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:	$2021/02/10 \ 15:00 \sim 16:50$
開催場所:	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/国立がん研究センター築地キャンパス 第2会議室 (Web 会議)
出席委員名:	土井 俊彦(委員長)、土原 一哉(副委員長)、秋山 千登世、大森 勇一、小茂田 昌代、池田 公史、市田 泰彦、伊藤 直美、宇都 洋一、佐藤 暁洋、高橋 進一郎、林 隆一、矢野 友規、湯田 淳一朗
出席委員数/全委員数:	14/14

審査事項	病院名	管理番号	公表課題名	審議内容	審査資料等	審議結果
治験の実施	国がん東病院	東 1020	第一三共株式会社の依頼によるトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅱ相	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答	省略	承認
の適否			試験	等について説明された。それらを踏まえて課題実施		
				の妥当性について審議した。		
治験の実施	国がん東病院	東 1021	第一三共株式会社の依頼による DS-8201a の第Ⅱ相試験	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答	省略	承認
の適否				等について説明された。それらを踏まえて課題実施		
				の妥当性について審議した。		
治験の実施	国がん東病院	東 1022	第一三共株式会社の依頼による胃癌を対象とした DS-8201a (trastuzumab	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答	省略	承認
の適否			deruxtecan)の第Ⅲ相試験	等について説明された。それらを踏まえて課題実施		
				の妥当性について審議した。		
治験の実施	国がん東病院	東 1023	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	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答	省略	承認
の適否			の第Ⅲ相試験	等について説明された。それらを踏まえて課題実施		
				の妥当性について審議した。		
治験の実施	国がん東病院	東 1029	第一三共株式会社の依頼によるエンハーツ点滴静注用 100mg 特定使用成	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答	省略	承認
の適否			績調査(全例調査) - 胃癌患者を対象とした間質性肺疾患の検討 -	等について説明された。それらを踏まえて課題実施		
				の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0467	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	省略	承認
				えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0553	小野薬品工業株式会社の依頼による第 I / II 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏ま	省略	承認
				えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	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	書面審査における結果が説明された。それらを踏ま	省略	承認
			とした第Ⅰ/Ⅱ相試験	えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	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		省略	承認
//E/// E II II			対象とした ODM-201 のプラセボ対照第Ⅲ相試験	えて課題継続の妥当性について審議した。		7,1482
			May C O C ODE TO LAND A CHANGE THE MAY	TO CHARLET STATE OF CHARLES		
継続審査	国がん東病院	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	書面審査における結果が説明された。それらを踏ま	省略	承認
			用療法の第 I 相臨床試験(医師主導治験)	えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0629	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした	書面審査における結果が説明された。それらを踏ま	省略	承認
			R05532961(Ipatasertib)の第Ⅲ相試験	えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0630	中外製薬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	省略	承認

				えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0709	武田薬品工業株式会社の依頼による Brigatinib 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	省略	承認
				えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0710	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による	書面審査における結果が説明された。それらを踏ま	省略	承認
			GSK2118436 (DRB436) /GSK1120212 (TMT212) の第Ⅱ相試験	えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0711	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした R05532961(ipatasertib)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 えて課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
継続審査	国がん東病院	K0715	クリゾチニブの第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	省略	承認
				えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0716	小野薬品工業株式会社による結腸又は直腸がん患者を対象とした 0N0-4538	書面審査における結果が説明された。それらを踏ま	省略	承認
			の第Ⅱ/Ⅲ相試験	えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0717	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-	書面審査における結果が説明された。それらを踏ま	省略	承認
			3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	 国がん東病院	K0805	MSD 株式会社の依頼によるオラパリブの第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	省略	承認
				 えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0905	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による erdafitinib 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	省略	承認
				えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0906	アッヴィ合同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	省略	承認
				えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0907	中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌を対象とした Tiragolumab の第	書面審査における結果が説明された。それらを踏ま	省略	承認
			Ⅲ相試験	えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0908	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(ペ	書面審査における結果が説明された。それらを踏ま	省略	承認
			ムブロリズマブ)及び E7080/MK-7902(レンバチニブ)の第Ⅲ相試験	えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0909	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	書面審査における結果が説明された。それらを踏ま	省略	承認
			メルチニブの製造販売後臨床試験	えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0910	アステラス製薬株式会社の依頼による enfortumab vedotin(ASG-22CE) の	│ │ 書面審査における結果が説明された。それらを踏ま	省略	承認
			第Ⅱ相試験	えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0911	アムジェ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	省略	承認
				えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0912	エーザイ株式会社の依頼による第 I b/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	省略	承認
				えて課題継続の妥当性について審議した。		
継続審査	国がん東病院	K0913	日本イーライリリー株式会社の依頼による RET 遺伝子変異陽性の進行甲状	書面審査における結果が説明された。それらを踏ま	省略	承認
			腺髄様癌患者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ相試験	えて課題継続の妥当性について審議した。		

