	国立研究開発法人 国立がん研究センター治験審査委員会 会議の記録の概要
開催日時	平成 29 年 10 月 25 日(水) 15:00~18:00
開催場所	・国立研究開発法人 国立がん研究センター築地キャンパス 第2会議室 ・国立研究開発法人 国立がん研究センター柏キャンパス 先端医療開発センター3階セミナールーム1 (TV会議)
出席者	奥坂 拓志(委員長代行)、加藤 健(副委員長代行)、石井 厚司、大森 勇一、神里 彩子、寺門 浩之、那須 和子、花岡 英紀、濱田 哲暢、藤原 豊、丸山 大 敬称略、委員長及び副委員長に続き五十音順 出席委員数/全委員数:11/13名

【審查課題】新規課題

部門名	課題番号	公表課題名	審議内容	審議結果
中央病院	T4468	エーザイ株式会社の依頼による第 I 相試験	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認 (責任医師からの回答 を以て)
中央病院	T4469	アッヴィ合同会社の依頼による第 I 相試験	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4470	ファイザー株式会社の依頼によるMSB0010718C と他 のがん免疫療法の第 I b/ II 相試験	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4471	第一三共株式会社の依頼による DS-8201a の第Ⅱ相試験	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4472	バイエル薬品株式会社依頼による低悪性度 B 細胞性 非ホジキンリンパ腫患者を対象とした copanlisib の 第Ⅲ相試験	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4473	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第 I 相 試験	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認

中央病院	T4474	アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4475	サノフィ株式会社の依頼によるモゾビル皮下注 24mg 使用成績調査(全例調査)	本調査の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて調査実施の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4476	ファイザー株式会社の依頼による第1相試験	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認 (責任医師からの回答 を以て)
中央病院	T4477	DS-8201a の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認 (責任医師からの回答 を以て承認、又付帯意 見付き)
東病院	K0660	アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認
東病院	K0661	アッヴィ合同会社の依頼による第I相試験	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認
東病院	K0662	MSD株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療 患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認
東病院	K0663	川澄化学工業の依頼による腹部外科手術症例に対する E8002 の医療機器治験	本治験の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認
Video à com par V		中央の	審查課題	
部門名	試験の継続課題 課題番号	公表課題名	審議内容	審議結果

中央病院	T3823	アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T3978	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4068	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4069	MSD 株式会社の依頼による第 I b 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4161	中外製薬株式会社の依頼による尿路上皮膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相臨床試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4162	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて試験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4163	大日本住友製薬株式会社の依頼による第 Ⅰ / Ⅱ 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4252	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4254	協和発酵キリン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4255	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認

中央病院	T4256	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558 (ニボルマブ)/BMS-734016 (イピリムマブ)併用の第Ⅲ相 試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4257	小野薬品工業株式会社の依頼による小細胞肺がん患者を対象とした 0N0-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4258	MSD株式会社の依頼による多発性骨髄腫を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4260	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白 血病を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4358	第一三共株式会社の依頼による第 I/II 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4359	MSD株式会社の依頼によるMK-3475 (Pembrolizumab)のトリプルネガティブ乳癌を対象とした第Ⅲ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4360	小野薬品工業株式会社の依頼による頭頸部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Ⅲ相 試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4361	ステラファーマ株式会社・住友重機械工業株式会社の 依頼による SPM-011・BNCT30 の第 II 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4362	(治験国内管理人) クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による RXDX-101 の第 Ⅱ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認

中央病院	T4363	TAS-118/0xaliplatinの第Ⅱ相試験(医師主導治験)	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて治験継続 の妥当性について審議した。	承認
【審査課題】	治験実施計画書等			
部門名	課題番号	公表課題名	審議内容	審議結果
中央病院	T3978	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書	承認
中央病院	T4061	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 R05304020 (トラスツズマブ エムタンシン) と R04368451 (Pertuzumab) の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
中央病院	T4063	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第 II 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書	承認
中央病院	T4066	アステラス製薬株式会社の依頼による第 I / II 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験薬概要書	承認
中央病院	T4162	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・試験実施計画書、治験薬概要書、その他	承認
中央病院	T4186	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験薬概要書、同意説明文書	承認
中央病院	T4201	MSD 株式会社の依頼による胃がんを対象とした MK-3475 (pembrolizumab) の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書	承認

