

【治験審査委員会 会議記録の概要】

開催日時： 2024年 11月 18日 (月) 15:00 ~ 16:14

開催場所： 四国がんセンター新館 3階研修室①

出席委員名 上月稔幸、青儀健二郎、藤山幹子、田中寿秀、仙波靖士、仁科智裕、山下夏美、長瀧福太、野田裕久、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 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
 - ・ 試験実施の可否を審議した。

審査結果：承認
- 2) アストラゼネカ株式会社の依頼による EGFR 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オシメルチニブ併用／非併用下での Dato-DXd の有効性及び安全性を白金製剤を含む 2 剤併用化学療法と比較する試験
 - ・ 試験実施の可否を審議した。

審査結果：承認
- 3) ICON クリニカルリサーチ合同会社 (治験国内管理人) の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象とした IBI343 単剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第III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) アストラゼネカ株式会社の依頼による初回化学療法を受けた BRCA 変異を有する進行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
 - ・ 迅速審査の事後報告をした。
- 6) 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした Atezolizumab (MPDL3280A)

の第 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。
- ・ 治験薬概要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。

審査結果：承認

7) 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

- ・ 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

8) 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

- ・ 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

9) ファイザー株式会社の依頼によるザーコリカプセル特定使用成績調査－ROS1 融合遺伝子陽性の非小細胞肺癌に対する調査－

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 当院実施体制の変更について審議した。

審査結果：承認

10) 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

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 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

11) 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

- ・ 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) 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

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

審査結果：承認

13) 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

- ・ 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) 小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・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

- ・ 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) 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

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 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

16) 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

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 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

17) 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 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

- 18) 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
- ・ 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
- 19) 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
- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- 審査結果：承認
- 20) 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。
 - ・ 迅速審査の事後報告をした。
- 審査結果：承認
- 21) 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バ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。
 - ・ 迅速審査の事後報告をした。
- 審査結果：承認
- 22) 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カルマブの第Ⅲ相試験
- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
 - ・ 受託研究契約書の変更について審議した。
 - ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
 - ・ 迅速審査の事後報告をした。
- 審査結果：承認
- 23) 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
- ・ 科学的知見を記載した文書の改訂について審議した。
- 審査結果：承認

- 24) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
- ・ 治験の継続の適否について審議した。
 - ・ 当院実施体制の変更について審議した。
 - ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
 - ・ 迅速審査の事後報告をした。
- 審査結果：承認
- 25) アストラゼネカ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象とした第Ⅲ相試験
- ・ 科学的知見を記載した文書の改訂について審議した。
 - ・ 迅速審査の事後報告をした。
- 審査結果：承認
- 26) 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
- ・ 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) 第一三共株式会社の依頼による胃癌を対象とした DS-8201a (trastuzumab deruxtecan) 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
- 28) 中外製薬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
- 29) MSD株式会社の依頼による根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法と MK-3475 又はプラセボを併用する第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。
 - ・ 迅速審査の事後報告をした。
- 審査結果：承認
- 30) 第一三共株式会社の依頼による DS-1062a の第Ⅲ相試験
- ・ 当院実施体制の変更について審議した。

審査結果：承認

- 31) 株式会社 Ascent Development Service の依頼による再発性または転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象として buparlisib (AN2025) とパクリタキセルの併用投与とパクリタキセル単独投与を比較評価する試験(BURAN 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
- 32) MSD 株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした MK-3475 と MK-7902 (E7080) 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
- 33) 中外製薬株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相臨床試験
- ・ 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
- 34) 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 トラスツズマブ デルクステカン 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
- 35) PRA ヘルスサイエンス株式会社（治験国内管理人）の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象とした tisotumab vedotin 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。
 - ・ 迅速審査の事後報告をした。
- 審査結果：承認
- 36) 小野薬品工業株式会社の依頼による EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺がんを対象とした ONO-7475 の第 I 相試験
- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
 - ・ 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