治験に関する変更	国がん東病院	К0302	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月19日付) 治験薬概要書又は添付文書 リツキサン3 (西暦2020年12月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0463	S-588410 第Ⅱ相試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月15日付) 治験実施計画書 0.2.0_補遺(西暦2020年12月18日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	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 HCC 患者を対象とした第 I / II 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月20日付) 治験薬概要書又は添付文書 Ipilimumab 補遺1(西暦2020年9月28日付) 治験薬概要書又は添付文書 Ipilimumab 補遺2(西暦2020年11月11日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月 20日付)治験実施計画書 22_別紙(西暦2020年12月3 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	К0587	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月18日付) 治験薬概要書又は添付文書 Ipilimumab23_補遺1.2(西暦2020年11月11日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0595	エーザイ株式会社の依頼による第 I 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月25日付) 治験実施計画書 7.0_EJ (西暦2020年11月25日付) 治験実施計画書 別紙1(西暦2020年12月23日付) 説明文書、同意文書 拡張14_20210210IRB(西暦2021年1月6日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付) 治験実施計画書 7.0 (西暦2020年10月14日付) 治験実施計画書 7.0 (西暦2020年10月30日付) 治験実施計画書 (西暦2020年10月30日付) 説明文書、同意文書 8.0 (西暦2021年1月25日付) 説明文書、同意文書 (西暦2021年1月25日付)	承認

治験に関する変更	国がん東病院	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月19日付) 治験薬概要書又は添付文書 トラスツズマブ デルクステカン補遺(西暦2020年11月11日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0695	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 及び 0N0-7703 の併用投与の 第 I / II 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付) 治験実施計画書 6.0 (西暦2020年12月18日付) 説明文書、同意文書 本体13.0_20210210IRB (西暦2021年1月27日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0696	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第 Ⅱ 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月19日付) 説明文書、同意文書 本体10.0_20210210IRB(西暦2021年1月21日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0708	アムジェン株式会社の依頼による AMG757 の第 I 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月 18日付)その他 精神状態短時間検査(西暦2019年9月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0727	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による 食道がん患者を対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月18日付) 治験薬概要書又は添付文書 Tislelizumab8(西暦2020年9月10日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0763	ジェイファーマ株式会社の依頼による JPH203 の第Ⅱ 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月18日付) 治験実施計画書 6.0 (西暦2021年1月5日付) 治験実施計画書 別紙2 (西暦2021年1月5日付) 治験実施計画書 別紙2 (西暦2021年1月5日付) 説明文書、同意文書 本体3_20210210IRB (西暦2021年1月13日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0766	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月25日付) 治験実施計画書 Ver. 9.0_E (西暦2020年12月8日付) 治験実施計画書 第9.0版_J (西暦2020年12月18日付) 説明文書、同意文書 本体8_20210210IRB (西暦2021年1月18日付) その他 治験参加証(西暦2021年1月25日付)	

治験に関する変更	国がん東病院	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)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月20日付) 治験実施計画書 4.0 (西暦2021年1月13日付) 説明文書、同意文書 補償の概要(西暦2021年1月15日付) 説明文書、同意文書 本体5.0 (西暦2021年1月20日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	К0772	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月25日付) 治験薬概要書又は添付文書 INC280v12 (西暦2020年11月20日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	К0790	進行再発子宮体がんに対するアテゾリズマブの国際共同第Ⅲ相試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦 2021 年 1 月 26 日付) 治験実施計画書 メモランダム8 (西暦 2021 年 1 月 20 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0794	サノフィ株式会社の依頼による SAR439859 の第 I 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月25日付)説明文書、同意文書 本体3_20210210IRB(西暦2021年1月25日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0800	ファイザー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 Talazoparib (PF-06944076) の第Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦 2021 年 1 月 20 日付) 治験実施計画書 レター(西暦 2021 年 1 月 13 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0817	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第 I 相 試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦 2021 年 1 月 27 日付) 説明文書、同意文書 本体 7_20210210IRB (西暦 2021 年 1 月 26 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0818	アムジェン株式会社の依頼による AMG510 の第 I 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付) その他 服薬日誌2.1 (西暦2021年1月26日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0820	MSD 株式会社の依頼による第 I 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付) 履歴書(書式1) sh_柴田祐司_2020(西暦2020年12月8日付) 治験分担医師・治験協力者リスト(書式2) (西暦2020	

					年 12 月 21 日付) 治験実施計画書 12_E (西暦 2020 年 11 月 2 日付) 治験実施計画書 12 レター (西暦 2020 年 12 月 3 日付) 治験実施計画書 別紙 2 (西暦 2020 年 12 月 18 日付) 治験実施計画書 12_J (西暦 2020 年 12 月 22 日付) 治験実施計画書 レター (西暦 2020 年 12 月 22 日付) 治験実施計画書 レター (西暦 2020 年 12 月 22 日付) 説明文書、同意文書 生物医学研究 2.0_20210210 (西暦 2021 年 1 月 7 日付) 説明文書、同意文書 腫瘍検体採取 2.0_20210210 (西暦 2021 年 1 月 7 日付) 説明文書、同意文書 小細胞肺がん 1.0_20210210 (西暦 2021 年 1 月 21 日付) 治験参加カード 参加証 (西暦 2021 年 1 月 7 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月22日付) 治験薬概要書又は添付文書 Durvalumab_12(西暦2020年12月24日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0834	食道がん患者を対象とした根治的化学放射線療法と抗PD-1 抗体薬併用による探索的多施設共同非盲検医師主導治験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月14日付) 治験薬概要書又は添付文書 オプジーボ添付文書_4.0 (西暦2020年11月1日付) 治験薬概要書又は添付文書 オプジーボ添付文書_5.0 (西暦2020年11月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0854	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付) 治験実施計画書 レター(西暦2021年1月14日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0865	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による第 I 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月26日付)治験実施計画書 ver.08 (西暦2020年10月9日付)治験実施計画書 NotetoFile (西暦2020年12月17日付)説明文書、同意文書 本体5_20210210IRB (西暦2021年1月25日付)被験者の健康被害の補償について説明した文書 (西暦2021年1月7日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0875	株式会社ビーエムジーの依頼による呼吸器外科手術における気漏閉鎖に対する BMG-2015 の医療機器検証的試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月15日付) 治験実施計画書 1.4 (西暦2020年12月1日付) 説明文書、同意文書 本体1.4_20210210IRB (西暦2021	承認

