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 毅、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
TTI/III.E	(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) 承諾
2 過去		/予 1/1
	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
	実施計画書等の変更について (八間円調照点)	(外田)
(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+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 (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
	文書・同意文書の改訂について	//.l. m \
(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
	審査(研究分担医師等の変更)について (A)関 円間 (A)	(分 田 /
(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
	T. アンス・アンス・アンス・アンス・アンス・アンス・アンス・アンス・アンス・アンス・	
(1) 研究》	終了 	(結果)
		(かロント)
1	大塚製薬株式会社依頼による第Ⅳ相試験	承諾
(2) 承認] (番号)	以侍 	(結果)
, <u> </u>		
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	0N0-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験	承諾
	審査(被験者の募集)について (公開用調照を)	(外田)
(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
<u>く受託研究</u> 1 第6	究(審議事項)> 可受託研究審査委員会議の記録の概要について	(結果)
1 3701	可文化明九番重要負去職の記跡の腕女について	承認
2 重篤	な有害事象に関する報告について	(公開可)
4 里馬	よ月 音事家に思り 公取口に フバー	
(番号)	(公開用課題名)	(結果)
(番号) 1		(結果) 承認
	(公開用課題名) 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	
1	(公開用課題名) 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	(公開用課題名) 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 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 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	承認承認
2 3	(公開用課題名) 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 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 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 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	承認承認
1 2 3 4	(公開用課題名) 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 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 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 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 承認 承認 承認
1 2 3 4 5	(公開用課題名) 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 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 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 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 第一三共株式会社依頼の第Ⅱ相試験	承
1 2 3 4 5 6	(公開用課題名) 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 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 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 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 第一三共株式会社依頼の第Ⅱ相試験 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 承 承 承 承 承 承 認
1 2 3 4 5 6 7 8 9	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 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 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 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プとイビリムマブの第Ⅲ相試験 第一三共株式会社依頼の第Ⅱ相試験 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 ルSD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 エーザイ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 エーザイ株式会社の依頼による臨床第1相試験 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細胞リンバ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 承 承 承 承 承 認 認 認 認 認
1 2 3 4 5 6 7 8 9	(公開用課題名) 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 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 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 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 第一三共株式会社依頼の第Ⅲ相試験 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 エーザイ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 エーザイ株式会社の依頼による臨床第1相試験 中外製薬株式会社の依頼による臨床第1相試験 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	承 承 承 承 承 承 承 認 認 認 認 認

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
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ベ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-0HP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0N0-4538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 I b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 I b/ 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
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 I b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+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	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
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
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

##			
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 85 アッヴィ合同会社の依頼による小制配助輪患者を対象とした一次成法後維持療法としてのRovalpituzumab tosirineの第 II 相試験 86 者を対象とし、Involumeb及び放射線療法の併用以流面は可以mab,シスプラチン及び放射線療法の併用と検討するプラセボ対照無作為化二面盲検第 II 相試験 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 相談験 88 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験 89 MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMS-3475の第 III 相試験 89 MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMS-3475の第 III 相試験 90 エーザイ株式会社の依頼による単体を対象としたMS-3475の第 III 相試験 第一三共株式会社の依頼による単体を対象としたMS-3475の第 II 相試験 91 第一三共株式会社の依頼による単体を対象としたMS-3475の第 II 相試験 92 治療切除不能な膵癌患者を対象としたIBI-1401 (HF10) の化学療法併用第 I 相試験 93 中外製薬株式会社の依頼による順類部絡患者を対象としたMS-320A (アテソリズマプ)の第 II 相試験 94 中外製薬株式会社の依頼による期類部絡患者を対象としたMS-3475の第 II 相試験 95 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MS-3475の第 II 相試験 96 Incyte Corporationの依頼による単行・転換患者を対象としたINCB054828の第 II 相試験 97 MSD株式会社の依頼による開始癌患者を対象としたINCB054828の第 II 相試験 98 MSD株式会社の依頼による開口和試験 1	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
