	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 12 月 20 日(水) 15:00~16:20
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 特別会議室 ・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1 階セミナールーム3 (TV会議)
出席者	藤原 康弘 (委員長)、奥坂 拓志 (副委員長)、石井 厚司、大森 勇一、加藤 健、神里 彩子、川井 章、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: 13/13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	T4492	中外製薬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	T4493	第一三共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	T4494	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475(pembrolizumab) と INCB024360(Epacadostat) 第III相試験		承認
中央病院	T4495	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるタフィンラー®カプセル 50 mg, 75 mg/メキニスト®錠 0.5 mg, 2 mg 特定使用成績調査	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	T4496	メルクセローノ株式会社の依頼によるバベンチオ点 滴静注 200 mg 特定使用成績調査(根治切除不能なメ ルケル細胞癌)	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
東病院	K0674	中外製薬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	K0675	エーザイ株式会社の依頼による臨床第 I b 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	K0676	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 DS-8201 a 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(責任医師回答を以て)
		中央の	審查課題	
	試験の継続課題			
部門名	課題番号	公表課題名	審議内容	審議結果
中央病院	T3909	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による神経内 分泌腫瘍を対象とした RAD001 の第Ⅲ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえて試験継続の妥当性について審議した。	承認
中央病院	T3991	武田薬品工業株式会社の依頼による成熟型 T 細胞リンパ腫を対象とした SGN-35 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	T4084	武田薬品工業株式会社の依頼による進行期古典的ホジキンリンパ腫患者を対象としたブレンツキシマブベドチンの第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	T4085	(国内管理人)株式会社新日本科学PPDの依頼による 黒色腫患者を対象としたMEK162およびLGX818とベム ラフェニブ およびLGX818と比較する第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	T4086	小野薬品工業株式会社による 0NO-4538 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	T4087	アストラゼネカ株式会社依頼による乳癌患者を対象 とした AZD2281 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	T4088	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による低悪性度非ホジキンリンパ腫(iNHL)患者を対象としたPCI-32765 (ibrutinib) 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	T4173	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	T4175	アッヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺がん患者 を対象とした ABT-888 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	T4178	日本イーライリリー株式会社の依頼による局所再発 又は転移性乳がん患者を対象とした LY2835219 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	T4179	バイエル薬品株式会社の依頼による第Ⅰb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	T4271	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 (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	T4272	メルクセローノ株式会社の依頼による第 I 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	T4273	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした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	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	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	T4275	エーザイ株式会社の依頼による E7777 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	T4276	アッヴィ合同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	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	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	T4280	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ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	T4281	第一三共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	T4283	バクスアルタ株式会社の依頼による BAX2398 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	T4284	MSD株式会社の依頼による悪性黒色腫を対象とした 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	T4285	メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にした avelumab (MSB0010718C) と白金製剤を含む2剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相非盲検試験	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	T4375	シミック株式会社(治験国内管理人)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	T4376	中外製薬株式会社の依頼による肺がん患者を対象と した MPDL3280A (Atezolizumab)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	T4377	日本イーライリリー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	T4379	大日本住友製薬株式会社の依頼による大腸がん患者を対象とした BBI608 (Napabucasin) と FOLFIRI 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	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	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	T4381	小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん及び食 道胃接合部がん患者を対象としたニボルマブの第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	T4382	エーザイ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	T4383	メルクセローノ株式会社依頼による第Ⅰ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	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	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	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	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	T4388	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
【審查課題】	台験実施計画書等の	変更		
部門名	課題番号	公表課題名	審議内容	審議結果
中央病院	T3852	中外製薬株式会社の依頼による低悪性度非ホジキン リンパ腫を対象としたR05072759 (RG7159) 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、その他	承認
中央病院	T3853	中外製薬株式会社の依頼によるびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫を対象とした R05072759 (RG7159) の第 Ⅲ相試験		承認
中央病院	T4049	日本イーライリリー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	承認

中央病院	T4078	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象とした GSK1120212/GSK2118436 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	承認
中央病院	T4094	ファイザー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	承認
中央病院	T4129	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	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	T4130	小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん 患者を対象とした 0N0-4538 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	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	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	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	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	T4179	バイエル薬品株式会社の依頼による第Ib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、その他	承認
中央病院	T4185	日本イーライリリー株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたLY3009806(一般名:Ramucirumab)の第 Ib/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