					年 1月13日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0876	DS-8201a の第 II 相試験 (医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月26日付) 治験薬概要書又は添付文書 DS8201a7.0 補遺1.0 (西暦2020年11月11日付) 治験薬概要書又は添付文書 DS8201a7.0 補遺翻訳1.0 (西暦2020年11月19日付) 安全性情報に関する手順書5.0 (西暦2021年1月19日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0879	アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月25日付) 治験薬概要書又は添付文書 ABBV-181 第6版(西暦2021年1月21日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0884	血漿遊離 DNA から EGFR 遺伝子変異が検出された進行非小細胞肺がんに対するオシメルチニブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月26日付) モニタリングに関する標準業務手順書 1.1(西暦2021年1月15日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0884	血漿遊離 DNA から EGFR 遺伝子変異が検出された進行非小細胞肺がんに対するオシメルチニブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2021 年 1 月 27 日付) 治験薬概要書又は添付文書 タグリッソ添付文書 4.0(西暦 2021 年 1 月 27 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0885	血漿遊離 DNA から ALK 融合遺伝子が検出された進行または再発非小細胞肺がんに対するアレクチニブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2021 年 1 月 26 日付) モニタリングに関する標準業務手順書 1.1(西暦 2021 年 1 月 15 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0891	アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬 Darolutamide(ODM-201)の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月 25日付) その他 未知重篤な有害事象への対応について (西暦2021年1月15日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	К0893	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付) 治験実施計画書 3 (西暦2020年5月21日付) 治験薬概要書又は添付文書 BI905711_2_J (西暦2020年6月15日付) 説明文書、同意文書 本体2_20210210IRB(西暦2021年	

					1月27日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0896	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月13日付) 治験実施計画書 14 (西暦2020年11月30日付) 説明文書、同意文書 本体5_20210210IRB (西暦2020年12月25日付) 説明文書、同意文書 遺伝子3_20210210IRB (西暦2020年12月25日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0912	エーザイ株式会社の依頼による第 I b/Ⅱ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月26日付) 治験実施計画書 第3版(西暦2021年1月20日付) 説明文書、同意文書 本体6_20210210IRB(西暦2021年1月22日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0914	第一三共株式会社の依頼によるヴァンフリタ錠一般使用成績調査	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月25日付) 治験実施計画書 Ver. 2.0 (西暦2020年11月16日付) 治験薬概要書又は添付文書 ヴァンフリタ 3 (西暦2020年7月20日付) 症例報告書の見本 (西暦2020年11月16日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0918	日本イーライリリー株式会社の依頼による進行又は転移性 RET 融合遺伝子 陽性 NSCLC 患者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月25日付) 治験実施計画書 d_E (西暦2020年11月18日付) 治験実施計画書 d_J (西暦2020年12月22日付) 説明文書、同意文書 クロスオーバー4_20210210IRB (西暦2021年1月20日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0921	シミック株式会社の依頼による selpercatinib(L0X0-292)の拡大治験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付) 治験実施計画書 治験届(西暦2021年12月24日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0922	MSD 株式会社の依頼による食道がん患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月25日付)説明文書、同意文書 本体3.1_20210210IRB(西暦2021年1月18日付)	承認
治験に関す る変更	国がん東病院	K0924	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月22日付) 治験薬概要書又は添付文書 MK-6482_7_E (西暦2020年	

治験に関す	国がん東病院	K0972	アストラゼネカ株式会社の依頼による手術及び根治的治療後の非小細胞肺	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦 2021 年 1月	承認
治験に関する変更		K0956	MSD株式会社の依頼による胆道癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験		治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付)治験実施計画書 (西暦2020年12月8日付) 治験実施計画書 (西暦2020年12月25日付)治験実施計画書 (西暦2021年1月7日付)説明文書、同意文書 (西暦2021年1月8日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0940	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を対象と したデュルバルマブの第Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月26日付) 治験薬概要書又は添付文書 Durvalumab12(西暦2020年12月24日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	К0937	切除可能 discreteN2IIIA-B 期非小細胞肺癌に対する導入化学放射線療法に 術前術後の免疫療法を加えた Quadruple-modality 治療の有効性と安全性に 関する第 II 相試験 (医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月25日付) 治験薬概要書又は添付文書 Durvalumab_12(西暦2020年12月24日付) 説明文書、同意文書 本体8.0_20210210IRB(西暦2021年1月22日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0931	武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月18日付) 説明文書、同意文書 プレスクリーニング2.1_0210(西暦2021年1月13日付) 説明文書、同意文書 本体3_20210210IRB(西暦2021年1月13日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0927	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)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付) 治験薬概要書又は添付文書 ロンサーフ添付文書6.0(西暦2020年10月1日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0925	アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした AMG510 の第Ⅲ相 試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付) 治験実施計画書 Memo(西暦2021年1月18日付)	承認
					11月2日付) 治験薬概要書又は添付文書 MK-6482_7_J (西暦 2020 年 12月25日付) 説明文書、同意文書 本体4_20210210IRB (西暦 2021 年 1月12日付)	

