

# 2023年9月受託研究審査委員会 会議記録の概要

日時	2023年9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
出席者	大泉 聡史、藤本 勝也、横内 浩、佐川 保、渡邊 健一、橋下 浩紀 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	島崎 佐藤
治験管理室	菊地 三浦 板垣 佐藤 城岡 田島 新田 西脇 相馬 齋藤 宇野 佐東 河村 門樹
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	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)
議題1	3	・新規	田辺三菱製薬による再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたMT-2111の第Ⅲ相試験	治験	田辺三菱製薬株式会社	可	23A07	藤本
議題2	調査	・新規	エザルミア錠一般使用成績調査	使用成績調査	第一三共株式会社	可	23C05	藤本
議題3	3	・安全性情報等	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475Aの第Ⅲ相試験	治験	MSD株式会社	可	23A04	大泉、横内
議題4	3	・安全性情報等	アムジェン株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたTarlatab (AMG 757) の第Ⅲ相試験	治験	アムジェン株式会社	可	23A03	大泉、横内
議題5	3	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・その他	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者に対するFurmonertinibとプラチナ製剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相試験	治験	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社	可	23A02	大泉、横内
議題6	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	治験	第一三共株式会社	可	23A01	大泉、横内
議題7	1/2	・安全性情報等	田辺三菱製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	治験	田辺三菱製薬株式会社	可	22A19	藤本
議題8	3	・安全性情報等 ・その他	ファイザー株式会社の依頼によるER陽性/HER2陰性の進行乳癌患者を対象としてARV 471 (PF-07850327) とフルベストラントを比較する非盲検第3相試験 (VERITAC-2)	治験	ファイザー株式会社	可	22A18	渡邊

議題9	3	・安全性情報等 ・契約内容変更 ・その他	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-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	治験	第一三共株式会社	可	22A17	渡邊
議題10	3	・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Savolitinibの第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	22A16	大泉、横内
議題11	3	・安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたCeralasertib+デュルバルマブ第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	22A15	大泉、横内
議題12	1b/2	・安全性情報等	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非ホジキンリンパ腫患者を対象とした第1b/2相試験	治験	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	可	22A14	藤本
議題13	3	・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	治験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	可	22A13	渡邊
議題14	3	・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	治験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	可	22A12	渡邊
議題15	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早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験	日本イーライリリー株式会社	可	22A11	渡邊
議題16	3	・安全性情報等	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Xevinapant及び放射線療法の第Ⅲ相試験	治験	メルクバイオファーマ株式会社	可	22A10	
議題17	3	・安全性情報等	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未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象とした tafasitamabの第3相試験	治験	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	可	22A08	藤本
議題18	3	・安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による U3-1402の第Ⅲ相試験	治験	第一三共株式会社	可	22A07	大泉、横内
議題19	3/2	・安全性情報等	Brightline-1 : 脱分化型脂肪肉腫と呼ばれる種類のがん患者を対象にBI 907828とドキシソルピシンを比較する試験	治験	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	可	22A06	
議題20	3	・安全性情報等	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

議題 21	3	・安全性情報等	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 Deruxtecán (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	治験	第一三共株式会社	可	22A03	渡邊
議題 22	3	・安全性情報等	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
議題 23	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
議題 24	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	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マブ及びベルツ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サービシズジャパン株式会社	可	21A26	渡邊
議題 25	2	・安全性情報等	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
議題 26	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	可	21A23	大泉、横内
議題 27	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
議題 28	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ヘルスサイエンス株式会社	可	21A20	
議題 29	3	・重篤な有害事象 ・安全性情報等	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・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	可	21A19	藤本
議題 30	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
議題 31	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
議題 32	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	可	21A14	渡邊

議題 33	2	・安全性情報等	サノフィ株式会社の依頼による進行性胃がん又は胃食道接合部(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
議題 34	3	・安全性情報等	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
議題 35	1/2	・安全性情報等 ・治験薬概要書改訂	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
議題 36	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 ・契約内容変更	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とベルツズマブの併用投与と、タキサン、トラスツズマブ、及びベ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
議題 37	3/4	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更	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
議題 38	3	・その他	SERENA-6: A Phase III, Double-blind, Randomised Study to Assess Switching to AZD9833 (a Next Generation, Oral SERD) + CDK4/6 Inhibitor 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阻害薬への切り替えをアロマターゼ阻害薬(レト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	可	21A05	渡邊
議題 39	3	・安全性情報等	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	
議題 40	1	・安全性情報等	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
議題 41	3	・安全性情報等	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	治験	渡邊健一(医師主導)	可	20A19	渡邊
議題 42	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
議題 43	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

議題 44	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
議題 45	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	プリストル・マイヤーズスクイブ株式会社	可	20A08	大泉、横内
議題 46	3	・安全性情報等 ・契約内容変更	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	
議題 47	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	品工業株	可	20A06	
議題 48	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	可	20A05	渡邊
議題 49	3	・安全性情報等	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
議題 50	1/2	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・治験薬概要書改訂 ・契約内容変更	バレルセル・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)バレルセル・インターナショナル株式会社	可	19A17	藤本
議題 51	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
議題 52	3	・治験実施計画書等改訂	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capiasertinib第3相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	可	19A08	渡邊
議題 53	3	・安全性情報等 ・その他	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ベパシズマブ、アテゾリスマブとの併用と、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法とベパ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	
議題 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R05541267(アテゾリスマブ)の第Ⅲ相試験	治験	中外製薬株式会社	可	18A15	渡邊
議題 55	2/3	・その他	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	治験	安達大史(医師主導)	可	18A14	