37) 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第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

38) ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin 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

39) アッヴィ合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ性白血病 (CLL) / 小リンパ球性リンパ腫 (SLL) の日本人患者を対象としてベネトクラクスをオビヌツズマブ又はイブルチニブと併用投与したときの安全性及び有効性を評価する第 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。
- ・ 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

40) メルクバイオファーマ株式会社の依頼による局所進行頭頸部癌患者を対象とした、Debio 1143 と白金製剤を含む化学放射線療法を併用する第 3 相試験

- ・ 迅速審査の事後報告をした。

41) (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 PD-L1 発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象とした BGB A317-A1217-302 (AdvanTIG-302) の第III相試験

- ・ 当院実施体制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

42) 第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした DS-8201a (トラスツズマブ デルクステカン) の第III相試験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。

- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ 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

43) サノフィ株式会社の依頼による進行性胃部又は胃食道接合部(GEJ)腺癌患者を対象とした tusamitamab ravidansine (SAR408701) 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

44) 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

- ・ 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) アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 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

46) アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌患者を対象とした AMG 510 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

47) 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 B 細胞非ホジキンリンパ腫患者を対象とした REGN1979 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。
- ・ 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

48) 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デュルバルマブ、

Domvanalimab (AB154) の第Ⅲ相試験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 治験参加カードの改訂について審議した。
- ・ 受託研究契約書の変更について審議した。

審査結果：承認

49) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第 1/2 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

50) MSD 株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした MK-3475 (ペムブロリズマブ) と MK-7902 (E7080 : レンバチニブ) 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

51) MSD 株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性再発卵巣癌患者を対象とした第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

52) MSD 株式会社の依頼による dMMR の進行又は再発子宮体癌患者を対象に MK-3475 と化学療法を比較する第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。
- ・ 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

53) 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 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

54) PRA ヘルスサイエンス株式会社（治験国内管理人）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

55) MSD 株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象に MK-7684A

又はアテゾリズマブと化学療法を併用投与する第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

56) (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転移性

HER2 陽性乳癌の維持療法として tucatinib 又はプラセボをトラスツズマブ及びペル

ツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第 3 相試験 (HER2CLIMB-05)

- ・ 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転移性非小細胞肺癌に対する MK-7684A と化学療法

の併用療法の第Ⅲ相試験

- ・ 治験薬概要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。

審査結果：承認

58) メルクバイオファーマ株式会社の依頼によるシスプラチン不適の局所進行頭頸部

扁平上皮癌術後再発高リスク患者を対象とした Xevipitant 及び放射線療法の第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。
- ・ 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

59) 日本イーライリリー株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした Imlunestrant

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

60) 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-7684A の第Ⅲ

相試験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。

- 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

61) 第一三共株式会社の依頼による U3-1402 の第Ⅲ相試験

- 当院実施体制の変更について審議した。
- 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

62) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ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。
- 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

63) アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした

AMG 552 の第Ⅰb/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

64) 治験国内管理人日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼による CYH33 の

第Ⅱ相試験

- 迅速審査の事後報告をした。

65) 大鵬薬品工業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。
- 当院実施体制の変更について審議した。
- 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。
- 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

66) 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。

- ・ 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

67) ファイザー株式会社の依頼による GDF-15 濃度上昇を認めるがん悪液質患者を対象に、ponsegromab の有効性および安全性を評価する第2相試験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。

審査結果：承認

68) 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

- ・ 被験者配布資料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

69) 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a の第III相試験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 説明文書・同意書の改訂について審議した。
- ・ 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

70) 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

- ・ 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) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による PD-L1 陽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患者を対象とした Sacituzumab Govitecan 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) アストラゼネカ株式会社の依頼による第III相試験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。

審査結果：承認

73) 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-DX d, DS-1062a) 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

74) バイエル薬品株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 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

75) 中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は転移性乳癌患者を対象とした

giredestrant 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

76) MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムブロリズマブ (MK-

3475) /Sacituzumab Govitecan 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

77) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

- ・ 当院実施体制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

78) (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 HER2

陽性転移性結腸直腸癌被験者を対象に、一次治療としてのトラスツズマブ及び mFOLFOX6 併用 tucatinib をセツキシマブ若しくはベバシズマブ併用又は非併用 mFOLFOX6 と比較する非盲検、無作為化、第 3 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) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 および AB154 の第 I 相試験
- 当院実施体制の変更について審議した。
- 審査結果：承認
- 80) (国内治験管理人) 株式会社新日本科学 PPD の依頼による HER2 陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした Zanidatamab との化学療法併用の第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
- 81) アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした AZD9833 の第III相試験
- 科学的知見を記載した文書の改訂について審議した。
- 審査結果：承認
- 82) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による胃腺癌、食道胃接合部腺癌及び食道腺癌患者を対象とした第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
- 83) 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第 I 相試験
- 当院実施体制の変更について審議した。
 - 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。
 - 服薬日誌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
- 84) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした zimberelimab と domvanalimab の第 3 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
- 85) 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 隱性転移性乳癌患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第 3 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

86) 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

- ・ 当院実施体制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

87) (治験国内管理人) Fortrea Japan 株式会社の依頼による局所進行切除不能又は転移を有する固形がん患者の治療を目的として遺伝子組換え腫瘍溶解性ウイルス M1 (M1-c6v1) の安全性、忍容性、薬物動態及び抗腫瘍効果を評価する第 I 相、非盲検、用量漸増試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

88) アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした AZD9833 の第III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

89) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固型がん患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第 1/2 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

90) アストラゼネカ株式会社の依頼による高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象とした Volrustomig の第III相試験 (eVOLVE-Cervical)

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

審査結果：承認

91) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による NSCLC 患者を対象とした BMS-986472 の第 3 相試験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 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
- 92) 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象とした ONO-4578 の第Ⅱ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
- 93) アストラゼネカ株式会社の依頼による胸膜中皮腫患者を対象とした volrustomig (MEDI5752) の第Ⅲ相臨床試験
- 当院実施体制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
- 94) 日本イーライリリー株式会社の依頼による KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象とした LY3537982 の第Ⅲ相試験
- 当院実施体制の変更について審議した。
 - 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。
 - 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
- 95) アムジェン株式会社の依頼による KRAS p.G12C 変異を有する未治療の転移性結腸直腸癌患者を対象としてソトラシブとパニツムマブ及び FOLFIRI の併用療法を FOLFIRI 単独療法又は FOLFIRI と bevacizumab-awwb の併用療法と比較する第Ⅲ相、多施設共同、ランダム化、非盲検、実薬対照試験 (CodeBreaK 301)
- 患者報告アウトカム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。
 - 迅速審査の事後報告をした。
審査結果：承認
- 96) フェリング・ファーマ株式会社の依頼による日本人の 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
- 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

97) 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

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 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。
- ・ 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

98) 第一三共株式会社の依頼による 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 + カルボプラチナ) とペムブロリズ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)

- ・ 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

99) 第一三共株式会社の依頼による HERTHENA-PanTumor01 (U31402-277) : 局所進行又は転移性固形癌患者を対象とした patritumab deruxtecan (HER3-DXd ; U3-1402) の第 II 相多施設共同複数コホート非盲検 proof of concept 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。
- ・ 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

100) 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

- ・ 当院実施体制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

101) 第一三共株式会社の依頼による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、ペムプロリズ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ズ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)

- ・ 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

102) 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 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

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 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

103) 日本セルヴィエ株式会社の依頼によるイリノテカソリポソーム注射液の第 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。
- ・ 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

104) 第一三共株式会社の依頼による再発又は転移性固形癌患者を対象とした、イフィナタマブ デルクステカン (I-DXd) の有効性及び安全性を評価する、がん種横断的、非盲検、第 II 相試験