治験に関す	国がん東病院	K0984	日本イーライリリー株式会社の依頼による第I相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) 第1版(西暦2021	承認
治験に関する変更	国がん東病院	К0982	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第 I 相 試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月26日付) 治験実施計画書 Ver.3_E (西暦2020年12月18日付) 治験実施計画書 第3版_J (西暦2020年12月18日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0979	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2021 年 1 月 21 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0979	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月18日付) 治験実施計画書 4 (西暦2020年12月25日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	К0978	第一三共株式会社の依頼による patritumab deruxtecan (U3-1402) の第Ⅱ 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月26日付) 治験実施計画書 2.0 (西暦2021年1月7日付)	承認
る変更 治験に関す る変更	国がん東病院	K0975	Lazertinib を比較する第3相ランダム化試験 ファイザー株式会社の依頼による第I相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	15日付) 治験実施計画書 レター (西暦 2021年1月12日付) 治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦 2021年1月27日付) 履歴書 (書式1) (西暦 2021年1月27日付) 治験分担医師・治験協力者リスト(書式2) (西暦 2021年1月25日付) 治験実施計画書 実施体制3 (西暦 2021年1月26日付) 説明文書、同意文書 本体3.0_20210210IRB(西暦 2021年1月19日付) 説明文書、同意文書 継続同意2.0_20210210IRB(西暦 2021年1月19日付) 説明文書、同意文書 妊娠中パートナー2.0_20210210(西暦 2021年1月19日付) 治験参加カード2 (西暦 2021年1月19日付) その他 服薬日誌2.0 (西暦 2021年1月19日付)	
治験に関する亦画	国がん東病院	K0973	EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療と しての Amivantamab と Lazertinib の併用、オシメルチニブ、及び	右記の文書の改訂等について審議した。	12月24日付) 治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月 15日付)	承認
る変更			癌患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験		26 日付) 治験薬概要書又は添付文書 Durvalumab12 (西暦 2020 年	

治験に関する変更	国がん東病院	K1006	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による EGFR エクソン 20 挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として amivantamab とカルボプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較するランダム化,非盲検,第Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付) 説明文書、同意文書 クロスオーバー3_20210210 (西暦2021年1月21日付) 説明文書、同意文書 本体3_20210210IRB (西暦2021年	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1005	アムジェン株式会社の依頼による AMG510 の第 I b 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月24日付) 治験薬概要書又は添付文書 AMG510_5.0_E (西暦2020年9月24日付) 治験薬概要書又は添付文書 AMG_5.0_J (西暦2020年11月25日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1004	アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	賠償責任契約証明書(西暦 2020 年 12 月 25 日付) 治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2021 年 1 月 27 日付) 治験実施計画書 7 (西暦 2020 年 11 月 30 日付) 説明文書、同意文書 本体 2_20210210IRB (西暦 2021 年 1 月 27 日付) 説明文書、同意文書 補遺 2_20210210IRB (西暦 2021 年 1 月 27 日付) その他 公開用情報(西暦 2021 年 1 月 21 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1002	血漿遊離 DNA から RET 融合遺伝子が検出された進行非小細胞肺がんに対するセルペルカチニブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月 19日付)被験者の健康被害の補償について説明した文書	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0996	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	右記の文書の改訂等について審議した。	2021年1月6日付) その他 立替費用_償還フォーム (西暦 2021年1月6日付) その他 第1版 (西暦 2021年1月25日付) その他 事前審査疑義 回答 (西暦 2021年2月3日付) 治験に関する変更申請書(書式10) (西暦 2021年1月25日付) その他 公開治験情報 (西暦 2021年1月25日付)	承認
る変更					年 1 月 27 日付) 説明文書、同意文書 (西暦 2021 年 1 月 25 日付) 治験の費用の負担について説明した文書 (西暦 2021 年 1 月 27 日付) その他 個人情報保護方針 (西暦 2021 年 1 月 6 日付) その他 旅費・交通費支給プログラム_お伺い書(西暦	

					1月21日付)	
重大な逸脱	国がん東病院	K0728	進行胃癌患者を対象とした Lenvatinib と Pembrolizumab 併用の第Ⅱ相臨床 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。	省略	承認
重大な逸脱	国がん東病院	K0880	0N0-4538 と E7080 の第 I / 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。	省略	承認
重大な逸脱	国がん東病院	K0980	Delta-Fly Pharma 株式会社の依頼による膵がん患者を対象とした DFP- 17729の第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。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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)	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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)	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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)	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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)	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0640	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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0640	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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0640	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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0648	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第 II / III 相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0678	エーザイ株式会社の依頼による第I相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0678	エーザイ株式会社の依頼による第I相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害	国がん東病院	K0735	再発・治療抵抗性の造血器悪性腫瘍患者を対象とする、Nivolumab 単剤療法	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認

