

【治験審査委員会 会議記録の概要】

開催日時： 2020 年 7 月 20 日 (月) 15 : 12 ～ 16 : 15

開催場所： 四国がんセンター 新棟 3F 研修室 ①

出席委員名 上月稔幸、浅松誠治、多田清美、小池恭正、仁科智裕、藤山幹子、山下夏美、
頼本真一、野田裕久、小林三和子(テレビ会議にて参加)、
上山友一(テレビ会議にて参加)

<企業治験>

- 1) アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮内膜癌を対象としたオラパリブとデュルバルマブの第Ⅲ相試験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 AZD5363,AZD9238 の第Ⅲ相試験
 - ・ 試験実施の可否を審議した。審査結果：承認
- 2) 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるフチバチニブ (TAS-120)の第Ⅱ相試験
 - ・ 試験実施の可否を審議した。審査結果：承認
- 3) ジェイファーマ株式会社の依頼による JPH203 の第Ⅱ相試験
 - ・ 試験実施の可否を審議した。審査結果：承認
- 4) 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
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。審査結果：承認
- 5) 中外製薬株式会社の依頼による未治療の進行期低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象とした RG7159 第Ⅲ相試験
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。審査結果：承認
- 6) 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 の第Ⅲ相試験
 - ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。審査結果：承認
- 7) 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
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

- 8) 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

- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。

審査結果：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

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

- 10) 日本イーライリリー株式会社の依頼による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）と CDK4/6 阻害剤 LY2835219 の併用投与又はプラセボの併用投与を比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

- 11) バイエル薬品株式会社の依頼による骨転移性 CRPC を有する化学療法未治療患者における abiraterone/プレドニゾン併用 BAY 88-8223 の第Ⅲ相プラセボ対照比較試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。

- 12) エーザイ株式会社の依頼によるファルレツズマブ（MORAb-003）の第Ⅱ相試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。

- 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

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

- 14) 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

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 受託研究契約書の変更について審議した。

審査結果：承認

- 15) ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした

BMS936558 の第Ⅲ相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 受託研究契約書の変更について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

16) ファイザー株式会社の依頼による特定の分子異常を有する進行非小細胞肺癌患者を対象とした PF-06463922 (ALK/ROS1 チロシンキナーゼ阻害剤) の第 1/2 相試験

- ・ レターの内容について審議した。
- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。

審査結果：承認

17) 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅲ相試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

18) ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした BMS936558 の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

19) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌 (mHSPC) 患者を対象とした apalutamide+アンドロゲン除去療法 (ADT) と ADT を比較するランダム化、プラセボ対照、二重盲検第 3 相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

20) 中外製薬株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相臨床試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

21) クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

22) MSD 株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。

23) 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

- ・ 添付文書の改訂について審議した。

審査結果：承認

24) アストラゼネカ株式会社の依頼による膀胱尿路上皮癌を対象とした MEDI4736/Tremelimumab の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

25) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の有効性及び安全性を評価するための多施設共同第Ⅱ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

26) 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰb / 第Ⅲ相試験

- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ 受託研究契約書の変更について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

27) ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) の第Ⅲ相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

28) アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした AZD9291 の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：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

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

30) メルクセノーロ株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした Tepotinib の第Ⅱ相試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ レターの内容について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

31) (国内管理人) IQVIA サービス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

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

32) ブリストル・マイヤーズ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

- ・ レターの内容について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

33) 中外製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした MPDL3280A (atezolizumab) の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

34) 小野薬品工業株式会社の依頼による 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

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

35) バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

36) 小野薬品工業株式会社の依頼による 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

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

37) 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

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

38) 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験

- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

39) 中外製薬株式会社の依頼による初発のステージⅢ 期又はⅣ 期の卵巣癌，卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に，パクリタキセル，カルボプラチン及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第Ⅲ 相多施設共同ランダム化試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

40) 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 食道がんを対象とした第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

41) 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

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

42) 大日本住友製薬株式会社の依頼による A Phase III Study of BBI-608 plus nab-Paclitaxel with Gemcitabine in Adult Patients with Metastatic Pancreatic Adenocarcinoma 転移性膵腺がんの患者を対象とした BBI608 と nab-パクリタキセル+ゲムシタビン併用の第3相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