- ・ 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。
- ・ 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

105) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象とした GSK4057190A 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。
- ・ 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

- 106) 第一三共株式会社の依頼による再発小細胞肺癌（SCLC）患者を対象として、イフ
　　ィナタマブ 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）
　　・ 当院実施体制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
- 107) 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 3 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
- 108) アステラス製薬株式会社の依頼による ASP3082 の第 1 相試験
　　・ 当院実施体制の変更について審議した。
　　・ 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。
　　・ 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
- 109) アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌（ES-SCLC）患者を対象とし
　　たタルラタマブの第 III 相試験
　　・ 当院実施体制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
- 110) MSD 株式会社の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌に
　　対する MK-2870
　　・ レターの内容について審議した。
　　・ 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。
　　・ 迅速審査の事後報告をした。
　　審査結果：承認
- 111) 武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体 α 陽性の進行卵巣癌及びその他の

固形がんに対する mirvetuximab soravtansine (TAK-853) の国内第 1/2 相試験

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

審査結果：承認

112) MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-2870 の第Ⅲ相試験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 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

113) アッヴィ合同会社の依頼によるびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象とした ABBV-GMAB-3013 (エプコリタマブ) 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。
- ・ 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

114) (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治療歴のある非小細胞肺癌成人患者を対象に、SGN-B6A をドセタキセルと比較評価する無作為化、第 III 相、非盲検試験

- ・ 当院実施体制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

115) MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-2870 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

116) MSD 株式会社の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としての MK-2870

- ・ 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。
- ・ 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

117) (治験国内管理人) 株式会社新日本科学 PPD 進行性 HER2 陽性胆道癌に対する

zanidatamab の非盲検、無作為化試験

- ・ 患者報告アウトカム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

118) MSD 株式会社の依頼による進行固形がんを対象とした MK-2870 の第 I 相試験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 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

<医師主導治験>

1) 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 I b 相医師主導治験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 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

2) HR 陽性/HER2 隱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

- ・ 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

3) 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

- ・ 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) 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＋カルボプラチニ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)

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
 - ・ 迅速審査の事後報告をした。
審査結果：承認
- 5) 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)
・ 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) ホルモン受容体陽性 HER2 陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第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
- 7) 限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC) に対して化学放射線療法と化学放射線療法にアテゾリズマブを併用する療法の有効性を比較するランダム化第Ⅲ相試験
・ 当院実施体制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
- 8) 再発小細胞肺癌患者を対象とした、アムルビシンとデュルバルマブ(MEDI4736)併用療法の有効性及び安全性を検討する国内第Ⅱ相試験 Aphrodite(アフロディーテ)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。
・ モニタリング報告書について審議した。
審査結果：承認
- 9) 未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にペムプロリズマブ+パクリタキセル (アルブミン懸濁型) +カルボプラチニン療法にウベニメクスを併用する第Ⅱ相試験
・ 当院実施体制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
- 10) HRD 陽性再発・難治性婦人科希少がんに対する Niraparib の安全性・有効性を評価する単独・非盲検第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。

- 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

11) 血中循環腫瘍 DNA 陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第Ⅱ相試験

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

審査結果：承認

12) 治癒切除不能進行・再発卵巣扁平上皮癌に対するペムブロリズマブ療法の有効性及び安全性を評価する単群非盲検第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。
- 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

13) 非小細胞肺癌におけるニボルマブと PAI-1 阻害剤 (TM5614) 併用療法の安全性・有効性を検討する第Ⅱ相医師主導治験

- 当院実施体制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。
- 迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

<終了報告>

- 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
- エーザイ株式会社の依頼による第 I b 相試験
- メルクバイオファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮がん患者を対象とした Tuvusertib とアベルマブ併用試験

<中止報告>

- 1) 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

<直接閲覧結果報告>

- 1) フェリング・ファーマ株式会社の依頼による日本人の 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

以上