中央病院	T4229	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第 II 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書	承認
中央病院	T4247	小野薬品工業株式会社の依頼による第 Ⅰ / Ⅱ 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書	承認
中央病院	T4249	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書、その他	承認
中央病院	T4250	MSD株式会社の依頼による切除不能進行又は再発食道 癌(腺癌又は扁平上皮癌)患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験		承認
中央病院	T4254	協和発酵キリン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書	承認
中央病院	T4274	ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による SP-02L の第Ⅱ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験薬概要書	承認
中央病院	T4279	MSD株式会社の依頼による転移性トリプルネガティブ 乳癌 (mTNBC) 患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第III相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書	承認
中央病院	T4290	小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫を対象と した 0N0-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認

中央病院	T4293	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第 Ⅱ 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書	承認
中央病院	T4306	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書	承認
中央病院	T4313	MSD株式会社の依頼によるMK-3475 (pembrolizumab)の古典的ホジキンリンパ腫を対象とした第III相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
中央病院	T4322	小野薬品工業株式会社の依頼による第 Ⅰ / Ⅱ 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書	承認
中央病院	T4337	大鵬薬品工業株式会社の依頼による Pro-NETU の第Ⅱ 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験薬概要書	承認
中央病院	T4340	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん術後患者を対象とした 0N0-4538 (Nivolmab) 第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書、治験薬概要書、その他	承認
中央病院	T4343	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式 会社(治験国内管理人)の依頼による第 I 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書、同意説明文書、その他	承認
中央病院	T4359	MSD株式会社の依頼によるMK-3475 (Pembrolizumab)のトリプルネガティブ乳癌を対象とした第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認

中央病院	T4384	MSD 株式会社による、悪性黒色腫を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) と INCB024360 (Epacadostat) の併用第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書	承認
中央病院	T4387	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼に よる第 I / II a 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書、その他	承認
中央病院	T4390	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	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書	承認
中央病院	T4401	ファイザー株式会社の依頼による頭頸部癌を対象と したアベルマブの第III相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
中央病院	T4407	株式会社メディサイエンスプラニング (治験国内管理人)の依頼による進行または転移性胃癌(GC)の患者を対象とした Apatinib の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書、その他	承認
中央病院	T4408	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 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
中央病院	T4418	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼に よる第 I 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書	承認
中央病院	T4422	ノバルティス ファーマ株式会社による第 I/Ⅱ相臨床 試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験薬概要書、同意説明文書	承認

中央病院	T4429	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼に よる第 I 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書、その他	承認
中央病院	T4446	大日本住友製薬株式会社の依頼による転移性 関厳がんを対象とした BBI608 (Napabucasin) の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験薬概要書、同意説明文書、その他	承認
中央病院	T4457	アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者に 対するデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試 験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書、その他	承認
中央病院	T4171	RESET for GIST 第II 相試験(医師主導治験)	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書	承認
中央病院	T4346	0N04538 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
中央病院	T4395	第 I 相試験(医師主導治験)	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
	重大な逸脱報告			
部門名	課題番号	公表課題名	審議内容	審議結果
中央病院	T4208	セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性 大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたCC-5013 (レナリドミド)の第Ⅲ相試験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策等の妥当性 について審議した。	承認
中央病院	T4254	協和発酵キリン株式会社の依頼による第1相試験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策等の妥当性 について審議した。	承認

中央病院	T4298	アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策等の妥当性 について審議した。	承認
中央病院	T4322	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策等の妥当性 について審議した。	承認
中央病院	T4380	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん若しくは 胃食道接合部がん患者を対象としたニボルマブとイ ピリムマブ、ニボルマブと化学療法併用の第Ⅲ相試験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策等の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T4408	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 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策等の妥当性 について審議した。	承認
中央病院	T4422	ノバルティス ファーマ株式会社による第 I/Ⅱ相臨床 試験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策等の妥当性 について審議した。	承認
中央病院	T4451	日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策等の妥当性 について審議した。	承認
中央病院	T4457	アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者に 対するデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試 験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策等の妥当性 について審議した。	承認
【審查課題】	緊急の危険回避の危	とめの治験実施計画書からの逸脱に関する報告		
部門名	課題番号	公表課題名	審議内容	審議結果
中央病院	T4370	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式 会社(治験国内管理人)の依頼による HBI-8000 の第 Ⅱ相試験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策等の妥当性 について審議した。	承認

