2022年7月受託研究審査委員会 会議記録の概要

日 時	2022年7月13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
中	大泉 聡史、藤本 勝也、横内 浩、渡邊 健一、佐川 保、美濃 興三
Ш/ф 🖰	工藤 千恵、原田 康司、松久 三四彦、桑原 富美恵、鈴木 一郎
欠席者	
委員長	大泉 聡史
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 佐東
開催要件	治験審查委員会業務手順書第5条4項成立

審議

議題	相	審査内容	研究課題	GPSP区 分	委託者	承認	整理番 号	関与委員 (審議不参加)
1	調査	•新規	オプジーボー般使用成績調査〔原発不明癌〕	使用成績調 査	小野薬品工業 株式会社	可	22C02	佐川
2	調査	•新規	ルマケラス特定使用成績調査(全例調査)	特定使用成績調査	アムジェン株式 会社	可	22C01	大泉、横内
3	3	·安全性情報等 ·治験実施計画書等改訂	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	MSD株式会 社	可	22A04	大泉、横内
4	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書改訂	第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、 HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	治験	第一三共株式 会社	可	22A03	渡邊
5	3	·安全性情報等 ·治験実施計画書等改訂	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺 癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験	治験	MSD株式会 社	可	22A02	大泉、横内
6	1/2	·安全性情報等	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	治験	ギリアド・サイエ ンシズ株式会 社	可	22A01	渡邊
7	3	·安全性情報等 ·治験実施計画書等改訂	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)	治験	(治験国内管 理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式 会社	可	21A26	渡邊
8	2	・安全性情報等 ・説明・同意文書改訂	サノフィ株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌 (NSQ NSCLC)患者を対象としたtusamitamab ravtansine(SAR408701)の第Ⅱ相試験	治験	サノフィ株式会 社	可	21A25	大泉、横内

		T	T	ı				
9	2	•安全性情報等	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RO7499790(Pralsetinib)の第II相試験	治験	中外製薬株式 会社	百	21A23	大泉、横内
10	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・その他	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RO7499790 (Pralsetinib) の第Ⅲ相試験	治験	中外製薬株式会社	可	21A22	大泉、横内
11	2	•安全性情報等	株式会社ヤクルト本社の依頼によるduvelisibの第II相試 験	治験	株式会社ヤクルト本社	可	21A21	藤本
12	3	•安全性情報等	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	治験	(治験国内管 理人)PRAへ ルスサイエンス 株式会社	口	21A20	
13	3	·安全性情報等 ·治験実施計画書等改訂	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	治験	インサイト・バ・イオサイ Iンシズ・・ジ・ヤパ・ン 合同会社	可	21A19	藤本
14	3	・安全性情報等	武田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TAK-788の第3相試験	治験	武田薬品工業 株式会社	可	21A18	大泉、横内
15	3	・安全性情報等・その他	日本イーライリリー株式会社の依頼による乳癌患者を対象と したLY3484356の第Ⅲ相試験	治験	日本イーライリリー株式会社	可	21A16	渡邊
16	3	・安全性情報等	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GDC-9545(Giredestrant)の第Ⅲ相試験	治験	中外製薬株式 会社	口	21A14	渡邊
17	2	·安全性情報等 ·契約内容変更	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 ravtansine (SAR408701) の第 II 相試験	治験	サノフィ株式会社	可	21A13	佐川
18	3	・安全性情報等 ・説明・同意文書改訂	武田薬品工業株式会社の依頼によるctDNA の存在に基づく分子的疾患を有する、HER2 陰性BRCA 変異陽性乳癌患者又はトリブルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの第3相試験	治験	武田薬品工業 株式会社	可	21A12	渡邊
19	3	·安全性情報等 ·治験実施計画書等改訂	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	治験	MSD株式会 社	可	21A11	大泉、横内
20	1/2	・安全性情報等	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 510の第I/Ⅱ相試験	治験	アムジェン株式 会社	可	21A09	大泉、横内

