

## 令和4年度 第7回 広島市立広島市民病院治験審査委員会議事概要

開催日時：令和4年11月22日（火） 17時30分～ 18時30分

開催場所：広島市立広島市民病院 中央棟9階 大会議室

出席委員名：出家正隆、松本俊治、江原伸、児玉順一、寺田佳子、大岩寛、大井邦臣、竹本弘一、木村公重、大石智恵美、志和資朗、古屋憲次、高野昌彦、開浩一

| 承認番号    | 治験依頼者               | 治験課題名   | 治験段階 | 審議事項    | 審議内容   | 審議結果 |
|---------|---------------------|---|------|---------|--|------|
| 2022-8  | アムジェン(株)            | アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第Ⅲ相試験                         | Ⅲ    | 新規治験の審議 | ・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。   | 保留   |
| 2022-9  | 日本イーライリリー(株)        | 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  | Ⅲ    | 新規治験の審議 | ・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2022-10 | アストラゼネカ(株)          | 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Dato-DXdとデュルバルマブ及びカルボプラチンを併用する第Ⅲ相試験          | Ⅲ    | 新規治験の審議 | ・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2011-18 | 中外製薬(株)             | 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 | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2015-8  | ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株) | ブリストル・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                    | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書の改訂および治験薬概要書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 | 承認   |
| 2015-15 | クリニベース(株)           | クリニベース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験                                  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2016-1  | アストラゼネカ(株)          | 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                                  | Ⅳ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、措置報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2016-4  | アストラゼネカ(株)          | 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AZD9291の第Ⅲ相試験                                | Ⅳ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2016-18 | MSD(株)              | 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                | Ⅳ    | 治験の継続審議 | ・治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2017-1  | 中外製薬(株)             | 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                  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2017-2  | 小野薬品工業(株)           | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験   | Ⅳ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |

| 承認番号    | 治験依頼者                    | 治験課題名  | 治験段階 | 審議事項    | 審議内容  | 審議結果 |
|---------|--------------------------|--|------|---------|---|------|
| 2017-8  | MSD(株)                   | MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験                  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書および治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・治験実施状況報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2017-9  | アストラゼネカ(株)               | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌を対象としたDurvalumab, Tremelimumabの第Ⅲ相試験 | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書および治験薬概要書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、年次報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・治験実施状況報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 | 承認   |
| 2017-13 | 中外製薬(株)                  | 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                   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2018-2  | 協和キリン(株)                 | 糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402 (Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験              | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、被験者の支払いに関する資料、治験参加カードの改訂およびレターに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。               | 承認   |
| 2018-5  | 第一三共(株)                  | 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   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、措置報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2018-6  | 第一三共(株)                  | 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   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2018-7  | パレクセル・インターナショナル(治験国内管理人) | 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REGN2810の第1相試験                 | I    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2018-9  | 中外製薬(株)                  | 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                | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2018-11 | 小野薬品工業(株)                | 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象としたONO-4538の第Ⅲ相試験                      | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |

| 承認番号    | 治験依頼者      | 治験課題名  | 治験段階 | 審議事項    | 審議内容  | 審議結果 |
|---------|------------|--|------|---------|---|------|
| 2018-13 | 第一三共(株)    | 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         | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、措置報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2018-14 | MSD(株)     | 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                                   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書および治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・治験実施状況報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 | 承認   |
| 2018-16 | MSD(株)     | 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                    | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2018-17 | 中外製薬(株)    | 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                   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2018-19 | MSD(株)     | 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                                   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2019-4  | シミック(株)    | シミック株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたRucaparib(CO-338)とニボルマブ(BMS-936558)の併用第3相試験 | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・Protocol Clarification Memoに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2019-5  | アストラゼネカ(株) | 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Capivasertibの第Ⅲ相試験                        | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2019-6  | MSD(株)     | MSD株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験                           | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・添付文書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2019-7  | 中外製薬(株)    | 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MPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験                 | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・同意説明文書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2019-10 | 協和キリン(株)   | 早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験                   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験薬概要書、同意説明文書および同意説明文書の補助資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |

| 承認番号    | 治験依頼者                            | 治験課題名   | 治験段階 | 審議事項    | 審議内容   | 審議結果 |
|---------|----------------------------------|---|------|---------|--|------|
| 2019-11 | アストラゼネカ(株)                       | アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌がん患者を対象としたAZD6094の第Ⅱ相試験                                  | Ⅱ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書および治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 | 承認   |
| 2019-12 | 第一三共(株)                          | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験   | Ⅱ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2019-13 | アストラゼネカ(株)                       | アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験                                 | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、年次報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2019-15 | MSD(株)                           | MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験  | Ⅱ/Ⅲ  | 治験の継続審議 | ・治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、措置報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。      | 承認   |
| 2019-20 | アストラゼネカ(株)                       | アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント/アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験 | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、年次報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。      | 承認   |
| 2020-1  | アツヴィ合同会社                         | アツヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-339)の第Ⅱ相試験                             | Ⅱ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書および同意説明文書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 | 承認   |
| 2020-2  | アストラゼネカ(株)                       | 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                                  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2020-3  | IQVIAサービシーズ ジャパン(株)<br>(治験国内管理人) | 健康な後期早産児および正期産児を対象としたMEDI8897の第3相臨床試験   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2020-9  | MSD(株)                           | 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                                  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、年次報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。      | 承認   |

