

2022年 6月 受託研究審査委員会 会議の記録の概要

【開催日時】2022年6月9日(木)16:00~16:42

【開催場所】Web(システム: Cisco Webex)で開催

【出席委員名】三田英治、村津圭治、上田恭敬、西本京子、西田浩二、高橋良和、井上由美、森谷寛之、千原國宏、仲野徹

審議事項: 1. 新規審査申請

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|-----|------|-------|------|
| (1) | 該当なし | - | - |

審議事項:2. 新たな安全性に関する報告

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|------|--|------------------|------|
| (1) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (2) | 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 | 重篤な副作用報告 措置報告 | 承認 |
| (3) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (4) | 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LEE011(ribociclib)の第Ⅱb相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (5) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (6) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (7) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (8) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (9) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (10) | 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(ipatasertib)の第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (11) | 切除可能局所進行直腸癌を対象とした、術前化学放射線療法後の逐次治療としてのニボルマブ単独療法の安全性・有効性・proof-of-concept(POC)を検討する多施設共同臨床第Ⅰb/Ⅱ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (12) | 切除可能局所進行直腸癌を対象とした、術前化学放射線療法後の逐次治療としてのニボルマブ単独療法の安全性・有効性・proof-of-concept(POC)を検討する多施設共同臨床第Ⅰb/Ⅱ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (13) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (14) | 進行再発乳がん患者を対象としたパルボシクリブの第Ⅲ相試験(医師主導試験) | 重篤な副作用報告 研究報告 | 承認 |
| (15) | 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および安全性を評価する多施設共同臨床第Ⅱ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (16) | エーザイ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (17) | エーザイ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (18) | (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の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (19) | (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の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (20) | (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の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|------|--|------------------|------|
| (21) | 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) | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (22) | 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) | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (23) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (24) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (25) | 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 | 重篤な副作用報告 措置報告 | 承認 |
| (26) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (27) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (28) | ファイザー株式会社の依頼による、第I相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (29) | ファイザー株式会社の依頼による、第I相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (30) | 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(治験実施計画書番号: EPOC1805) | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (31) | 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(治験実施計画書番号: EPOC1805) | 年次報告 | 承認 |
| (32) | MET遺伝子増幅を有する切除不能・進行再発大腸癌患者を対象とするカボザンチニブ単剤又はカボザンチニブとパニツムマブ同時併用療法の多施設共同第I/II相臨床試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (33) | MET遺伝子増幅を有する切除不能・進行再発大腸癌患者を対象とするカボザンチニブ単剤又はカボザンチニブとパニツムマブ同時併用療法の多施設共同第I/II相臨床試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (34) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (35) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (36) | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるHIV-1/HBV共感染患者を対象としたビクテグラビルナトリウム/エムトリシタビン/テノホビルアラフェナミドフマル酸塩の第III相試験 | 重篤な副作用報告 年次報告 | 承認 |
| (37) | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるHIV-1/HBV共感染患者を対象としたビクテグラビルナトリウム/エムトリシタビン/テノホビルアラフェナミドフマル酸塩の第III相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (38) | MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第II/III相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (39) | MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第II/III相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|------|--|-----------------|------|
| (40) | MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (41) | 脳動静脈奇形に対するPHIL液体塞栓システム (PH-112) を用いた摘出前塞栓術に関する安全性及び有効性を評価する多施設共同単一群試験 | 重篤な不具合報告 | 承認 |
| (42) | 脳動静脈奇形に対するPHIL液体塞栓システム (PH-112) を用いた摘出前塞栓術に関する安全性及び有効性を評価する多施設共同単一群試験 | 重篤な不具合報告 | 承認 |
| (43) | 脳動静脈奇形に対するPHIL液体塞栓システム (PH-112) を用いた摘出前塞栓術に関する安全性及び有効性を評価する多施設共同単一群試験 | 重篤な不具合報告 | 承認 |
| (44) | サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第Ⅱ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (45) | サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第Ⅱ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (46) | HIV-1感染症患者を対象としたMK-8591A第Ⅲ相非盲検試験 | その他 | 承認 |
| (47) | HIV-1感染症患者を対象としたMK-8591A第Ⅲ相二重盲検試験 | その他 | 承認 |
| (48) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (49) | 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 その他 | 承認 |
| (50) | 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (51) | 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(医師主導治験) | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (52) | 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(医師主導治験) | 年次報告 | 承認 |
| (53) | (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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (54) | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるBYL719の第Ⅱ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (55) | 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+アドラスタ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) | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (56) | 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (57) | 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (58) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (59) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|------|---|----------|------|
| (60) | HR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(医師主導治験) | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (61) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (62) | 第一三共株式会社の依頼による腱滑膜巨細胞腫患者を対象としたpexidartinibの第Ⅱ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (63) | 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トラスツズマブ デルクステカンの第Ⅱ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (64) | MSD株式会社の依頼によるHER2陽性乳がん患者を対象にMK-7119の第Ⅱ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (65) | HIV-1感染症患者を対象としたMK-8591A第Ⅲ相二重盲検試験 | その他 | 承認 |
| (66) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (67) | 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 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (68) | せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK-4305(スポレキサント)の第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (69) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 措置報告 | 承認 |
| (70) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (71) | 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相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (72) | 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相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (73) | BRAF変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療として化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第3相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (74) | BRAF変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療として化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第3相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (75) | 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545 (Giredestrant)の第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (76) | 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545 (Giredestrant)の第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (77) | アムジェン株式会社の依頼によるソトラシブ及びパニツムマブの第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (78) | アムジェン株式会社の依頼によるソトラシブ及びパニツムマブの第Ⅲ相試験 | 重篤な副作用報告 | 承認 |
| (79) | HIV-1感染症に対するDOR/ISL 非盲検継続投与試験 | その他 | 承認 |

