

2021年4月受託研究審査委員会 会議記録の概要

日時	2021年4月14日(水) 15:00~16:00
場所	独立行政法人 国立病院機構 北海道がんセンター Microsoft Teams
出席者	永森 聡 平賀 博明 高橋 将人 大泉 聡史 高橋 康雄 美濃 興三 工藤 千恵 樽館 和則 根本 和雄 松久 三四彦 桑原 富美恵
欠席者	
委員長	永森 聡
オブザーバー	
治験管理室	菊地 深井 板垣 佐藤 城岡 田島 森岡 新田 西脇 相馬 齋藤 宇野
開催要件	治験審査委員会業務手順書第5条4項成立

【審議】

議題1	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の新規受託について審議した。 ・新規
審議結果	承認 (永森委員を除く)

議題2	治験
治験依頼者	日本イーライリリー株式会社
公表課題名	eMonarcHER:リンパ節転移陽性、HR+、HER2+の再発高リスク早期乳癌に対して抗HER2療法による術後薬物療法を完了した患者を対象としたアベマシクリブと標準的な術後内分泌療法を併用した無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験
審議内容	治験の新規受託について審議した。 ・新規
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題3	特定使用成績調査
治験依頼者	小野薬品工業株式会社
公表課題名	エドルミズ®特定使用成績調査[がん悪液質:非小細胞肺癌、胃癌、膵癌、大腸癌:緩和ケア内科]
審議内容	特定使用成績調査の新規受託について審議した。 ・新規
審議結果	承認

議題4	特定使用成績調査
治験依頼者	小野薬品工業株式会社
公表課題名	エドルミズ®特定使用成績調査[がん悪液質:非小細胞肺癌、胃癌、膵癌、大腸癌:呼吸器内科]
審議内容	特定使用成績調査の新規受託について審議した。 ・新規
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題5	特定使用成績調査
治験依頼者	小野薬品工業株式会社
公表課題名	エドルミズ®特定使用成績調査[がん悪液質:非小細胞肺癌、胃癌、膵癌、大腸癌:消化器内科]
審議内容	特定使用成績調査の新規受託について審議した。 ・新規
審議結果	承認 (高橋康雄委員を除く)

議題6	治験
治験依頼者	高橋 将人
公表課題名	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+ペバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改訂
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題7	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	中外製薬の依頼によるエストロゲン受容体陽性HER2陰性の局所進行又は転移性乳がんを対象としたカプセル剤GDC9545による第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 治験薬概要書改訂
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題8	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題9	治験
治験依頼者	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社
公表課題名	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼によるINCB050465 (Parsaclisib) の第2相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・重篤な有害事象 ・安全性情報等
審議結果	承認

議題10	治験
治験依頼者	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株
公表課題名	切除不能局所進行性又は転移性HER2陽性乳癌患者を対象として、tucatinib+トラスツズマブエムタンシン (T-DM1) 併用療法と、プラセボ+T-DM1併用療法とを比較する無作為化、二重盲検、第3相試験 (HER2CLIMB-02)
審議内容	・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題11	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題12	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	Actionable遺伝子変異のある進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたDS1062aの第II相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・契約内容変更
審議結果	承認 (大泉委員を除く)
議題13	治験
治験依頼者	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社
公表課題名	未治療の局所進行非小細胞肺癌(LA NSCLC)患者を対象とした、ニボルマブと同時化学放射線療法(CCRT)後のニボルマブとイビリムマブの併用投与、又はニボルマブとCCRT後のニボルマブの単独投与を、CCRT後のデュルバルマブの投与と比較するランダム化オープンラベル第III相臨床試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (大泉委員を除く)
議題14	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・分担医師変更
審議結果	承認
議題15	治験
治験依頼者	大鵬薬品工業株式会社
公表課題名	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-115の骨肉腫に対する第III相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (平賀委員を除く)

