	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	2019年6月26日(水) 15:00~17:20			
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 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)、加藤 健 (副委員長)、大柴 福子、大森 勇一、神里 彩子、清水 俊雄、中村 健一、濱田 哲暢、丸山 大、柳沢 直樹、山口 正和、吉川 貴己				
【審查課題】	【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	T4676	アストラゼネカ株式会社の胆道がん患者を対象とし	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	承認	

たデュルバルマブの第Ⅲ相試験 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。 (責任医師回答を以 て) 中央病院 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 承認 T4681 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。 中央病院 セルジーン株式会社の依頼によるアグレッシブ B 細 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 T4688 承認 胞性非ホジキンリンパ腫の移植適応患者を対象とし 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。 (付帯意見付き) た JCAR017 の第III相試験 中央病院 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による第 [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 承認 T4689 相試験 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。 (付帯意見付き) 中央病院 0N0-4538 と E7080 の第 I / 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 承認 T4690 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。 中央病院 小野薬品工業株式会社の依頼による悪性胸膜中皮腫 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 承認 T4691 を対象としたオプジーボー般使用成績調査 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。

東病院	K0826	アストラゼネカ株式会社の胆道がん患者を対象としたデュルバルマブの第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 (責任医師回答を以 て)	
東病院	K0827	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	K0835	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	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)	
東病院	K0836	アステラス・アムジェン・バイオ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	
東病院	K0837	PD-L1 陽性の IB-IIIA 期非小細胞肺癌に対する pembrolizumab + ramucirumab の導入療法と手術による集学的治療の第Ⅱ相臨床試験(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	
東病院	K0838	ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社 の依頼による Hot AXIOS システム使用成績調査	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	
	中央の審査課題				
【審査課題】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	T3872	中外製薬株式会社の依頼による乳がんを対象とした Ro4368451 (Pertuzumab) と Ro45-2317 (Trastuzumab) 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	T4143	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Abemaciclib併用の第III相試験		承認
中央病院	T4146	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な 局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした MEDI4736 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	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	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	T4239	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による INC280 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	T4242	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019 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	T4243	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019 臨床試験に付随するアフェレーシス試験	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	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	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	T4341	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者 (非扁平上皮癌、扁平上皮癌) を対象とした Atezolizumabの第Ⅲ相試験		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	T4343	IQVIA サービシーズ 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	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	T4344	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による第 1b 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	T4345	アッヴィ合同会社の依頼による再発又は難治性の多 発性骨髄腫患者を対象とした venetoclax の第Ⅲ相試 験		承認
中央病院	T4449	株式会社スリー・ディー・マトリックスの依頼による 内視鏡的粘膜下層剥離術 (ESD) 適応患者を対象とし た TDM-621 の比較試験	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	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		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	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	T4452	第一三共株式会社の依頼による DS-8201a 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	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	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	T4455	小野薬品工業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	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		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	T4567	EPS インターナショナル株式会社(国内管理人)の依頼による L0X0-292 の第 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	T4569	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	T4570	日本化薬株式会社の依頼による NK105 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	T4145	TBI-1201の第 I 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

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)	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	T4338	ボルテゾミブの第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
中央病院	T4346	0N04538 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
中央病院	T4456	ザルトプロフェンの第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
中央病院	T4572	タミバロテン (TBT) とデシタビン (DAC) の第 I / 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
	台験実施計画書等の			
部門名	課題番号	公表課題名	審議内容	審議結果
中央病院	T4033	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による CRIZOTINIB 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、その他	承認
中央病院	T4047	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非胚中心 B 細胞様びまん性大細胞B細胞性リンパ腫患者を対象 としたPCI-32765 (ibrutinib) 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	T4069	MSD 株式会社の依頼による第 I b 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	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	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	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	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	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	次の文書の改訂等について審議した。 ・添付文書	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		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	次の文書の改訂等について審議した。 ・添付文書	承認
中央病院	T4296	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。 ・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。 ・その他	承認
中央病院	T4333	MSD 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