審議事項:3. 治験実施中の重篤な有害事象に関する報告

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|------|--|----------------|------|
| (1) | 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 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |
| (2) | 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 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |
| (3) | 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 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |
| (4) | 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 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |
| (5) | 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 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |
| (6) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |
| (7) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |
| (8) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |
| (9) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |
| (10) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |
| (11) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |
| (12) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |
| (13) | 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トラスツズマブ デルクステカンの第Ⅱ相試験 | 当院で発生した重篤な有害事象 | 承認 |

審議事項:4. 治験実施計画書記載内容等の変更報告

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|------|--|-----------------------------|------|
| (1) | アストラゼネカ株式会社依頼による局所進行性又は転移性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 その他 | 承認 |
| (2) | 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 | 治験実施計画書 | 承認 |
| (3) | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるHIV-1感染患者を対象としたCabotegravir及びRalpivirine併用第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書 | 承認 |
| (4) | 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 | 治験分担医師 | 承認 |
| (5) | 第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験 | その他 | 承認 |
| (6) | 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 説明文書、同意文書 | 承認 |
| (7) | 進行再発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) | 治験実施計画書 | 承認 |
| (8) | エーザイ株式会社の依頼による第1相試験 | その他 | 承認 |
| (9) | 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 | 治験実施計画書 | 承認 |
| (10) | (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の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験 | 治験分担医師 | 承認 |
| (11) | 治療歴のないBRAFV600E遺伝子変異陽性転移性結腸直腸癌患者を対象にエンコラフェニブ、ピニメチニブ、及びセツキシマブの三剤併用療法を評価する第Ⅱ相非盲検単群多施設共同試験 | 治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他 | 承認 |
| (12) | 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 | 治験分担医師 | 承認 |
| (13) | 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 | 治験実施計画書 | 承認 |
| (14) | 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(治験実施計画書番号:EPOC1805) | 治験薬概要書 | 承認 |
| (15) | MET遺伝子増幅を有する切除不能・進行再発大腸癌患者を対象とするカボザンチニブ単剤又はカボザンチニブとパニツムマブ同時併用療法の多施設共同第I/II相臨床試験 | 説明文書、同意文書 | 承認 |
| (16) | 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 | 治験実施計画書 | 承認 |