議題16	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がんを対象としたAZD5363、ZD9238の第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題17	治験
治験依頼者	メルクバイオフーマ株式会社
公表課題名	[メルクバイオフーマ株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象としたM7824の第Ⅱ相試験]
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・分担医師変更 ・その他
審議結果	承認

議題18	治験
治験依頼者	アムジェン株式会社
公表課題名	非小細胞肺癌患者を対象とした腫瘍組織に関するバイオマーカー試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・説明・同意文書改訂 ・契約内容変更
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題19	治験
治験依頼者	アムジェン株式会社
公表課題名	アムジェン株式会社依頼による肺がん患者を対象としたAMG510の第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・説明・同意文書改訂 ・契約内容変更 ・その他
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題20	治験
治験依頼者	武田薬品工業株式会社
公表課題名	武田薬品工業株式会社の依頼による第1/2相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題21	治験
治験依頼者	サノフィ株式会社
公表課題名	前治療歴がありCEACAM5陽性腫瘍を有する転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にSAR408701をドセタキセルと比較する、ランダム化、非盲検、第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題22	治験
治験依頼者	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株
公表課題名	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)の依頼による日本人の成熟B細胞性悪性腫瘍患者を対象としたzanubrutinibの第Ⅰ/Ⅱ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認

議題23	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたR04876646とMPDL3280Aの第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・治験薬概要書改訂 ・その他
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題24	治験
治験依頼者	エーザイ株式会社
公表課題名	固形がん患者を対象としたMORAb-202の臨床第1相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・分担医師変更
審議結果	承認

議題25	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	A Phase II, Single Arm Study Assessing the Efficacy of Osimertinib in Combination with Savolitinib in Patients with EGFRm+ and MET+, Locally Advanced or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer who have Progressed Following Treatment with Osimertinib (The SAVANNAH Study) オシメルチニブ投与後病勢進行したEGFRm+及びMET+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とAZD6094を併用した際の有効性を検討する第II相単群試験(SAVANNAH 試験)
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・治験薬概要書改訂 ・その他
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題26	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第III相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題27	治験
治験依頼者	シスメックス株式会社
公表課題名	LS93Rの子宮頸癌及び子宮体癌リンパ節転移検査における多施設臨床性能試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・分担医師変更
審議結果	承認

議題28	治験
治験依頼者	バイエル薬品株式会社
公表課題名	A Phase 4 long-term follow-up study to define the safety profile of radium-223dichloride 塩化ラジウム-223の安全性プロファイルを明らかにするための第IV相長期フォローアップ試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・重篤な有害事象 ・治験実施計画書等改訂 ・分担医師変更
審議結果	承認 (永森委員を除く)

議題29	治験
治験依頼者	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン株式会社
公表課題名	IQVIAサービシーズジャパン株式会社の依頼によるTisotumab Vedotinの第I/II相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・分担医師変更
審議結果	承認

議題30	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	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capivasertibno第3相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題31	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	同時化学放射線療法の施行後に進行が認められていない限局型小細胞肺癌の患者を対象として、デュルバルマブ単剤療法 又はデュルバルマブとトレメリムマブの併用療法を実施する第3相無作為化プラセボ対照二重盲検国際多施設共同試験 (ADRIATIC)
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題32	治験
治験依頼者	小野薬品工業株式会社
公表課題名	小野薬品工業株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブとBMS-986205の第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・分担医師変更
審議結果	承認 (永森委員を除く)

議題33	治験
治験依頼者	ファイザー株式会社
公表課題名	日本人進行固形がん患者を対象としたTALAZOPARIB[ポリ(ADP-リボース)ポリメラーゼ(PARP)阻害薬]の安全性、薬物動態および抗腫瘍効果を検討する第Ⅰ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題34	治験
治験依頼者	MSD株式会社
公表課題名	子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンパチニブの併用療法の第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・分担医師変更
審議結果	承認

議題35	治験
治験依頼者	MSD株式会社
公表課題名	治療抵抗性、再発又は転移性子宮頸癌の未治療患者を対象としたMK-3475及び化学療法併用投与の第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・分担医師変更
審議結果	承認