中央病院	T4343	IQVIA サービシーズ 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。 ・同意説明文書	承認
中央病院	T4352	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。 ・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。 ・治験実施計画書、その他	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	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	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。 ・添付文書	承認
中央病院	T4419	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	1 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	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。 ・治験実施計画書、その他	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	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	T4460	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。 ・その他	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	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	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	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	T4484	MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象とした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	T4494	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 (pembrolizumab) と INCB024360 (Epacadostat) 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	T4499	大鵬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。 ・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	T4513	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。 ・治験実施計画書、同意説明文書	承認
中央病院	T4514	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。 ・その他	承認

中央病院	T4517	MSD 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
中央病院	T4518	シミック株式会社の依頼による胆道癌患者を対象と した varlitinib の第 II / 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	T4557	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。 ・治験薬概要書	承認
中央病院	T4557	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	承認
中央病院	T4559	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。 ・その他	承認
中央病院	T4563	MSD株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象とした E7080 (レンバチニブ) 及び MK-3475 (ペムブロリズ マブ) の第Ⅲ相試験	1 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	承認
中央病院	T4574	中外製薬株式会社の依頼による頭頸部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。 ・その他	承認
中央病院	T4574	中外製薬株式会社の依頼による頭頸部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。 ・その他	承認

中央病院	T4576	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした 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	T4584	小野薬品工業株式会社の依頼による肝細胞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。 ・同意説明文書	承認
中央病院	T4586	アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) 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	T4587	MSD 株式会社の依頼による胃癌を対象とした 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	T4590	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺がん術後 患者を対象とした CH5424802(アレクチニブ)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	T4594	MSD株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象とした MK-3475 (ペムブロリズマブ) の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
中央病院	T4610	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、その他	承認
中央病院	T4627	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした E7080/MK-7902 (Lenvatinib) 及び MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験		承認

中央病院	T4628	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。 ・その他	承認
中央病院	T4632	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)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。 ・治験実施計画書	承認
中央病院	T4635	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌 の患者を対象としたデュルバルマブの第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	T4637	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	T4641	MSD 株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした MK-3475 (ペムブロリズマブ)、MK-7339 (オラパリブ) 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	T4675	エーザイ株式会社の依頼による第 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、同意説明文書、その他	承認
中央病院	T4677	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
中央病院	T4406	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。 ・治験薬概要書	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)	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験薬概要書	承認
【審查課題】	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	T4296	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	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	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
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	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	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	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	T4504	大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-7888 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
中央病院	T4604	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	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	T4634	エーザイ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	T4634	エーザイ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	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)	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】	依頼者等からの重大	な 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	T4428	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	
【審查課題】	有害事象報告				
部門名		審議内容	容	審議結果	
中央病院	21 課題、46 件の重	1第な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当	作について審議した。	承認	
【審查課題】	安全性報告				
部門名		審議内容	卒	審議結果	
中央病院	229 課題、306 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】	【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	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)	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	T4145	TBI-1201の第 I 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	T4235	TBI-1301の第 I 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	T4305	卵巣がん、卵管がん、腹膜がん患者を対象とした Olaparib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	T4365	第 Ⅰ / 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	T4389	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	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)	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	T4480	0N0-4538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	T4486	E7389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	T4525	0N04538 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	T4526	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	T4531	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	T4545	Nivolumab (0N0-4538)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	T4551	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	T4552	クリゾチニブの第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	T4565	CH5424802 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	T4633	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	T4647	DS-8201a 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	T4656	第I相試験(医師主導治験)	1件の監査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
		ļ	中央の再審査課題	
【審查課題】語	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	T4525	ONO4538 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
中央病院	T4526	0N04538 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】	冶験実施計画書等			
部門名	課題番号	公表課題名	審議内容	審議結果
中央病院	T4525	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	T4525	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	T4526	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	T4526	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	T4525	0N04538 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	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】	有害事象報告					
部門名		審議内	容	審議結果		
中央病院	1課題、22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		
【審查課題】	安全性報告					
部門名		審議内	容	審議結果		
中央病院	2課題、16件の安全	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	T4525	0N04538 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	3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	T4526	ONO4538 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	6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		
			審查課題			
	【審査課題】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	К0372	MSD株式会社の依頼による第 I b 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	K0379	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼に 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	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 (塩化ラジウム-223) の第Ⅲ相試験		承認
東病院	K0409	MSD株式会社の依頼による肺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。 ・添付文書	承認
東病院	K0424	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		承認
東病院	K0434	MSD株式会社の依頼による頭頸部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。 ・その他	承認
東病院	K0437	MSD株式会社の依頼による第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
東病院	K0467	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。 ・その他	承認
東病院	K0469	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。 ・その他	承認