議題 56	3	・分担医師変更	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	製造販売後 臨床試験	MSD株 式会社	可	18A12	
議題 57	3	・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CH5424802(一般名:アレクテニブ)の第Ⅲ相試験	治験	中外製 薬株 式 会 社	可	18A11	大泉、横内
議題 58	3	・安全性情報等	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
議題 59	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	製造販売後 臨床試験	第一三 共株 式 会 社	可	18A05	渡邊
議題 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	製造販売後 臨床試験	第一三 共株 式 会 社	可	18A04	渡邊
議題 61	3	・安全性情報等 ・その他	乳がん患者を対象としたバルボシクリブの第Ⅲ相試験(医師主導治験)	治験	渡邊 健一 (医師 主 導)	可	17A19	渡邊
議題 62	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
議題 63	1	・安全性情報等 ・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	治験	第一三 共株 式 会 社	可	17A16	渡邊
議題 64	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	製造販売後 臨床試験	日本 イー ライ リ ー 株 式 会 社	可	17A07	渡邊
議題 65	3	・治験実施計画書等改訂 ・契約内容変更	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	製薬株 式 会 社	可	17A02	
議題 66	3	・添付文書改訂	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腺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	可	16A11	大泉、横内
議題 67	3	・分担医師変更	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(MPD3280A)の第Ⅲ相試験	治験	中外製 薬株 式 会 社	可	16A01	大泉、横内

議題 68	3	・添付文書改訂	プリストル・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	製造販売後 臨床試験	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式	可	15A05	大泉、横内
議題 69	調査	・契約内容変更	ゼジューラ特定使用成績調査「卵巣癌」	特定使用成 績調査	武田薬 品工業 株式 会社	可	23C03	
追加 議題1	3	・重篤な有害事象	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	治験	渡邊 健一 (医師 主導)	可	20A19	渡邊
追加 議題2	3	・治験実施計画書等改定	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	ヴィ合同	可	16A05	
追加 議題3	3	・重篤な有害事象	アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたCeralasertib+デュルバルマブ第Ⅲ相試験	治験	アストラ ゼネカ 株式 会社	可	22A15	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	3	・治験終了報告書 報告日：2023年8月10日 通知日：2023年8月10日	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プ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	—	18A01	
2	3	・治験終了報告書 報告日：2023年7月27日 通知日：2023年8月10日	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	製造販売後 臨床試験	日本 イーライ リリー 株式 会社	—	14A11	
3	3	・開発の中止等に関する報告書 報告日：2023年7月14日 通知日：2023年7月24日	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	治験	アッ ヴィ合 同会 社	—	17A13	
4	3	・開発の中止等に関する報告書 報告日：2023年7月14日 通知日：2023年7月24日	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一次療法後維持療法としてのRovalpituzumab tesirineの第Ⅲ相試験	治験	アッ ヴィ合 同会 社	—	17A12	

5	3	・保険契約付保証明書 2023年7月30日 ～2026年7月30日	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475Aの第Ⅲ相試験	治験	MSD株式会社	—	23A04	
6	3	・保険契約付保証明書 2023年7月30日 ～2026年7月30日	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	—	22A04	
7	3	・保険契約付保証明書 2023年7月30日 ～2026年7月30日	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	
8	2	・保険契約付保証明書 2023年7月30日 ～2026年7月30日	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	—	20A21	
9	3	・保険契約付保証明書 2023年7月30日 ～2026年7月30日	子宮体癌患者を対象としたペムプロリズマブとレンパチニブの併用療法の第ⅠⅠⅠ相試験	治験	MSD株式会社	—	19A04	
10	3	・保険契約付保証明書 2023年7月30日 ～2026年7月30日	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及びび化学療法併用投与の第Ⅲ相試験	製造販売後臨床試験	MSD株式会社	—	18A12	
11	3	・保険契約付保証明書 2023年7月30日 ～2026年7月30日	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	—	18A07	
12	3	・保険契約付保証明書 2023年7月30日 ～2026年7月30日	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	製造販売後臨床試験	MSD株式会社	—	18A02	

13	3	<ul style="list-style-type: none"> <li>・保険契約付保証明書</li> </ul> 2023年7月30日 ~2026年7月30日	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	製造販売後臨床試験	MSD株式会社	—	16A22	
14	3	<ul style="list-style-type: none"> <li>・保険契約付保証明書</li> </ul> 2023年7月30日 ~2026年7月30日	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)	製造販売後臨床試験	MSD株式会社	—	16A10	
15	1	<ul style="list-style-type: none"> <li>・同意取得 1件</li> </ul>	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	治験	第一三共株式会社	—	23A01	
16	3	<ul style="list-style-type: none"> <li>・同意取得 4件</li> </ul>	アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたCeralasertib+デュルバルマブ第Ⅲ相試験	治験	アストラゼネカ株式会社	—	22A15	