議題36	治験
治験依頼者	MSD株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題37	治験
治験依頼者	MSD株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・契約内容変更 ・分担医師変更
審議結果	承認

議題38	治験
治験依頼者	MSD株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題39	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	アストラゼネカ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デュルバルマブの第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・分担医師変更 ・その他
審議結果	承認

議題40	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	進行卵巣癌と新たに診断された患者を対象として、デュルバルマブ(MEDI4736)と化学療法及びペバシズマブとの併用投与後にデュルバルマブ、ペバシズマブ、及びオラパリブを維持投与する第Ⅲ相無作為化二重盲検プラセボ対照多施設共同試験(DUO-O試験)
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 <ul style="list-style-type: none"> ・重篤な有害事象 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・治験薬概要書改訂 ・分担医師変更 ・その他
審議結果	承認

議題41	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題42	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題43	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題44	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	第一三共株式会社の依頼による第I相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題45	治験
治験依頼者	藤堂幸治(医師主導)
公表課題名	転移性(IVB期)、残存、又は再発性の子宮頸癌患者を対象に、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法にペバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法とペバシズマブとの併用を比較する多施設共同ランダム化第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・重篤な有害事象 ・安全性情報等 ・分担医師変更
審議結果	承認

議題46	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題47	治験
治験依頼者	安達大史(医師主導)
公表課題名	非小細胞肺癌手術適応症例に対する周術期ONO-1101投与の多施設共同ランダム化比較試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・分担医師変更
審議結果	承認

議題48	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・契約内容変更
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題49	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	中外製薬株式会社の依頼によるHER2陽性早期乳癌患者を対象としたRO7198574の第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題50	製造販売後臨床試験
治験依頼者	武田薬品工業株式会社
公表課題名	武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinibの第2相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題51	治験
治験依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
公表課題名	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プロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・重篤な有害事象 ・安全性情報等 ・契約内容変更 ・分担医師変更 ・その他
審議結果	承認 (永森委員を除く)

議題52	治験
治験依頼者	高橋将人(医師主導)
公表課題名	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)
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・その他
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題53	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・重篤な有害事象 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題54	治験
治験依頼者	高橋将人(医師主導)
公表課題名	HER2陰性転移性乳癌に対するニボルマブ+ペバシズマブ+パクリタキセル併用療法の第Ⅱ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

議題55	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	アストラゼネカ社の依頼による肺癌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併用第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更
審議結果	承認 (大泉委員を除く)

議題56	治験
治験依頼者	日本イーライリリー株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)
議題57	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・治験薬概要書改訂
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)
議題58	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたRO5532961(Ipatasertib)の第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・治験薬概要書改訂 ・分担医師変更
審議結果	承認 (永森委員を除く)
議題59	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更 ・分担医師変更
審議結果	承認

議題60	治験
治験依頼者	小野薬品工業株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更 ・分担医師変更
審議結果	承認 (高橋康雄委員を除く)
議題61	治験
治験依頼者	ファイザー株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・契約内容変更
審議結果	承認 (大泉委員を除く)
議題62	治験
治験依頼者	バイエル薬品株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・分担医師変更
審議結果	承認 (永森委員を除く)
議題63	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更
審議結果	承認 (永森委員を除く)

議題64	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	中外製薬株式会社の依頼による筋層浸潤性尿路上皮癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・分担医師変更
審議結果	承認 (永森委員を除く)
議題65	治験
治験依頼者	アッヴィ合同会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・分担医師変更
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)
議題66	治験
治験依頼者	ファイザー株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂
審議結果	承認 (永森委員を除く)
議題67	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした一次治療におけるMEDI4736 単剤療法及び tremelimumab との併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相無作為化非盲検国際多施設共同試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認