中央病院	T4188	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の併用 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	T4216	第一三共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、治験薬概要書、同意説明文書、その他	承認
中央病院	T4233	小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象とした 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。 ・治験実施計画書、その他	承認
中央病院	T4281	第一三共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、その他	承認
中央病院	T4302	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 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
中央病院	T4323	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)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	承認
中央病院	T4324	日本イーライリリー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	承認
中央病院	T4328	中外製薬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、その他	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。 ・同意説明文書	承認
中央病院	T4342	中外製薬株式会社の依頼による筋層浸潤性尿路上皮癌患者を対象としたMPDL3280A(Atezolizumab)の第III相臨床試験	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	承認
中央病院	T4388	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。 ・同意説明文書	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	1111	承認
中央病院	T4396	シミック・シフトゼロ株式会社(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。 ・治験薬概要書、同意説明文書	承認
中央病院	T4397	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	T4398	アストラゼネカ株式会社の依頼による卵巣がん患者 を対象としたオラパリブの拡大治験	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	T4409	タカラバイオ株式会社の依頼による TBI-1401 (HF10) 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	T4416	サノフィ株式会社の依頼による SAR650984 の第 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
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、その他	承認
中央病院	T4424	キッセイ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	T4450	アストラゼネカ株式会社の依頼による SCLC 患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第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
中央病院	T4452	第一三共株式会社の依頼による DS-8201a 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、治験薬概要書、同意説明文書、その他	承認
中央病院	T4453	協和発酵キリン株式会社の依頼による KHK2375 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、その他	承認
中央病院	T4459	バイエル薬品株式会社の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		承認
中央病院	T4461	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による希少癌を対象とした DRB436/TMT212 の第Ⅱ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	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		承認
中央病院	T4478	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。 ・治験薬概要書	承認
中央病院	T4482	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アベマシクリブ (LY2835219) の第Ⅲ相 試験		承認
中央病院	T4005	非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした第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。 ・治験薬概要書	承認
中央病院	T4308	0№-4538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。 ・治験実施計画書	承認
中央病院	T4467	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)	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
【審查課題】〕	責任医師および治験	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
中央病院	T4428	アストラゼネカ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、治験薬概要書、同意説明文書、治験責任医師、 その他	承認
中央病院	T4436	アッヴィ合同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、治験責任医師、その他	承認

【審査課題】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	T4120	アストラゼネカ株式会社の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	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	T4388	大鵬薬品工業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	
【審査課題】	有害事象報告				
部門名		審議内容		審議結果	
中央病院	26 課題、43 件の重篤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	
【審査課題】第	安全性報告				
部門名	審議内容			審議結果	
中央病院	178 課題、205 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	
【審查課題】	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	T4171	RESET for GIST 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	T4235	TBI-1301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	T4244	高リスク肝芽腫に対するテムシロリムスの第Ⅲ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	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	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)	1 件の監査報告および 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	T4417	再発プラチナ感受性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌 患者を対象としたセジラニブとオラパリブの第Ⅲ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
		中央の利	審查課題	
【審查課題】	安全性報告			
部門名		審議内容		審議結果
中央病院	1課題、1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	
			香葉題	
			A.V.S. V.V.	審議結果
東病院	K0395	バイエル薬品株式会社の依頼による骨転移性去勢抵 抗性前立腺癌 (CRPC) 患者を対象とした BAY 88-8223	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
(審查課題) 部門名 東病院	治験実施計画書等の 課題番号 K0395	公表課題名 バイエル薬品株式会社の依頼による骨転移性去勢抵		

		(塩化ラジウム-223) の第Ⅲ相試験		
東病院	K0439	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	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験薬概要書、その他	承認
東病院	K0478	日本イーライリリー株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたLY3009806 (一般名:Ramucirumab) の第 Ib/第Ⅲ相試験		承認
東病院	K0509	MSD株式会社の依頼によるMK-3475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	K0522	小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象とした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。 ・治験実施計画書、その他	承認
東病院	K0554	中外製薬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、その他	承認
東病院	K0564	MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした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、同意説明文書、その他	承認
東病院	K0578	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験実施計画書、同意説明文書、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。 ・治験実施計画書、同意説明文書	承認

東病院	К0607	シミック・シフトゼロ株式会社(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。 ・治験薬概要書、同意説明文書	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。 ・治験実施計画書、同意説明文書、その他	承認
東病院	K0630	中外製薬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。 ・その他	承認
東病院	K0642	アストラゼネカ株式会社の依頼による SCLC 患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験		承認
東病院	K0645	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼に よる固形がん患者を対象とした BMS-986015 の第 I 相 試験		承認
東病院	K0650	エーザイ株式会社の依頼によるE7777 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
東病院	K0657	第一三共株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした DS-8201a 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、その他	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。 ・その他	承認

東病院	K0517	RET 融合遺伝子を有する進行非小細胞肺癌患者を対象とした CH5424802 の第 I / II 相臨床試験(医師主導治験)	·	承認	
東病院	K0542	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。 ・治験実施計画書、同意説明文書	承認	
東病院	K0561	VOLTAGE 試験(医師主導治験 第Ⅰb/Ⅱ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	K0626	進行性又は転移性固形がん患者を対象としたOBP-301とPembrolizumab併用療法の第I相臨床試験(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】	【審查課題】安全性報告				
部門名	審議内容			審議結果	
東病院	129課題、148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	