東病院	K0474	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした JNJ-56021927 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	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。 ・その他	承認
東病院	K0513	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	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	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。 ・その他	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、治験薬概要書、同意説明文書、その他	承認
東病院	K0528	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 (ニボルマブ) /BMS-734016 (イピリムマブ) の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・治験薬概要書、その他	承認
東病院	K0530	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		承認

東病院	K0556	MSD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	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111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	K0574	MSD株式会社の依頼による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)	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	K0574	MSD株式会社の依頼による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)	次の文書の改訂等について審議した。 ・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。 ・その他	承認
東病院	К0580	MSD株式会社の依頼による膀胱癌を対象とした MK-3475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
東病院	K0602	MSD株式会社の依頼による早期非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	承認
東病院	K0606	MSD株式会社の依頼による局所進行頭頸部扁平上 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。 ・その他	承認

東病院	K0615	MSD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	K0635	MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道 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。 ・その他	承認
東病院	K0639	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	1 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	承認
東病院	K0640	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。 ・その他	承認
東病院	K0654	第一三共株式会社の依頼による DS8201a 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	K0656	MSD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	K0660	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。 ・同意説明文書	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	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	K0668	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/BMS-734016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
東病院	K0679	MSD株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MK-3475 及び INCB024360 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	K0689	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
東病院	K0694	MSD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	K0696	MSD株式会社の依頼によるMK-3475 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
東病院	K0704	アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした Rovaipituzumab tesirine 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	K0706	シミック株式会社の依頼による胆道癌患者を対象と した varlitinib の第Ⅱ/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
東病院	K0708	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の 依頼による AMG757 の第 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

東病院	К0717	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	К0733	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。 ・同意説明文書	承認
東病院	К0737	中外製薬株式会社の依頼による頭頸部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。 ・その他	承認
東病院	К0738	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象と 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	К0741	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	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
東病院	К0743	小野薬品工業株式会社の依頼による肝細胞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。 ・その他	承認
東病院	К0743	小野薬品工業株式会社の依頼による肝細胞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。 ・同意説明文書	承認
東病院	K0751	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象とした 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	К0757	MSD株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象としたMK-3475 (ペムブロリズマブ) の第Ⅲ相試験	次の文書の改訂等について審議した。 ・その他	承認
東病院	К0758	大鵬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。 ・治験実施計画書、治験薬概要書、その他	承認
東病院	К0774	MSD株式会社の依頼によるBRCA変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブ併用投与又はペムブロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験		承認
東病院	K0788	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌 患者を対象としたオシメルチニブの第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
東病院	К0793	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼に 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、その他	承認
東病院	К0795	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080)とMK-3475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	K0818	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の 依頼による AMG510 の第 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	K0820	MSD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	K0825	エーザイ株式会社の依頼による第 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、同意説明文書、その他	承認
東病院	K0828	MSD株式会社の依頼による進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象とした MK-7902(E7080)と MK-3475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	K0547	固形がん患者に対する Mogamulizumab (抗 CCR4 抗体)・Nivolumab (抗 PD-1 抗体) 術前併用投与の安全性を観察するための第 I 相治験 (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、その他	承認
東病院	K0688	HER2 陰性転移性乳癌に対するニボルマブ+ベバシズマブ+パクリタキセル併用療法の第Ⅱ相試験 (医師主導治験)		承認
東病院	K0736	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)	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	К0770	既存治療で根治が期待できない食道がん患者を対象 とした ASP-1929 を用いた光免疫療法 (PIT) の安全 性・有効性を検討する第 I b 相/第 II 相臨床試験 (医 師主導治験)		承認
東病院	K0776	EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第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、その他	承認
東病院	K0796	職業関連性胆道癌のニボルマブ療法の第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、その他	承認
【審查課題】	安全性報告			
部門名	審議内容			審議結果

東病院	150 課題、206 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