議題68	治験
治験依頼者	ノバルティスファーマ株式会社
公表課題名	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたBYL719 (Alpelisib) の第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)
議題69	治験
治験依頼者	ゼリア新薬工業株式会社
公表課題名	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象としたZ-100の第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・分担医師変更
審議結果	承認
議題70	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	十分な局所性治療及び術前補助化学療法又は術後補助化学療法を終了した高リスク生殖細胞系BRCA1/2変異陽性HER2陰性原発乳癌患者に対する術後補助療法としてのオラパリブの有効性と安全性を評価する無作為化二重盲検並行群間比較プラセボ対照多施設共同第Ⅲ相試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・安全性情報等
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)
議題71	治験
治験依頼者	バイエル薬品株式会社
公表課題名	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BAY88-8223の第Ⅲ相プラセボ対照比較試験
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・治験実施計画書等改訂 ・分担医師変更
審議結果	承認 (永森委員を除く)

議題72	製造販売後臨床試験
治験依頼者	ファイザー株式会社
公表課題名	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
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・契約変更
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)
議題73	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	A Phase III, Open-label, Randomized Study of Osimertinib with or without Platinum Plus Pemetrexed Chemotherapy, as First-line Treatment in Patients with Epidermal Growth Factor Receptor (EGFR) Mutation-Positive, Locally Advanced or Metastatic Non-small Cell Lung Cancer (FLAURA2) 上皮成長因子受容体(EGFR)遺伝子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、一次治療におけるプラチナ製剤+ペメトレキセドの併用又は非併用下でオシメルチニブの有効性及び安全性を検討する第III相非盲検無作為化試験(FLAURA2)
審議内容	治験の継続実施の妥当性について審議した。 ・契約内容変更
審議結果	承認 (大泉委員を除く)
議題74	特定使用成績調査
治験依頼者	武田薬品工業株式会社
公表課題名	アドセトリス点滴静注用50mg特定使用成績調査『再発又は難治性のCD30陽性の抹消性T細胞リンパ腫及びホジキンリンパ腫(小児のみ)』
審議内容	使用成績調査の継続実施の妥当性について審議した。 ・契約内容変更
審議結果	承認
議題75	使用成績調査
治験依頼者	アツヴィ合同会社
公表課題名	ベネクレクタ®錠 一般使用成績調査 —慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)を対象とした全例調査—
審議内容	使用成績調査の継続実施の妥当性について審議した。 ・実施要綱等改訂 ・添付文書改訂 ・契約内容変更
審議結果	承認

議題76	調査
治験依頼者	武田薬品工業株式会社
公表課題名	アドセトリス点滴静注用50mg一般使用成績調査『未治療のCD30陽性のホジキンリンパ腫』
審議内容	使用成績調査の継続実施の妥当性について審議した。 ・契約内容変更
審議結果	承認
議題77	研究
治験依頼者	乳腺外科
公表課題名	高齢者HER2陽性進行乳癌に対するT-DM1療法とペルツズマブ+トラスツマブ+ドセタキセル療法のランダム化比較第Ⅲ相試験
審議内容	研究の継続実施の妥当性について審議した。 ・研究実施計画書改訂 ・説明・同意文書改訂
審議結果	承認 (高橋将人委員を除く)

【報告】

1	治験
治験依頼者	大鵬薬品工業株式会社
公表課題名	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-115の骨肉腫に対する第Ⅲ相試験
報告内容	<ul style="list-style-type: none"> ・中断報告 治験中断報告日:2021年3月9日 治験中断通知日:2021年3月9日 ・開発の中止等に関する報告 報告日:2021年3月3日 通知日:2021年3月8日
2	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	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とRO5541267の第Ⅲ相試験
報告内容	<ul style="list-style-type: none"> ・終了報告 治験終了報告日:2021年2月25日 治験終了通知日:2021年3月8日
3	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした一次治療におけるMEDI4736 単剤療法及び ^① tremelimumab との併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相無作為化非盲検国際多施設共同試験
報告内容	<ul style="list-style-type: none"> ・終了報告 調査終了報告日:2021年3月8日 調査終了通知日:2021年3月8日
4	使用成績調査
治験依頼者	武田薬品工業株式会社
公表課題名	ニンラーロカプセル使用成績調査(全例調査)「再発又は難治性の多発性骨髄腫」
報告内容	<ul style="list-style-type: none"> ・終了報告 調査終了報告日:2021年2月16日 調査終了通知日:2021年3月4日
5	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	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
報告内容	<ul style="list-style-type: none"> ・保険契約付保証明書の更新 保険期間:2021年3月1日～2022年3月1日迄