43) 協和発酵キリン株式会社の依頼による進行・再発乳癌患者を対象とした KHK2375 の第Ⅱ 相臨床試験

- ・ レターの内容について審議した。

審査結果：承認

- 44) 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
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 45) アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性 NSCLC 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
- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
 - ・ 添付文書の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 46) 小野薬品工業株式会社による尿路上皮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
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 47) 第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした DS-8201a の第Ⅱ相試験
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 48) 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
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 49) 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(pembrolizumab)と INCB024360(Epacadostat)第Ⅲ相試験
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 50) 武田薬品工業株式会社の依頼による Brigatinib の第 2 相試験
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 51) 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Ⅱ/Ⅲ相試験
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認

52) 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

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

53) 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

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

54) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。

審査結果：承認

55) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び特定の FGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

56) アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

57) 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

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

58) MSD 株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象に E7080 及び MK-3475 の併用する第Ⅲ相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

59) バイエル薬品株式会社の依頼による局所進行性又は転移性の尿路上皮癌の第Ⅰb /

Ⅱ 相臨床試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

60) 日本化薬株式会社の依頼による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

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

61) MSD 株式会社の依頼による胃癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

62) 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）の依頼による進行性切除不能/転移性食道扁平上皮がんを対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

63) 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

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ 治験参加カードの改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

64) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした ACZ(カナキヌマブ)の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

65) アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした Zolbetuximab の第Ⅲ相試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

66) 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 RO5541267(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

67) 武田薬品工業株式会社の依頼による Niraparib-2001 の第 II 相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ 受託研究契約書の変更について審議した。
- ・ 費用負担に関する資料の改訂について審議した。
- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

68) 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

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

69) 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

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ 治験参加カードの改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

70) MSD 株式会社の依頼による BRCA 変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブの併用投与又はペムブロリズマブ単独投与の第 III 相試験

- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

71) サノフィ株式会社の依頼による子宮頸がん患者を対象とした REGN2810 の第 III 相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

72) 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

- ・ 迅速審査の事後報告をした。

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ 治験参加カードの改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

73) アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736、AZD2281 の第Ⅱ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

74) 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切除不能又は転移性の胆管癌患者を対象とした INCB054828 の第Ⅲ相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

75) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象とした apalutamide のランダム化、二重盲検、プラセボ対照第 3 相試験

- ・ レターの内容について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

76) MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339 の第Ⅲ相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

77) アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ レターの内容について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。

審査結果：承認

78) MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

79) アムジェン株式会社の依頼による AMG510 の第 I / II 相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

80) MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第 III 相試験

- ・ 添付文書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

81) エーザイ株式会社依頼の第 1 相試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。

82) (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による切除不能の局所進行性又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象とした BGB-A317 の第 III 相試験

- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

83) 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 capivasertib の第 III 相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

84) アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

85) 小野薬品工業株式会社による結腸・直腸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 IIIb 相試験

- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

86) 中外製薬株式会社の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

87) 中外製薬株式会社の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

88) 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

89) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行固形腫瘍及び FGFR（線維芽細胞増殖因子受容体）遺伝子異常を有する被験者を対象とする erdafitinib の第 2 相試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ 治験参加カードの改訂について審議した。
- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

90) 小野薬品工業株式会社の依頼による胆道がんを対象とした第Ⅱ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

91) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の治験に参加した進行悪性腫瘍患者を対象とした多施設共同非盲検第Ⅲ相継続試験

- ・ 手順書の改訂について審議した。

審査結果：承認

92) MSD 株式会社の依頼による局所進行子宮頸癌患者を対象としたペムブロリズマブの第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

93) ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるアンドロゲン受容体 (AR) 陽性の局所進行又は再発/転移性唾液腺癌患者を対象とした性腺刺激ホルモン放出ホルモン (GnRH) アゴニスト併用におけるアパルタミドの有効性及び安全性を評価する非盲検第 2 相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

94) 第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカン (DS-8201a) の拡大治験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

95) 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 AMG510 の第Ⅲ相試験

- ・ eCOA に関する資料について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

96) 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 AZD5363,AZD9238 の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