		I	_		,			
21	3	・安全性情報等	HER2陽性の転移性乳癌に対する一次治療としてトラスツズマブデルクステカン(T-DXd)の単剤投与またはT-DXdとペルツズマブの併用投与と、タキサン、トラスツズマブ、及びペルツズマブの併用療法を比較検討する第III相試験(DESTINY-Breast09試験)	治験	第一三共株式会社	可	21A08	渡邊
22	3/4	•安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象としたトラス ツズマブ デルクステカンの第Ⅲ/Ⅳ相試験	治験	第一三共株式 会社	可	21A06	渡邊
23	3	•安全性情報等	SERENA-6: A Phase III, Double-blind, Randomised Study to Assess Switching to AZD9833 (a Next Generation, Oral SERD) + CDK4/6 Inhibitor (Palbociclib or Abemaciclib) vs Continuing Aromatase Inhibitor (Letrozole or Anastrozole) + CDK4/6 Inhibitor in HR+/HER2-MBC Patients with Detectable ESR1 Mutation Without Disease Progression During 1L Treatment with Aromatase Inhibitor + CDK4/6 Inhibitor A ctDNA Guided Early Switch Study SERENA-6: アロマターゼ阻害薬 + CDK4/6 阻害薬による一次治療中にctDNA 検査でESR1 遺伝子変異が検出され、病勢進行が認められていないHR+/HER2-の転移性乳癌患者を対象として、AZD9833(次世代経口SERD) + CDK4/6 阻害薬(パルボシクリブ)への切り替えをアロマターゼ阻害薬(レトロゾール又はアナストロゾール) + CDK4/6 阻害薬継続投与と比較して評価する、第III 相無作為化二重盲検試験 ctDNA に基づいた早期切り替え試験	冶験	アストラゼネカ 株式会社	可	21A05	渡邊
24	3	・安全性情報等	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 AZD9833の第III 相治験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	21A04	渡邊
25	3	・安全性情報等 ・説明・同意文書改訂	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	治験	中外製薬株式会社	可	21A02	
26	3	・安全性情報等 ・治験薬概要書改訂	遺伝子変異の有無を問わず、治療歴のある進行又は転移性非小細胞肺癌患者におけるDS1062aとドセタキセルの比較	治験	第一三共株式 会社	可	20A22	大泉、横内
27	2	·安全性情報等 ·治験実施計画書等改訂	MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第 II 相試験	治験	MSD株式会 社	可	20A21	渡邊
28	1	•治験実施計画書等改訂	再発又は難治性の小細胞肺癌患者を対象としたABBV-011 の単剤投与及びbudigalimab(ABBV-181)との併用投与の第I 相試験	治験	アッヴィ合同会社	可	20A20	大泉、横内
29	3	・安全性情報等 ・その他	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	治験	渡邊 健一(医師主導)	可	20A19	渡邊

30	2	•安全性情報等	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	治験	中外製薬株式会社	可	20A17	渡邊
31	2	・安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	治験	第一三共株式 会社	可	20A16	大泉、横内
32	2	・安全性情報等	インサイト・バイオサイエンスシズ・ジャパン合同会社の依頼に よるINCB050465(Parsaclisib)の第2相試験	治験	インサイト・バ・イオサイ Iンシスド・シドャパ [°] ン 合同会社	口	20A14	藤本
33	3	・安全性情報等	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)	治験	(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	可	20A13	渡邊
34	3	•安全性情報等	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	治験	第一三共株式 会社	可	20A12	渡邊
35	2	・安全性情報等 ・治験薬概要書改訂 ・その他	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	治験	第一三共株式 会社	口	20A09	大泉、横内
36	3	•安全性情報等	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	治験	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社社	币	20A08	大泉、横内
37	3	・重篤な有害事象 ・安全性情報等	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	治験	アストラゼネカ株式会社	可	20A07	
38	3	・安全性情報等	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	治験	大鵬薬品工業 株式会社	可	20A06	
39	3	・安全性情報等	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	治験	アストラゼネカ株式会社	可	20A05	渡邊