| 承認番号    | 治験依頼者                           | 治験課題名   | 治験段階 | 審議事項    | 審議内容  | 審議結果 |
|---------|---------------------------------|---|------|---------|---|------|
| 2020-10 | アストラゼネカ(株)                      | アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、年次報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2020-11 | 中外製薬(株)                         | 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  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、年次報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2020-13 | 第一三共(株)                         | 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  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2020-14 | 第一三共(株)                         | 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相試験  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験に関する患者用ガイドの改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、措置報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 | 承認   |
| 2020-15 | サノフィ(株)                         | 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Ⅲ相試験   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2020-17 | パレクセル・インターナショナル(株)<br>(治験国内管理人) | 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) | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書および治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2020-19 | ユーシービージャパン(株)                   | 全身型重症筋無力症患者を対象としたROZANOLIXIZUMABを評価する非盲検継続試験  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、年次報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2020-20 | バイエル薬品(株)                       | バイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組み入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験   | Ⅳ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(年次報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2021-2  | 中外製薬(株)                         | 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  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書および同意説明文書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2021-3  | アストラゼネカ(株)                      | アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道接合部がんを対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書の改訂および治験薬概要書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |

| 承認番号    | 治験依頼者           | 治験課題名   | 治験段階 | 審議事項    | 審議内容  | 審議結果 |
|---------|-----------------|---|------|---------|---|------|
| 2021-4  | MSD(株)          | MSD株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたMK-3475とMK-7902(E7080)の第Ⅲ相試験   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2021-5  | オンコリスバイオファーマ(株) | オンコリスバイオファーマ株式会社の依頼によるOBP-301の第Ⅱ相試験   | Ⅱ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(年次報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2021-6  | 第一三共(株)         | 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2021-7  | 武田薬品工業(株)       | 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 | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、措置報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2021-8  | 日本イーライリリー(株)    | 日本イーライリリー株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたLY3484356の第Ⅲ相試験   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書および同意説明文書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・治験実施状況報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 | 承認   |
| 2021-9  | アストラゼネカ(株)      | 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デュルバルマブ、Oleclumab 及び Monalizumab の第Ⅲ相試験                      | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、年次報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2021-10 | 第一三共(株)         | 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   | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・Update to Screening Serum Pregnancy Test Timingに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、措置報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。             | 承認   |
| 2021-11 | 小野薬品工業(株)       | 小野薬品工業株式会社の依頼によるてんかんを対象としたONO-2017(cenobamate)の第Ⅲ相試験  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |

| 承認番号    | 治験依頼者         | 治験課題名  | 治験段階 | 審議事項    | 審議内容  | 審議結果 |
|---------|---------------|--|------|---------|---|------|
| 2022-1  | 第一三共(株)       | 第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性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          | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、措置報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  | 承認   |
| 2022-2  | MSD(株)        | MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験   | Ⅱ    | 治験の継続審議 | ・治験実施計画書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2022-4  | ノバルティスファーマ(株) | 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   | Ⅱ    | 治験の継続審議 | ・治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等、措置報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2022-6  | 日本イーライリリー(株)  | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3473329の第Ⅱ相試験   | Ⅱ    | 治験の継続審議 | ・被験者への説明補助資料および服薬サポートツールに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2018-18 | 岩本康男          | 進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ペバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相試験(医師主導治験WJOG11218L)APPLE study | Ⅲ    | 報告      | ・分担医師の削除について迅速審査にて審議され、承認されたことを報告した。  |      |
| 2020-18 | 伊藤 充矢         | 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)  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・責任医師から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、措置報告について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。   | 承認   |
| 2020-22 | 岩本 康男         | 未治療進展型小細胞肺癌に対するシスプラチン+イリノテカン+デュルバルマブ(MED14736)療法の多施設共同単群第Ⅱ相試験  | Ⅲ    | 治験の継続審議 | ・責任医師から報告された安全性情報(重篤な副作用等、年次報告)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・院内の重篤な有害事象報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br>・モニタリング報告書について審議した。<br>・監査報告書について審議した。 | 承認   |
|         |               |  |      | 報告      | ・分担医師の追加について迅速審査にて審議され、承認されたことを報告した。  |      |