85 アッヴィ合同会性の依頼による小細胞肿癌患者を対象とした一次療法後維持療法としてのRovalpituzumab tosirincの第Ⅲ相試験 86 者を対象とし、nivolumab及び炒入が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体為化二重盲検第Ⅲ相試験 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 末該 88 アストラゼネカ株式会社の依頼による第1相試験 89 MSD株式会社の依頼による塩素を対象としたMM-3475の第Ⅲ相試験 90 エーザイ株式会社の依頼による塩素を対象としたMM-3475の第Ⅲ相試験 第一三共株式会社の依頼による塩素を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第Ⅲ相試験 91 第一三共株式会社の依頼による混癌を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第Ⅲ相試験 92 治癒切除不能な群患患者を対象としたTBI-1401(HF10)の化学療法併用第1相試験 7本 カク の第Ⅲ相試験 94 中外製薬株式会社の依頼による頭頭部標患者を対象としたMPDL3280A(アテグリズマプ)の第Ⅲ相試験 95 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CH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験 96 Ineyte Corporationの依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280A(アテグリズマプ)の第Ⅲ相試験 96 Ineyte Corporationの依頼による非別組織患者を対象としたMPDL3280A(アテグリズマス)の第Ⅲ相試験 第6 Ineyte Corporationの依頼による非別組織患者を対象としたMPDL3280A(アテグリズマス)を計算数量を関連を対象としたMPDL3280A(アテグリズマス)を対象としたMPDL3280A(アテグリズマスマン)の第Ⅲ相試験 第7	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
### 150	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
86 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ポ対照無作為化二重盲検第Ⅲ相試験 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 素: 試験 88 アストラゼネカ株式会社の依頼による第1相試験 素: アストラゼネカ株式会社の依頼による第4種試験 素: 90 エーザイ株式会社の依頼による第4種試験 系: 90 エーザイ株式会社の依頼による乳痛を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 素: 第一三共株式会社の依頼による乳痛を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第Ⅲ相試験 素: 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1相試験 素: 93 中外製薬株式会社の依頼による頭頭部癌患者を対象としたMPDI.3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験 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 。	85		承認
88 アストラゼネカ株式会社の依頼による第1相試験 承i 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i 90 エーザイ株式会社の依頼による臨床第2相試験 承i 第一三共株式会社の依頼による臨床第2相試験 承i 第一三共株式会社の依頼による恥癌を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第Ⅲ相試験 承i 治療切除不能な除癌患者を対象としたTBI-1401(HF10)の化学療法併用第1相試験 承i 中外製薬株式会社の依頼による頭頭部癌患者を対象としたMPDL3280A(アテソリズマプ)の第Ⅲ相試験 中外製薬株式会社の依頼による頭頭部癌患者を対象としたMPDL3280A(アテソリズマプ)の第Ⅲ相試験 東i 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i 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CH5424802(一般名:ア東 25 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 東i 1 では、1 では、1 では、1 では、1 では、1 では、1 では、1 では	86	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	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和試験 90 エーザイ株式会社の依頼による臨床第2和試験 91 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和試験 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 93 中外製薬株式会社の依頼による頭頭部癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ和試験 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CII5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ和試験 95 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和試験 96 Incyte Corporationの依頼による胆管細胞癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ和試験 1 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 4 治験業概要書等の改訂について (番号) (公開用課題名) 1 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 II 相試験 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 4 合物業概要書等の改訂について (本日) (本日) (本日) (本日) (本日) (本日) (本日) (本日)	87		承認
90 エーザイ株式会社の依頼による臨床第2相試験 承託 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 承託 2 小野薬品工業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 承託 2 小野薬品工業の依頼による現頭部癌患者を対象としたMPDL3280A (アテゾリズマ ブ) の第Ⅲ相試験 承託 2 小野薬品工業の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280A (アテゾリズマ ブ) の第Ⅲ相試験 承託 2 小野薬品工業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 承託 3 にない 2 (公開用課題名) (結長 2 (小野薬品工業の依頼による肥管細胞癌患者を対象としたINCB054828の第Ⅱ相試 承託 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 承託 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 承託 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 承託 2 小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象としたのONO-4538の第3相試験 承託 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 承託 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 承託 2 小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象としたのONO-4538の第3相試験 承託 2 小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象としたのONO-4538の第3相試験 承託 2 小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象としたのNO-4538の第3相試験 承託 2 小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象としたのNO-4538の第3相試験 承託 2 公共を対象としたが、A に対象性乳がん患者を対象としたフレ 不会 2 会対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 A 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	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
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) の第皿相試験 承記 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 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) の第皿相試験 本語 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) の第皿相試験 第 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CH5424802 (一般名:アレクチニブ) の第皿相試験 承記 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の第皿相試験 第 4 治験薬概要書等の改訂について (公開用課題名) (結:	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