【審査課題] 有害事象報告						
部門名		審議	內容	審議結果			
中央病院	31 課題、55 件の重	重な有害事象報告について説明がされ、治験継続の	妥当性について審議した。	承認			
【審查課題	安全性報告	安全性 報告					
部門名		審議	內容	審議結果			
中央病院	184 課題、234 件の	安全性研究報告について説明がされ、治験継続の妥	当性について審議した。	承認			
【審査課題	】医師主導治験 監	査・モニタリング結果報告	·				
部門名	課題番号	公表課題名	審議内容	審議結果			
中央病院	T4145	TBI-1201の第 I 相試験(医師主導治験)	1 件のモニタリング報告について説明がされ、治験実施の適切性 について審議した。	承認			
中央病院	T4164	TDM-812 第 I 相試験(医師主導治験)	1 件のモニタリング報告について説明がされ、治験実施の適切性 について審議した。	承認			
中央病院	T4235	TBI-1301の第 I 相試験(医師主導治験)	1件の監査報告および1件のモニタリング報告について説明がされ、治験実施の適切性について審議した。	承認			
中央病院	T4329	レンバチニブの第Ⅱ相試験(医師主導治験)	1 件のモニタリング報告について説明がされ、治験実施の適切性について審議した。	承認			
中央病院	T4338	ボルテゾミブの第Ⅱ相試験(医師主導治験)	1 件のモニタリング報告について説明がされ、治験実施の適切性 について審議した。	承認			
中央病院	T4346	0N04538 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	1件の監査報告および1件のモニタリング報告について説明がされ、治験実施の適切性について審議した。	承認			

中央病院	T4365	第 I / II 相試験(医師主導治験)	1 件のモニタリング報告について説明がされ、治験実施の適切性について審議した。	承認
中央病院	T4389	レンバチニブの第Ⅱ相試験(医師主導治験)	2 件のモニタリング報告について説明がされ、治験実施の適切性について審議した。	承認
中央病院	T4395	第 I 相試験(医師主導治験)	4 件のモニタリング報告について説明がされ、治験実施の適切性について審議した。	承認
中央病院	T4406	第I相試験(医師主導治験)	1 件のモニタリング報告について説明がされ、治験実施の適切性 について審議した。	承認
		東の名	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
【審查課題】	治験実施計画書等	の変更	,	
部門名	課題番号	公表課題名	審議内容	審議結果
東病院	K0353	ファイザー株式会社の依頼による乳がん患者を対象 としたPD-0332991の第III相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
東病院	K0477	MSD株式会社の依頼によるトリプルネガティブ乳がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書	承認
東病院	K0490	MSD株式会社の依頼による切除不能進行又は再発 食道癌(腺癌又は扁平上皮癌)患者を対象とした MK-3475の第Ⅲ相臨床試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書	承認

東病院	K0495	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書	承認
東病院	K0504	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼に よる第 I / II 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書、その他	承認
東病院	K0536	ファイザー株式会社の依頼による、第1相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
東病院	K0539	クリニペ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	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書、同意説明文書	承認
東病院	K0553	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書	承認
東病院	K0557	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第 II 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書、同意説明文書	承認
東病院	K0562	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるジカディア特定使用成績調査	次の文書の改訂等について審議した。 ・調査実施要綱、添付文書	承認
東病院	K0570	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式 会社(治験国内管理人)の依頼による第 I 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書、同意説明文書、その他	承認

東病院	K0572	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼に よるHCC 患者を対象とした第Ⅰ/Ⅱ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書、その他	承認
東病院	K0579	小野薬品工業株式会社の依頼による頭頸部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Ⅲ相 試験		承認
東病院	K0582	ファイザー株式会社の依頼による、第1相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
東病院	K0590	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-115 の第 II 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験薬概要書、同意説明文書	承認
東病院	K0622	バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン 感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセ ボ対照第Ⅲ相試験	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	承認
東病院	K0623	株式会社メディサイエンスプラニング(治験国内管理人)の依頼による進行または転移性胃癌(GC)の患者を対象とした Apatinib の第Ⅲ相試験	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	承認
東病院	K0624	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 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
東病院	K0625	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼に よる第 I 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書	承認

東病院	К0638	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした AZD2281 の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
東病院	К0640	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	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書	承認
東病院	K0646	エーザイ株式会社の依頼による臨床第Ⅰ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
東病院	K0652	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による PDR001 の第 I b 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書	承認
東病院	К0653	サノフィ株式会社の依頼による SAR408701 の第 I / I b 相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験薬概要書、同意説明文書	承認
東病院	K0420	regorafenib 第Ⅱ相試験(医師主導治験)	次の文書の改訂等について審議した。 ・同意説明文書	承認
東病院	K0542	0NO4538 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
【審查課題】	安全性報告			
部門名				審議結果
東病院	114 課題、146 件の安全性研究報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 承認			承認