6	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	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
報告内容	・保険契約付保証明書の更新 保険期間:2021年3月1日~2022年3月1日迄

7	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	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
報告内容	・保険契約付保証明書の更新 保険期間:2021年3月1日~2022年3月1日迄

8	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	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
報告内容	・保険契約付保証明書の更新 保険期間:2021年3月1日~2022年3月1日迄

9	治験
治験依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
公表課題名	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プロリズマブとを比較する第Ⅲ 相試験
報告内容	・保険契約付保証明書の更新 保険期間:2021年3月1日~2022年3月1日迄

10	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
報告内容	・保険契約付保証明書の更新 保険期間:2021年3月1日~2022年3月1日迄

11	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験
報告内容	・保険契約付保証書の更新 保険期間:2021年3月1日~2022年3月1日迄
12	治験
治験依頼者	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社
公表課題名	ブリistol・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
報告内容	・レター BMS Study Directorの変更
13	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	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
報告内容	・レター 開発業務委託機関の変更のご連絡
14	治験
治験依頼者	高橋 将人
公表課題名	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+ペバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第III相試験
報告内容	・同意取得1件
15	治験
治験依頼者	中外製薬株式会社
公表課題名	中外製薬の依頼によるエストロゲン受容体陽性HER2陰性の局所進行又は転移性乳がんを対象としたカプセル剤GDC9545による第III相試験
報告内容	・同意取得1件
16	治験
治験依頼者	第一三共株式会社
公表課題名	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
報告内容	・同意取得1件

17	治験
治験依頼者	サノフィ株式会社
公表課題名	サノフィ株式会社の依頼によるSAR439859の第Ⅱ相ウインドウ試験
報告内容	・同意取得1件
18	治験
治験依頼者	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社
公表課題名	未治療の局所進行非小細胞肺癌(LA NSCLC)患者を対象とした、ニボルマブと同時化学放射線療法(CCRT)後のニボルマブとイピリムマブの併用投与、又はニボルマブとCCRT後のニボルマブの単独投与を、CCRT後のデュルバルマブの投与と比較するランダム化オープンラベル第Ⅲ相臨床試験
報告内容	・同意取得2件
19	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がんを対象としたAZD5363、ZD9238の第Ⅲ相試験
報告内容	・同意取得1件
20	治験
治験依頼者	サノフィ株式会社
公表課題名	前治療歴がありCEACAM5陽性腫瘍を有する転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にSAR408701をドセタキセルと比較する、ランダム化、非盲検、第Ⅲ相試験
報告内容	・同意取得1件
21	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第Ⅲ相試験
報告内容	・同意取得1件
22	治験(CRB)
治験依頼者	ファイザー株式会社
公表課題名	転移性去勢抵抗性前立腺癌を対象とした、TALAZOPARIBとエンザルタミドの併用療法を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第3相試験
報告内容	・同意取得1件

23	治験
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
公表課題名	A Phase III, Open-label, Randomized Study of Osimertinib with or without Platinum Plus Pemetrexed Chemotherapy, as First-line Treatment in Patients with Epidermal Growth Factor Receptor (EGFR) Mutation-Positive, Locally Advanced or Metastatic Non-small Cell Lung Cancer (FLAURA2) 上皮成長因子受容体(EGFR)遺伝子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、一次治療におけるプラチナ製剤+ペメトレキセドの併用又は非併用下でオシメルチニブの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相非盲検無作為化試験(FLAURA2)
報告内容	・同意取得1件