40	3	•説明•同意文書改訂	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)	冶験	アストラゼネカ 株式会社	可	20B01	大泉、横内
41	1/2	•安全性情報等	武田薬品工業株式会社の依頼による第1/2相試験	治験	武田薬品工業 株式会社	可	19A20	大泉、横内
42	3	·安全性情報等 ·契約內容変更	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	治験	サノフィ株式会社	可	19A18	大泉、横内
43	1/2	・安全性情報等・その他	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	治験	(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	可	19A17	藤本
44	3	・安全性情報等	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	治験	中外製薬株式 会社	可	19A16	大泉、横内
45	2	・安全性情報等	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)	治験	アストラゼネカ株式会社	可	19A14	大泉、横内
46	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改訂	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	治験	アストラゼネカ株式会社	可	19A13	大泉、横内

47	3	·安全性情報等 ·契約内容変更	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	治験	アストラゼネカ株式会社	可	19A08	渡邊
48	3	•安全性情報等	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)	治験	アストラゼネカ株式会社	可	19A07	大泉、横内
49	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改訂 ・その他	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	治験	小野薬品工業 株式会社	可	19A06	
50	4	•安全性情報等	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1 相 試験	治験	ファイザー株式会社	可	19A05	渡邊
51	4	•治験実施計画書等改訂	子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバチニブの 併用療法の第III相試験	治験	MSD株式会 社	可	19A04	
52	3	・安全性情報等	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	治験	アストラゼネカ株式会社	可	19A01	
53	3	•安全性情報等	転移性(IVB期)、残存、又は再発性の子宮頸癌患者を対象に、ブラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法にベバシズマブ、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ベ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	治験	見延進一郎 (医師主導)	可	18A16	
54	3	•安全性情報等	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	治験	中外製薬株式会社	可	18A15	渡邊
55	3	·安全性情報等 ·治験実施計画書等改訂	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	治験	MSD株式会 社	可	18A12	
56	3	·安全性情報等 ·契約内容変更	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	治験	中外製薬株式 会社	可	18A11	大泉、横内
57	3	·安全性情報等 ·治験実施計画書等改訂	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	治験	中外製薬株式 会社	可	18A10	渡邊

58	3	·安全性情報等 ·治験実施計画書等改訂	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	治験	MSD株式会 社	可	18A07	渡邊
59	3	·安全性情報等 ·契約内容変更	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) と化学療法及びベバシズマブとの併用投与後にデュルバルマブ、ベバシズマブ、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)	治験	アストラゼネカ株式会社	可	18A06	
60	3	•安全性情報等	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	治験	第一三共株式 会社	可	18A05	渡邊
61	3	・安全性情報等	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	治験	第一三共株式 会社	可	18A04	渡邊
62	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・説明・同意文書改訂	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ベムブロリズマブとを比較する第III 相試験	治験	ヤンセンファーマ 株式会社	可	18A01	
63	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・その他	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	渡邊 健一 (医師主導)	可	17A19	渡邊
64	3	・安全性情報等	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	治験	中外製薬株式会社	可	17A18	渡邊
65	1	・安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による第I相試験	製造販売後臨床試験	第一三共株式 会社	可	17A16	渡邊
66	3	•安全性情報等	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 製造販売後 臨床試験	日本イーライリ リー株式会社	可	17A07	渡邊
67	3	・安全性情報等	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	治験	中外製薬株式 会社	可	17A02	
68	3	•安全性情報等	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	治験	中外製薬株式会社	可	17A01	