事象等			の安全性・有効性を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	の妥当性について審議した。		
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0735	再発・治療抵抗性の造血器悪性腫瘍患者を対象とする、Nivolumab 単剤療法の安全性・有効性を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0764	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び特定の FGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0764	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び特定の FGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0764	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び特定の FGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタ キセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験		省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0764	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び特定の FGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタ キセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験		省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0764	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び特定の FGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタ キセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0775	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0790	進行再発子宮体がんに対するアテゾリズマブの国際共同第Ⅲ相試験(医師主導治験)	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続 の妥当性について審議した。	省略	承認

					I	
	国がん東病院	K0795	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした E7080/MK-	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			7902(Lenvatinib)及びMK-3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0795	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした E7080/MK-	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			7902 (Lenvatinib)及び MK-3475 (Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0800	ファイザー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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			した Talazoparib (PF-06944076) の第Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0800	ファイザー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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			した Talazoparib (PF-06944076) の第Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0803	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-102 の第Ⅱ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0803	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-102 の第Ⅱ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0825	エーザイ株式会社の依頼による第 I b 相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0833	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-7902(レン	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			バチニブ)/MK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0847	MSD 株式会社の依頼による医学的に切除不能な I 期又は II A 期の非小細胞	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			肺癌患者を対象に MK-3475 の併用又は非併用下で体幹部定位放射線治療	の妥当性について審議した。		
			(SBRT)を実施した際の安全性及び有効性を評価する無作為化プラセボ対照			
			第Ⅲ相試験(KEYNOTE-867 試験)			
重篤な有害	国がん東病院	K0854	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0855	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 又はプラセボとゲムシ	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			タビン及びシスプラチンを併用投与する 1L BTC 第Ⅱ/Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0855	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 又はプラセボとゲムシ	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			タビン及びシスプラチンを併用投与する 1L BTC 第Ⅱ/Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0855	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 又はプラセボとゲムシ	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			タビン及びシスプラチンを併用投与する 1L BTC 第Ⅱ/Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		

		1				
乗祭 ね 左生	国が / 東庁陸	VOOEE	フルケバノナフューラ州十分集の体超にトス 1/7094 フロープラカギしだしこ。	玉焼わ左宝車毎却生について説明ぶとい 細筋薬体	/Pin/a	→ 本 ⇒刃
	国がん東病院	K0855	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 又はプラセボとゲムシ	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の東半様について家業した。	省略	承認
事象等			タビン及びシスプラチンを併用投与する 1L BTC 第Ⅱ/Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0857	血中循環腫瘍 DNA で HER2 遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			対象とする DS-8201a 療法の多施設共同臨床第Ⅱ相試験(医師主導治験)	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0857	血中循環腫瘍 DNA で HER2 遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等		Koosi	対象とする DS-8201a 療法の多施設共同臨床第Ⅱ相試験(医師主導治験)	の妥当性について審議した。	E WIT	/子(即位)
尹 《守			N家とするD3 0201a 原仏の夕旭収公同軸外分II 作政歌(区即工等作歌)	の女当年にラバーで催成した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0869	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0880	0N0-4538 と E7080 の第 I / II 相試験(医師主導治験)	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0880	0N0-4538 と E7080 の第 I / II 相試験(医師主導治験)	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0889	小野薬品工業株式会社の依頼による BRAF 遺伝子変異を有する転移性結腸・	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			直腸がん患者を対象とした 0N0-7702(エンコラフェニブ)/0N0-7703(ビニメ	の妥当性について審議した。		
			チニブ)の拡大治験			
重篤な有害	国がん東病院	K0900	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
手際なた宮	見ぶりまた時	1/0000	ブリットュ ラフト ブ ッカノブ州 十人生の仕事により 佐仁町 伽い市中	そ然とと中中もおといったで説明がとし、細胞似体	/I) m/z	_ज,≑ग
重篤な有害	国がん東病院	K0900	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の東半様について家業した。	省略	承認
事象等			者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	К0900	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
					15-rt	
	国がん東病院	K0905	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による erdafitinib の第Ⅱ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
	国がん東病院	K0918	日本イーライリリー株式会社の依頼による進行又は転移性 RET 融合遺伝子	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			陽性 NSCLC 患者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ 相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0932	アッヴィ合同会社の依頼による第Ib相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0932	アッヴィ合同会社の依頼による第Ib相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等		<u> </u>		の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0936	MSD 株式会社の依頼による胃癌を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		

		_		T	T	
重篤な有害	国がん東病院	K0936	MSD 株式会社の依頼による胃癌を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0936	MSD 株式会社の依頼による胃癌を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0940	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を対象と	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等			したデュルバルマブの第Ⅲ相試験	の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0942	株式会社カイオム・バイオサイエンスの依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0942	株式会社カイオム・バイオサイエンスの依頼による第I相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0946	アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0946	アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0946	アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0946	アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続	省略	承認
事象等				の妥当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0292	アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0302	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			R05072759 (RG7159) の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			者を対象とした BAY 88-8223(塩化ラジウム-223)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0408	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			AZD2281 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0415	セルジーン株式会社の依頼による再発又は難治性の低悪性度リンパ腫患者	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			を対象とした CC-5013(レナリドミド)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0426	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0437	MSD 株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0467	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		