<医師主導治験>

1) 切除不能・再発結腸・直腸癌患者を対象とした BBI608 と Pembrolizumab の同時併用療法第Ⅰb／Ⅱ相臨床試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

2) レンバチニブの第Ⅱ相試験（医師主導治験）

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

3) 進行再発固形腫瘍患者を対象としたニボルマブ／メトホルミン併用療法の第Ⅰb相医師主導治験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

4) DS-8201a の第Ⅱ相試験（医師主導治験）

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 手順書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

5) 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及び安全性を評価する多施設共同臨床第Ⅱ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

- 6) 乳がん患者を対象としたパルボシクリブの第Ⅲ相試験（医師主導治験）
- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 7) 切除不能悪性胸膜中皮腫に対する初回化学療法としてのシスプラチン、ペメトレキセド及びニボルマブ併用化学療法の第Ⅱ相試験
- ・ 迅速審査の事後報告をした。
 - ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 8) 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（医師主導治験）
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 9) 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（医師主導治験 WJOG9717L）
- ・ 迅速審査の事後報告をした。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 10) 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 Encorafenib＋Binimetinib＋セツキシマブ併用療法の有効性・安全性・proof-of-concept(POC)を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験（医師主導治験）
- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
 - ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
 - ・ 手順書の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 11) 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）
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認
- 12) 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オシメルチニブ＋ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ モニタリング報告書について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

13) 進行性／再発性の子宮体がん患者を対象にパクリタキセル＋カルボプラチンにアテゾリズマブを併用する二重盲検プラセボ対照ランダム化第Ⅲ相比較試験
—子宮体がんを対象としたアテゾリズマブの医師主導治験— (AtTEnd)

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ レターの内容について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

14) 標準治療に不応または不耐の切除不能進行・再発胃癌患者に対する TAS-102＋イリノテカン併用療法の第Ⅰ／Ⅱ相多施設共同試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

15) 進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン＋ペメトレキセド＋アテゾリズマブ療法とカルボプラチン＋ペメトレキセド＋アテゾリズマブ＋ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験（医師主導治験 WJOG 11218L） APPLE study

- ・ 迅速審査の事後報告をした。
- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

16) 血中循環腫瘍 DNA に FGFR 遺伝子異常を有する難治性の治癒切除不能な進行・再発の固形がん患者に対する TAS-120 単独療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同臨床第Ⅱ相バスケット試験 TIFFANY 試験

- ・ レターの内容について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

17) ホルモン受容体陽性 HER2 陰性転移・再発乳癌に対するニボルマブ＋アベマシクリブ＋内分泌療法併用の第Ⅱ相試験（WJOG11418B）

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

18) 血中循環腫瘍 DNA で HER2 遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象

とする DS-8201a 療法の多施設共同臨床第Ⅱ相試験(HERALD)

- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

19) 切除可能 discreteN2ⅢA-B 期非小細胞肺癌に対する導入化学放射線療法に術前術後の免疫療法を加えた Quadruple-modality 治療の有効性と安全性に関する第Ⅱ相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 手順書の改訂について審議した。
- ・ レターの内容について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

20) 血中循環腫瘍 DNA 陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象とした FTD/TPI 療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験 (ALTAIR 試験)

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 手順書の改訂について審議した。
- ・ 服薬手帳について審議した。

審査結果：承認

<終了報告>

- 1) アストラゼネカ株式会社の依頼による BRCA 変異を有する白金製剤感受性再発卵巣癌患者を対象としたオラパリブ維持療法の第Ⅲ相試験
- 2) ホルモン受容体陽性 HER2 陰性転移・再発乳癌に対するニボルマブ+アベマシクリブ+内分泌療法併用の第Ⅱ相試験 (WJOG11418B)

<中止報告>

- 1) アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ/Ib 相試験
- 2) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌 (mHSPC) 患者を対象とした apalutamide+アンドロゲン除去療法 (ADT) と ADT を比較するランダム化, プラセボ対照, 二重盲検第Ⅲ相試験
- 3) アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

なお、安全性情報については事前に当院内部審査委員で供覧している。

以上