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|------|--|----------------------|------|
| (17) | MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 説明文書、同意文書 | 承認 |
| (18) | サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第Ⅱ相試験 | 説明文書、同意文書 | 承認 |
| (19) | HIV-1感染症患者を対象としたMK-8591A第Ⅲ相非盲検試験 | 治験実施計画書 | 承認 |
| (20) | Multicenter, single-blind, adaptive dose finding study of single intravenous injections of BAY 1747846 with corresponding blinded read in adult participants with known or highly suspected CNS lesions referred for contrast-enhanced MRI of the CNS 中枢神経系(CNS)の造影MRI検査が適用となるCNS病変を有する又は強く疑われる成人患者を対象として盲検読影を行う、BAY 1747846単回静脈内投与の多施設共同、単盲検、用量設定試験 | 説明文書、同意文書 | 承認 |
| (21) | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるHIV-1感染患者を対象としたGS-6207の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 治験分担医師 | 承認 |
| (22) | 第一三共株式会社の依頼によるDS-1001bの第Ⅱ相試験 | 治験分担医師 | 承認 |
| (23) | 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+アド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) | 治験実施計画書 その他 | 承認 |
| (24) | EAファーマ株式会社の依頼による活動期クローン病患者を対象としたE6011の早期第2相臨床試験 | 治験分担医師 | 承認 |
| (25) | エーザイ株式会社の依頼によるE7389リポソーム製剤及びニボルマブ併用の第1b/2相試験 | 治験分担医師 | 承認 |
| (26) | ViiV/GSK(治験国内管理人)の依頼による HIV-1感染者を対象としたBIKからCAB及びRPV切替え第Ⅲb相試験 | 治験薬概要書 治験分担医師 | 承認 |
| (27) | 第一三共株式会社の依頼による腱滑膜巨細胞腫患者を対象としたpexidartinibの第Ⅱ相試験 | 治験実施計画書 治験分担医師 | 承認 |
| (28) | MSD株式会社の依頼によるHER2陽性乳がん患者を対象にMK-7119の第Ⅱ相試験 | 治験実施計画書 説明文書、同意文書 | 承認 |
| (29) | HIV-1感染症患者を対象としたMK-8591A第Ⅲ相二重盲検試験 | 治験分担医師 | 承認 |
| (30) | せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK-4305(スポレキサント)の第Ⅲ相試験 | その他 | 承認 |
| (31) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 | 承認 |
| (32) | BRAF変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療として化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第3相試験 | その他 | 承認 |

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|------|--|-------------------|------|
| (33) | G-009を用いた頭蓋内脳動脈瘤塞栓術の安全性及び有効性を評価する多施設共同単一群検証的試験 | 治験分担医師 | 承認 |
| (34) | G-009を用いた頭蓋内脳動脈瘤塞栓術の安全性及び有効性を評価する多施設共同単一群検証的試験 | 治験実施計画書 | 承認 |
| (35) | HIV-1感染症に対するDOR/ISL 非盲検継続投与試験 | 治験実施計画書 治験分担医師 | 承認 |

審議事項:5. 継続審査

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|-----|--|-------|------|
| (1) | アストラゼネカ株式会社依頼による局所進行性又は転移性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 継続審査 | 承認 |
| (2) | 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 | 継続審査 | 承認 |
| (3) | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 継続審査 | 承認 |
| (4) | 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 | 継続審査 | 承認 |
| (5) | 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験 | 継続審査 | 承認 |
| (6) | 切除不能胞巣状軟部肉腫に対するアテゾリズマブ療法の多施設共同第Ⅱ相医師主導治験 A phase II trial of AtezoLizumaB for patiEnts with unresectable alveolaR soFT tissue sarcoma: ALBERT trial | 継続審査 | 承認 |
| (7) | 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(医師主導治験) | 継続審査 | 承認 |
| (8) | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 継続審査 | 承認 |

審議事項:6. 医師主導治験のモニタリング、監査報告

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|-----|--|----------|------|
| (1) | 切除可能局所進行直腸癌を対象とした、術前化学放射線療法後の逐次治療としてのニボルマブ単独療法の安全性・有効性・proof-of-concept (POC)を検討する多施設共同臨床第 I b/ II 相試験 | モニタリング報告 | 承認 |
| (2) | 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(医師主導治験) | モニタリング報告 | 承認 |

その他報告事項:1-1. 迅速審査について

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|-----|----|-------|------|
| (1) | - | - | - |

その他報告事項:1-2. 終了報告について

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|-----|---|-------|------|
| (1) | 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験 | 終了報告 | - |
| (2) | 第一三共株式会社の依頼による大腸癌を対象とした第Ⅱ相試験 | 終了報告 | - |
| (3) | 悪性胸膜中皮腫患者を対象としたGEN0101の腫瘍内及び皮下投与と、化学療法剤の静脈内投与の併用療法の安全性及び有効性評価のための多施設共同医師主導治験(第Ⅱ相) | 終了報告 | - |

その他報告事項:1-3. 開発の中止等に関する報告について

| 番号 | 議題 | 議論の概要 | 審議結果 |
|-----|------|-------|------|
| (1) | 該当なし | - | - |

※ 受託研究審査委員会は、GCP省令に定める治験審査委員会に該当するものである。

※ 治験、製造販売後臨床試験の審議、報告事項の概要について掲載している。

※ 議題名は、治験依頼者から提示された公表用の名称である。議題は項目、課題毎に提出日順に掲載している。