

## 2022年 11月 受託研究審査委員会 会議の記録の概要

【開催日時】2022年11月10日（木）16:00～17:57

【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、久田原郁夫、渡邊大、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)	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験	新規審査申請	修正の上で承認
(2)	腰椎椎体間固定術を必要とする患者を対象としたNZ-C1909の臨床第Ⅰ/Ⅱ相試験	新規審査申請	修正の上で承認
(3)	日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたLY3540378の第Ⅱ相試験	新規審査申請	修正の上で承認
(4)	原発性直腸癌における腹腔鏡下手術及び一時的人工肛門造設時のCyt-006のセプラフィルム®に対する非劣性試験	新規審査申請	修正の上で承認

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	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 措置報告	承認
(4)	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	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)	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
(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 その他	承認
(10)	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
(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 措置報告 その他	承認
(14)	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
(15)	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)	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

番号	議題	議論の概要	審議結果
(19)	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
(20)	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)	使用上の注意改訂のお知らせ	承認
(21)	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
(22)	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
(23)	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
(24)	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
(25)	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
(26)	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
(27)	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
(28)	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
(29)	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
(30)	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/エムトリシタピン/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
(31)	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 措置報告	承認
(32)	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
(33)	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
(34)	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
(35)	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
(36)	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
(37)	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
(38)	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	重篤な副作用報告	承認

番号	議題	議論の概要	審議結果
(39)	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	重篤な副作用報告	承認
(40)	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
(41)	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
(42)	切除不能肺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	重篤な副作用報告	承認
(43)	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
(44)	(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
(45)	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 措置報告	承認
(46)	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
(47)	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 年次報告	承認
(48)	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
(49)	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
(50)	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
(51)	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
(52)	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	重篤な副作用報告	承認
(53)	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
(54)	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
(55)	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
(56)	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タズマブ デルクステカンの第Ⅱ相試験	重篤な副作用報告	承認
(57)	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
(58)	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

番号	議題	議論の概要	審議結果
(59)	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
(60)	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
(61)	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(スボレキサント)の第Ⅲ相試験	重篤な副作用報告 年次報告	承認
(62)	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 年次報告 研究報告	承認
(63)	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
(64)	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
(65)	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
(66)	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
(67)	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 年次報告	承認
(68)	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
(69)	アムジェン株式会社の依頼によるソラン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
(70)	アムジェン株式会社の依頼によるソラン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
(71)	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
(72)	進行性乳癌患者を対象としたLEE011のロールオーバー試験	重篤な副作用報告	承認
(73)	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験	重篤な副作用報告 年次報告	承認
(74)	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験	重篤な副作用報告	承認
(75)	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用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(医師主導試験)	重篤な副作用報告	承認
(76)	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用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(医師主導試験)	使用上の注意改訂のお知らせ	承認

番号	議題	議論の概要	審議結果
(77)	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビメチニブ+セツキシマブ併用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

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
(2)	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
(3)	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
(4)	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
(5)	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
(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)	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	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)	ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたPD-0332991 (PALBOCICLIB)の第Ⅲ相試験	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)	全身治療歴のないホルモン受容体陽性HER2陰性の閉経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象とした非ステロイド性アロマトラーゼ阻害剤(アナストロゾール又はレトロゾール)単剤又はCDK4/6阻害剤LY2835219との併用の無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験	治験実施計画書	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	その他	承認
(5)	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)	治験薬概要書	承認
(6)	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
(7)	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	治験薬概要書	承認
(8)	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	治験薬概要書	承認
(9)	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	治験薬概要書	承認
(10)	MSD株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験薬概要書 その他	承認
(11)	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	その他	承認
(12)	ホルモン受容体陽性(HR+)ノヒト上皮成長因子受容体2(HER2)陰性の早期乳がんに対するパルボシクリブと標準的な術後補助内分泌療法の併用と標準的な術後補助内分泌療法単独を比較する無作為化第Ⅲ相試験	説明文書、同意文書	承認
(13)	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	その他	承認
(14)	(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	治験実施計画書	承認
(15)	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)	治験薬概要書	承認



番号	議題	議論の概要	審議結果
(16)	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	治験薬概要書	承認
(17)	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	治験実施計画書	承認
(18)	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 その他	承認
(19)	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 説明文書、同意文書	承認
(20)	MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験薬概要書	承認
(21)	MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験薬概要書	承認
(22)	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
(23)	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	その他	承認
(24)	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)	治験実施計画書 その他	承認
(25)	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	その他	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	承認
(27)	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	説明文書、同意文書	承認
(28)	Isofol Medical AB社の依頼による結腸直腸癌患者を対象としたarfolitoxinの第Ⅲ相試験	その他	承認
(29)	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	治験実施計画書 治験薬概要書 その他	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	治験薬概要書	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	承認

番号	議題	議論の概要	審議結果
(32)	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	治験薬概要書 その他	承認
(33)	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	説明文書、同意文書 治験薬概要書	承認
(34)	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	治験実施計画書	承認
(35)	Veloxis 社の依頼によるART-123の第 I 相試験	治験実施計画書	承認
(36)	Veloxis 社の依頼によるART-123の第 I 相試験	その他	承認
(37)	進行性乳癌患者を対象としたLEE011のロールオーバー試験	治験薬概要書 その他	承認
(38)	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビメチニブ+セツキシマブ併用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(医師主導試験)	治験薬概要書	承認
(39)	脳血管内治療におけるスタビライザーデバイス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	その他	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)	全身治療歴のないホルモン受容体陽性HER2陰性の閉経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象とした非ステロイド性アロマトラーゼ阻害剤(アナストロゾール又はレトロゾール)単剤又はCDK4/6阻害剤LY2835219との併用の無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験	継続審査	承認
(2)	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	継続審査	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(医師主導治験)	継続審査	承認
(4)	MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験	継続審査	承認
(5)	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	継続審査	承認
(6)	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	継続審査	承認
(7)	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
(8)	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	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)	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	モニタリング報告	承認
(2)	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	モニタリング報告	承認
(3)	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	モニタリング報告	承認
(4)	HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するバクリタキセル+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)	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)	(該当なし)	-	-

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)	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	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)	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	開発の中止等に関する報告	-

※ 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。