69	3		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	製造販売後臨床試験	ファイザー株式 会社	可	16A19	大泉、横内
70	3	·治験実施計画書等改訂	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による胸膜中皮腫を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第3相試験	製造販売後臨床試験	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社社	可	16A11	大泉、横内
71	3	・安全性情報等	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	治験	中外製薬株式会社	可	16A09	
72	3	・治験薬概要書改訂	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	治験	アッヴィ合同会社	可	16A05	
73	3	・治験実施計画書等改訂 ・添付文書改訂 ・説明・同意文書改訂	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	治験	アストラゼネカ株式会社	可	14A08	渡邊
74	調査	·添付文書改訂	ヴァイトラックビ(ラロトレクチニブ)特定使用成績調査	特定使用成績調査	バイエル薬品 株式会社	可	21C08	
75	研究		乳癌の高度催吐性化学療法誘発性悪心・嘔吐に対するパロノセトロン、アプレピタント、オランザビンを含む3剤併用制吐療法の有効性および安全性を検討する多施設共同第II相試験	研究	乳腺外科	可	19E01	渡邊
追加 議題1	3	・重篤な有害事象	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	治験	中外製薬株式会社	可	19A16	大泉、横内

報告

	相	報告内容	研究課題	GPSP区分	委託者	承認	整理番号	関与委員 (審議不参加)
1	2	・保険契約付保証明書 2022年5月1日〜2023年5 月1日まで	サノフィ株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌 (NSQ NSCLC) 患者を対象としたtusamitamab ravtansine (SAR408701) の第 II 相試験	治験	サノフィ株式会社	_	21A25	大泉、横内
2	2		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	治験	第一三共株式 会社	_	20A09	大泉、横内

	ı	T	T	ı	1	ı	ı	
3	2	・レター 開発業務受託機関のモニタリング 業務の代行について ・同意取得 2件	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 ravtansine(SAR408701)の第 II 相試験	治験	サノフィ株式会社	_	21A13	佐川
4	3	・レター 開発業務受託機関のモニタリンク、 業務の代行について	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	治験	サノフィ株式会社	_	19A18	大泉、横内
5	3	・同意取得 1件	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ベ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)	治験	(治験国内管 理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式 会社	_	21A26	渡邊
6	2	・同意取得 2件	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 ravtansine(SAR408701)の第 II 相試験	治験	サノフィ株式会社	_	21A13	佐川
7	3	・同意取得 2件	武田薬品工業株式会社の依頼によるctDNA の存在に基づく分子的疾患を有する、HER2 陰性BRCA 変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの第3相試験	治験	武田薬品工業 株式会社	_	21A12	渡邊
8	3	·同意取得 1件	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	治験	MSD株式会 社	_	21A11	大泉、横内
9	3	・同意取得 1件	HER2陽性の転移性乳癌に対する一次治療としてトラスツズマブ デルクステカン(T-DXd)の単剤投与またはT-DXdとペルツズマブの併用投与と、タキサン、トラスツズマブ、及びペルツズマブの併用療法を比較検討する第III相試験(DESTINY-Breast09試験)	治験	第一三共株式 会社	_	21A08	渡邊

10	3	·同意取得 1件	SERENA-6: A Phase III, Double-blind, Randomised Study to Assess Switching to AZD9833 (a Next Generation, Oral SERD) + CDK4/6 Inhibitor (Palbociclib or Abemaciclib) vs Continuing Aromatase Inhibitor (Letrozole or Anastrozole) + CDK4/6 Inhibitor in HR+/HER2-MBC Patients with Detectable ESR1 Mutation Without Disease Progression During 1L Treatment with Aromatase Inhibitor + CDK4/6 Inhibitor A ctDNA Guided Early Switch Study SERENA-6: アロマターゼ阻害薬+CDK4/6 阻害薬による一次治療中にctDNA 検査でESR1 遺伝子変異が検出され、病勢進行が認められていないHR+/HER2-の転移性乳癌患者を対象として、AZD9833(次世代経口 SERD)+CDK4/6 阻害薬(パルボシクリブ又はアベマシクリブ)への切り替えをアロマターゼ阻害薬(レトロゾール又はアナストロゾール)+CDK4/6 阻害薬継続投与と比較して評価する、第III 相無作為化二重盲検試験 ctDNA に基づいた早期切り替え試験	治験	アストラゼネカ株式会社	_	21A05	渡邊
11	3	・同意取得 2件	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 AZD9833の第III 相治験	治験	アストラゼネカ 株式会社	_	21A04	渡邊
12	3	・同意取得 2件	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	治験	第一三共株式 会社	_	20A12	渡邊