91 deruxtecan) の第Ⅲ相試験 年記 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 1 アストラビネカ株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 1 アストラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ相試験 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アルスはレトロゾー 2 で対象歴史のないホルモン受容体陽性HER2陰性の関経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象としたアルスはレトロゾー 2 で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 2 で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 2 で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 2 で表別に対象 2 で表別に対象 3 日本イーライリカ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アルペストラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ相試験 3 日本イーライリカ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アルペストラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ和試験 3 日本イーライリカ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アルペストラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ和試験 3 日本イーライリカ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アルペストラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ和試験 3 日本イーライリカ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アルペストラント単和文はLY2835219併用の第Ⅲ和試験 4 日本代表記録を対象としたオ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及はレトロゾール及はレトロゾールを表記を対象としたオストロゾールのは対象に対象した対象としたオストロゾールのは対象に対象を表記を表記を表記を表記を表記を表記を表記を表記を表記を表記を表記を表記を表記を	90	エーザイ株式会社の依頼による臨床第2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 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 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 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 4 治験薬概要書等の改訂について (番号) (公開用課題名) (結算) 1 アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 承託 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 承託 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ペストラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ相試験 承託 4 会身治療歴のないホルモン受容体陽性HER218性の開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 である と対象とした非ステロイド性アロマターゼ阻害剤(アナストロゾールフはレトロゾー である と対象とした非ステロイド性アロマターゼ阻害剤(アナストロゾールフはレトロゾー である とりない かんき は で お な が な とした まる と は な お な と した まる と した エース と は まる と した まる と した まる と した エース と は まる と した まる と した まる と した エース と した まる と した エース と した まる と した エース と した エース と した まる と した エース と した まる と した エース と は まる と した エース と した エース と した エース と した エース と は まる と した エース と は まる と した エース と した エース と は まる と した エース と した エース と した エース と は まる と した エース と は まる と は まる と は まる と は まる と した エース と は まる と は まる と した エース と は まる と まる と	91		承認
93 ブ)の第Ⅲ相試験	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
94 レクチニブ)の第Ⅲ相試験 月 日本イーライリリー株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした0N0-4538の第3相試験 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 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	93		承認
95 験	94		承認
#	95		承認
(番号) (公開用課題名) (結果 アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 承証	96		承認
1 アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 承記			(外:田)
2 小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象とした0N0-4538の第3相試験 承記 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 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 飛	<u>(留牙)</u>	(公)用用碳越名/	「稲米」
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 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	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
3 ベストラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ相試験 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 飛	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		承認
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+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 (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0N0-4538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 治験等	実施計画書の重大な変更について (八間里調度な)	(外田)
(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がん患者を対象とする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
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0N0-4538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0N0-4538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 I b相用量設定試験	承認
	研究の依頼について(新規) (公開日調覧を)	(分田)
<u>(番号)</u> 1	(公開用課題名) 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	(結果) 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

<医師主導治験(審議事項)> 治験に関する変更申請について (番号) (公開用課題名) (結果) 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+ 1 承認 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 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 承認 2 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 副作用等の報告について (公開用課題名) (結果) 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 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+ 承認 2 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 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-3 承認 8201aの医師主導治験 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 承認 4 相試験 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、 5 承認 並行群間比較第Ⅲ相試験 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 6 承認 療法の多施設共同第II相臨床試験 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 7 承認 Osimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化第Ⅱ相試験 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・ 承認 8 Proof-of-concept (POC) を検討する多施設共 同第Ⅱ相臨床試験 タリング・監査の結果報告について モニ 3 (番号) (公開用課題名) (結果) 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 承認 1 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 受託研究の依頼について(新規) (番号) (公開用課題名) (結果) 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・ 修正の上で 1 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) 承認 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 修正の上で 2 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