	国がん東病院	K0472	第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			56021927 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0509	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第 II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0514	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による第I相臨床試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥		承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			者を対象とした BMS-936558(ニボルマブ)/BMS-734016(イピリムマブ)の第	当性について審議した。		
			Ⅲ相試験			
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			者を対象とした BMS-936558(ニボルマブ)/BMS-734016(イピリムマブ)の第	当性について審議した。		
			Ⅲ相試験			
安全性情報	国がん東病院	K0534	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			パ腫患者を対象とした CC-5013(レナリドミド)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0535	メルクバイオファーマ株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象にした	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			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	当性について審議した。		
			相非盲検試験			
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0543	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による第 I 相臨床試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0561	VOLTAGE 試験(医師主導治験 第Ⅰb/Ⅱ相試験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0561	VOLTAGE 試験(医師主導治験 第Ⅰb/Ⅱ相試験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0561	VOLTAGE 試験(医師主導治験 第Ⅰb/Ⅱ相試験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0561	VOLTAGE 試験(医師主導治験 第Ⅰb/Ⅱ相試験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認

等			MK-3475 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報等	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0565	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0567	切除不能・再発結腸・直腸癌患者を対象とした BBI608 と Pembrolizumab の同時併用療法第 I b/Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0567	切除不能・再発結腸・直腸癌患者を対象とした BBI608 と Pembrolizumab の同時併用療法第 I b/Ⅱ 相臨床試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0567	切除不能・再発結腸・直腸癌患者を対象とした BBI608 と Pembrolizumab の同時併用療法第 I b/Ⅱ 相臨床試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	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)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0583	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS-986016 の第 I 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0583	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS-986016 の第 I 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0584	(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 RXDX-101の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0585	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0586	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0586	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0587	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認

安全性情報	国がん東病院	K0587	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			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	当性について審議した。		
			Ⅲ相試験			
安全性情報	国がん東病院	K0595	エーザイ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0597	バイエル薬品株式会社の依頼によるNTRK融合遺伝子陽性のがん患者を対象	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			とした、経口 TRK 阻害剤である LOXO-101 の第 I / II 相バスケット試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0598	レンバチニブの第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0599	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			3475 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0614	アッヴィ合同会社の依頼による治験歴を有する固形がん及び血液がん患者	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			を対象としたヒト初回投与非盲検第I相臨床試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			用療法の第 I 相臨床試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0629	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			R05532961 (Ipatasertib)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0630	中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0638	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			象とした AZD2281 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0640	MSD 株式会社の依頼による胃がんを対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			第Ⅲ相試験	当性について審議した。		

安全性情報	国がん東病院	K0641	HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌患者に対するトラス	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			ツズマブおよびペルツズマブ同時併用療法の有効性および安全性を評価す	当性について審議した。		
			る多施設共同臨床第Ⅱ相試験(医師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	K0648	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0656	MSD 株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0664	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性期の慢性骨髄性白血病患	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			者を対象とした ABL001 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0666	進行性・転移性固形がん患者を対象とする Regorafenib と Nivolumab の同	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			時併用療法第 I 相臨床試験(医師主導臨床試験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0666	進行性・転移性固形がん患者を対象とする Regorafenib と Nivolumab の同	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			時併用療法第 I 相臨床試験(医師主導臨床試験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0666	進行性・転移性固形がん患者を対象とする Regorafenib と Nivolumab の同	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			時併用療法第 I 相臨床試験(医師主導臨床試験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0670	アストラゼネカ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0672	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ニボルマブ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			とイピリムマブの第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0675	エーザイ株式会社の依頼による臨床第 1b 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0678	エーザイ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0680	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)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0681	パレクセル・インターナショナル株式会社(国内管理人)の依頼による BRAF	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認

等			V600E 変異転移性結腸直腸癌患者を対象に、encorafenib + binimetinib + セツキシマブによる安全性導入期後に、encorafenib + セツキシマブ +/-binimetinib とイリノテカン/セツキシマブ又は 5 フルオロウラシル (5-FU)/フォリン酸 (FA)/イリノテカン (FOLFIRI)/セツキシマブの投与を比較する、第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検、3 群比較試験	当性について審議した。		
安全性情報等	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0694	MSD 株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0695	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 及び 0N0-7703 の併用投与の 第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0695	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 及び 0N0-7703 の併用投与の 第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0696	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第 II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0696	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0698	BRAF V600E 遺伝子変異陽性切除不能進行・再発大腸がん患者を対象とした エリブリン療法の多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0705	V600E 以外の BRAF 遺伝子変異陽性、切除不能・再発大腸がん患者を対象とした Encorafenib+Binimetinib+セツキシマブ併用療法の有効性・安全性・proof-of-concept (POC) を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0708	アムジェン株式会社の依頼による AMG757 の第 I 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0709	武田薬品工業株式会社の依頼による Brigatinib の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0709	武田薬品工業株式会社の依頼による Brigatinib の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0710	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による GSK2118436(DRB436)/GSK1120212(TMT212)の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認

