 a (trastuzumab などに SS - 201 a (trastuzumab などに SS - 201 a (などに SS - 201 a (trastuzumab などに SS - 201 a (などに	5	ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼によるSP-02Lの第2相試験	承認
### ### ### ### ### ### ### ### ### ##	6	第一三共株式会社の依頼による第I相試験	承認
9	7		承認
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若しくは転移性固形癌患者を対象にしたxentuzumab及びabemacic1ibによる治療下、並びに局所進行若しくは転移性小ルモン受容体陽性HER2除性乳癌患者を対象にしたホルモン療法併用の第 1 b相用量散産定政験 11 アストラゼネカ株式会社の依頼による進展型SCIC患者に対する一次治療におけるデュルパルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験 12 第一三共株式会社の依頼による第 II 相試験 BRAF V600F変異転移性結腸直腸癌患者を対象に、encorafenib+binimetinib+セツキシマブによる安全性導入場後に、encorafenib+セツキシマブ/とカンクでクランルがとフェンマブス(13 カン/セツキンマブス(15 フルオロワラシル (5-FL) /フォリン酸 (5-A) /イリ / テカン / (701F1R1) /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 14 第一三共株式会社依頼の第 II 相試験 承認 15 エーザイ株式会社による腎細胞病を対象としたE7080、MK-3475の第3相試験 承認 16 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 17 進行子宮体癌患者を対象にE7080及 CMK-3475を併用投与する第 III 相試験 承認 18 第一三共株式会社の依頼による小細胞肺流患者を対象としたDS-8201 a の第 II 相試験 承認 19 アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺流患者を対象としたDS-8201 a の第 II 相試験 承認 20 第一三共株式会社の依頼による小細胞肺流患者を対象としたDS-8201 a (trastuzumab イファン・イン・クロを頼による乳流を対象としたDS-8201 a (trastuzumab 条認 第一三共株式会社の依頼による乳流を対象としたDS-8201 a (trastuzumab 条認 第一三共株式会社の依頼による乳流を対象としたDS-8201 a (trastuzumab 条認 第一三共株式会社の依頼による乳流を対象としたDS-8201 a (trastuzumab 条認 第一三共株式会社の依頼による乳流を対象としたDS-8201 a (trastuzumab 条認 第一三共株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたPD-0332991の第3相試験 承認	8	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による第 I b相試験	承認
おを対象にしたxentuzumab及びsabemaciclib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陰性乳痛患者を対象にしたホルモン療法併用の第 1 b相用 量設定試験	9	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
# ルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験	10	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	承認
BRAF V600E変異転移性結腸直腸癌患者を対象に、encorafenib+binimetinib+セツキシマブによる安全性導入期後に、encorafenib+セツキシマブ-/-binimetinibとイリノデカン/セツキンマブ又は5 フルオロウラシル (5-FU) /フォリン酸 (FA) /イリノテカン (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	11		承認
マブによる安全性導入期後に、encorafenib+セツキシマブ+/-binimetinibとイリノテカン/セツキシマブスは5 フルオロウラシル(5-FU)/フォリン酸(FA)/イリノテカン(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 14 第一三共株式会社依頼の第Ⅱ相試験 承認 15 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 16 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 17 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 18 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-8201aの第Ⅱ相試験 承認 19 アッヴィ合同会社の依頼による大腸癌患者を対象としたDS-8201aの第Ⅱ相試験 承認 20 第一三共株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたDS-8201a(trastuzumab 根空収末性のの第Ⅲ相試験 承認 5 治験実施計画書の東大な変更について (公開用課題名) (結果) 1 ファイザー株式会社の依頼による乳恋を対象としたPD-0332991の第3相試験 承認	12	第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	承認
15 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 16	13	マブによる安全性導入期後に、encorafenib+セツキシマブ+/-binimetinib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	承認
16	14	第一三共株式会社依頼の第Ⅱ相試験	承認
Rovalpituzumab tesirineの第Ⅲ相試験	15	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
18 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	16		承認
19 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 20 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 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 ファイザー株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたPD-0332991の第3相試験 承認	17	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
19 てのRovalpituzumab tesirineの第Ⅲ相試験 単版 20 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 5 治験実施計画書の重大な変更について (公開用課題名) (公開用課題名) (結果) 1 ファイザー株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたPD-0332991の第3相試験 承認	18	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
20 deruxtecan) の第Ⅲ相試験	19		承認
(番号) (公開用課題名) (結果) 1 ファイザー株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたPD-0332991の第3相試験 承認		deruxtecan)の第Ⅲ相試験	承認
1 ファイザー株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたPD-0332991の第3相試験 承認			(A.L. ==)
	(番号)	(公開用課題名)	(結果)
2 塩野義製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたS-588410の第3相臨床試験 承認	1	ファイザー株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたPD-0332991の第3相試験	承認
	2	塩野義製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたS-588410の第3相臨床試験	承認

3	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
4	協和発酵キリン株式会社の依頼による進行性又は転移性固形がん患者を対象とする第 I 相試験	承認
5	小野薬品工業株式会社の依頼による0N0-4538の第Ⅲ相試験	承認
6	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
7	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による第 I / II 相臨床試験	承認
8	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
9	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
10	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄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
11	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
12	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0N0-4538の第Ⅱ/Ⅲ相 試験	承認
13	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
14	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
15	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
16	ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による遠隔転移を有する結腸・直腸がん患者を対象としたSP-04/Pled0xのがん化学療法誘発性末梢神経障害の発現抑制効果を検討する第Ⅲ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	塩野義製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたS-588410の第3相臨床試験	承認
2	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
3	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	承認
4	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
5	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
6	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

7	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
8	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
9	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による第 I / II 相臨床試験	承認
10	第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	承認
11	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
12	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
13	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
14	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
15	シスプラチン不適応及びシスプラチ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
16	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0N0-4538の第Ⅱ/Ⅲ相 試験	承認
17	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
18	ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による遠隔転移を有する結腸・直腸がん患者を対象としたSP-04/Pled0xのがん化学療法誘発性末梢神経障害の発現抑制効果を検討する第Ⅲ相試験	承認
	研究の依頼について (新規)	
(番号)	(公開用課題名)	(結果)
1	PD-L1 陽性非小細胞肺がんの1次治療におけるM7824の第2相試験	修正の上で 承認
2	治療歴のある日本人B細胞リンパ腫患者を対象とするINCB050465の安全性、忍容性及び 薬物動態を評価する第Ib相、非盲検、用量漸増試験(CITADEL-111)	修正の上で 承認
3	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマブの第Ⅲ相試験	修正の上で 承認
4	ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による術後補助化学療法を実施する結腸・直腸がん患者を対象としたSP-04/Pled0xのがん化学療法誘発性末梢神経障害の発現抑制効果を検討する第Ⅲ相試験	修正の上で 承認

	鼻治験(報告事項)> ₽治験(報告事項)>		
1 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	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)	承諾	
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)	承諾	
2 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	医師主導治験による非小細胞肺癌完全切除後Ⅱ-Ⅲ期のEGFR変異陽性例に対するシスプラチン+ビノレルビン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第Ⅲ相試験(多施設共同医師主導治験)	承諾	

(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	フッ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	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)	承認
	用等の報告について	(外田)
(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	フッ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
	タリング・監査の結果報告について	(公田)
(番号)	(公開用課題名) 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	(結果)
1	が、	承認
2	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
	な有害事象に関する報告について (公開日調覧を)	(外田)
(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