安全性情報	国がん東病院	K0711	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			R05532961(ipatasertib)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0716	小野薬品工業株式会社による結腸又は直腸がん患者を対象とした 0N0-4538	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			の第Ⅱ/Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0717	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-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0719	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 LOXO-292 の第	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			I/Ⅱ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0721	中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたAtezolizumab及	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			び Bevacizumab の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0722	EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			AZD9291 の有効性評価 第 I / II 相試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0723	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0725	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			の第Ⅱ/Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0727	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			食道がん患者を対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0728	進行胃癌患者を対象とした Lenvatinib と Pembrolizumab 併用の第 II 相臨床	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0728	進行胃癌患者を対象とした Lenvatinib と Pembrolizumab 併用の第Ⅱ相臨床	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0728	進行胃癌患者を対象とした Lenvatinib と Pembrolizumab 併用の第Ⅱ相臨床	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0728	進行胃癌患者を対象とした Lenvatinib と Pembrolizumab 併用の第Ⅱ相臨床	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0729	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		

	1	1		T	T	1
	国がん東病院	K0729	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0730	中外製薬株式会社の依頼によるびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			象とした R05541077(ポラツズマブ ベドチン)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0733	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0733	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0734	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDS-8201aの	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			第Ⅱ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0734	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDS-8201aの	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			第Ⅱ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0735	再発・治療抵抗性の造血器悪性腫瘍患者を対象とする、Nivolumab 単剤療法	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			の安全性・有効性を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0735	再発・治療抵抗性の造血器悪性腫瘍患者を対象とする、Nivolumab 単剤療法	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			 の安全性・有効性を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		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	当性について審議した。		
•			師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	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	│ │安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		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)			
安全性情報	国がん東病院	K0737	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	 安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			ゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
•						
安全性情報	国がん東病院	K0740	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			CH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		7.77
•						
安全性情報	国がん東病院	K0741	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-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			3475 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		17.50
安全性情報	国がん東病院	K0741	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-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			3475 の第III 相試験	当性について審議した。		1. A. B.C.
-1			21.0 × Mm 1Hk AM	- 12 2. CB MX 0 1C0		
	<u> </u>			<u> </u>		<u> </u>

安全性情報	国がん東病院	K0759	アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(ステージ [~Ⅲ)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0754	切除不能局所進行食道扁平上皮癌を対象とした化学放射線療法後の逐次治療としての抗 PD-L1 抗体薬療法の安全性及び有効性を検討する多施設共同 第 II 相臨床試験(医師主導治験)		省略	承認
等	国がん東病院	K0753	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とした enfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	当性について審議した。		承認
安全性情報 等	国がん東病院	K0753	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とした enfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0752	アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした Zolbetuximab の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0752	アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を 対象とした Zolbetuximab の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0748	中外製薬株式会社の依頼による Hoffmann-La Roche 社スポンサーのペルツズマブの臨床試験に登録された患者を対象としたペルツズマブの継続投与 試験	当性について審議した。 安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報	国がん東病院	K0745	エーザイ株式会社の依頼による臨床第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0744	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行膵癌の患者 を対象としたニボルマブと BMS-986227 の第Ⅱ 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0744	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行膵癌の患者を対象としたニボルマブと BMS-986227 の第Ⅱ 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0743	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0743	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0743	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0741	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認

等			の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
	国がん東病院	K0759	アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(ステージ I ~Ⅲ)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第Ⅲ相試験	当性について審議した。	15-6	
	国がん東病院	K0760	PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズマブ・ベバシズマ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			ブ併用臨床第Ⅱ相試験(医師主導治験) □	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0764	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び特定の FGFR	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			遺伝子異常を有する被験者を対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタ	当性について審議した。		
			キセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験			
安全性情報	国がん東病院	K0764	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び特定の FGFR	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			遺伝子異常を有する被験者を対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタ	当性について審議した。		
			キセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験			
安全性情報	国がん東病院	K0767	バイエル薬品株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0769	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0772	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0774	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			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	当性について審議した。		
			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			
安全性情報	国がん東病院	K0775	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			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	当性について審議した。		
			試験(医師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	K0782	武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0782	武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0784	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			ンチニブ単剤また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	当性について審議した。		
			共同第 I / II 相臨床試験 (医師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	K0787	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認

等			/Ⅱ相試験	当性について審議した。		
安全性情報等	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0793	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0795	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0798	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による卵巣がん患者を対象とした CO-338(Rucaparib)と BMS-936558-01(Nivolumab)の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0800	ファイザー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 Talazoparib (PF-06944076)の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0805	MSD 株式会社の依頼によるオラパリブの第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0807	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0808	第 I 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0818	アムジェン株式会社の依頼による AMG510 の第 I 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0820	MSD 株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0821	(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治療歴のない BRAFV600E 遺伝子変異陽性転移性結腸直腸癌患者を対象にエンコラフェニブ、ビニメチニブ、及びセツキシマブの三剤併用療法を評価する第 II 相非盲検単群多施設共同試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0822	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした M7824 及び化学放射線同時併用の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0822	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした M7824 及び化学放射線同時併用の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0825	エーザイ株式会社の依頼による第 I b 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認

等			Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報等	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0829	中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0830	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第II相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0833	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-7902(レンバチニブ)/MK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0834	食道がん患者を対象とした根治的化学放射線療法と抗PD-1抗体薬併用による探索的多施設共同非盲検医師主導治験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0834	食道がん患者を対象とした根治的化学放射線療法と抗PD-1抗体薬併用による探索的多施設共同非盲検医師主導治験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0840	アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第 II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0840	アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0841	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0842	ファイザー株式会社の依頼によるアベルマブと Talazoparib の第 II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
	国がん東病院	K0843	ROS1 融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象としたブリガチニブのバスケット試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0846	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による 切除不能、局所進行再発性又は転移性食道扁平上皮がん患者を対象とした	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認

			BGB-A317 の第Ⅲ相試験			
安全性情報等	国がん東病院	K0847	MSD 株式会社の依頼による医学的に切除不能な I 期又は II A 期の非小細胞 肺癌患者を対象に MK-3475 の併用又は非併用下で体幹部定位放射線治療 (SBRT)を実施した際の安全性及び有効性を評価する無作為化プラセボ対照 第Ⅲ相試験(KEYNOTE-867 試験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0848	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/MK-7339 の 第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0849	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/MK-7339 の 第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0850	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339 の第 Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0850	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339 の第 Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0850	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339 の第 Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0852	セルジーン株式会社の依頼による血管免疫芽球性 T 細胞リンパ腫患者を対象とした CC-486(経口用アザシチジン)の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0854	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0854	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0855	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 又はプラセボとゲムシ タビン及びシスプラチンを併用投与する 1L BTC 第 Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0855	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 又はプラセボとゲムシ タビン及びシスプラチンを併用投与する 1L BTC 第 Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0857	血中循環腫瘍 DNA で HER2 遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とする DS-8201a 療法の多施設共同臨床第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0857	血中循環腫瘍 DNA で HER2 遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とする DS-8201a 療法の多施設共同臨床第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認

安全性情報	国がん東病院	K0857	血中循環腫瘍 DNA で HER2 遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			対象とする DS-8201a 療法の多施設共同臨床第Ⅱ相試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0858	再発高リスク臨床病期 I 期非小細胞肺癌に対する術前 Nivolumab 療法の	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			安全性·有効性探索第Ⅱ相試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0864	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			deruxtecan)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0865	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0867	小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした 0N0-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			4538(ニボルマブ)及び BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0867	小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした 0N0-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			4538(ニボルマブ)及び BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0867	小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした 0N0-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			4538(ニボルマブ)及び BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0867	小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした 0N0-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			4538(ニボルマブ)及び BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0871	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0871	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0871	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0874	日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
	国がん東病院	K0874	日本イーライリリー株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報等	国がん東病院	K0879	アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
	国がん東病院	K0880	0N0-4538 と E7080 の第 I / II 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		

安全性情報	国がん東病院	K0880	0N0-4538 と E7080 の第 I / II 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0880	0N0-4538 と E7080 の第 I / II 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0881	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0884	血漿遊離 DNA から EGFR 遺伝子変異が検出された進行非小細胞肺がんに対す	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			るオシメルチニブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0885	血漿遊離 DNA から ALK 融合遺伝子が検出された進行または再発非小細胞肺	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			がんに対するアレクチニブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0886	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0886	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0886	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0891	アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			Darolutamide(ODM-201)の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0895	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 (ニボルマブ) の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0895	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 (ニボルマブ) の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0896	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0896	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0898	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0900	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0900	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		

安全性情報	国がん東病院	K0902	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0903	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたカ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			ナキヌマブ (ACZ885) の第 II 相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0905	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による erdafitinib の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0905	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による erdafitinib の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0906	アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				 当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0907	中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌を対象とした Tiragolumab の第	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0908	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(ペ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等		Nooco	ムブロリズマブ) 及び E7080/MK-7902(レンバチニブ) の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		\1\tho\.
1			コンニラバ、(フ)及O E1000/Mil 1302(レン・ハニノ)の第四相呼吸	コ上にジャで田成した。		
安全性情報	 国がん東病院	K0910	アステラス製薬株式会社の依頼による enfortumab vedotin(ASG-22CE) の	 安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等	国 8.70 水 / 1 / 1 / 1	NOSTO	第Ⅱ相試験	当性について審議した。		/子(即位)
1			分 II 作品で	当江でラグ・(省成した。		
安全性情報	国がん東病院	K0910	アステラス製薬株式会社の依頼による enfortumab vedotin(ASG-22CE) の	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥		承認
等			第Ⅱ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0912	エーザイ株式会社の依頼による第 I b/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0912	エーザイ株式会社の依頼による第Ⅰb/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				 当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0913	日本イーライリリー株式会社の依頼による RET 遺伝子変異陽性の進行甲状	│ │安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			腺髄様癌患者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		1,1,2
			MARKE MARKET CARLES OF ELECTRICAL AND			
安全性情報	国がん東病院	K0917	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした Tiragolumab の	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等		NOOTI	第Ⅲ相試験	当性について審議した。		\1\mu_\c
4			为7 III 1日 P V 00大	コエにラグ・く笛成した。		
安全性情報	 国がん東病院	K0918	日本イーライリリー株式会社の依頼による進行又は転移性 RET 融合遺伝子	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等		113010	陽性 NSCLC 患者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ 相試験	当性について審議した。	H ***	1 / Hrd.
4				コユモング く田内ないに0		
安全性情報	国がん東病院	K0921	シミック株式会社の依頼による selpercatinib(LOXO-292)の拡大治験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		7 - 20-0
安全性情報	国がん重定院	K0922	MSD 株式会社の依頼による食道がん患者を対象とした MK-3475(ペムブロリ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
	□4-70末附阮	10344	MSD 体式云社の依頼による良垣がん思有を対象とした MK-3473(ペムノロリ ズマブ)の第Ⅲ相試験	女主性切れ報音について説明かられ、味趣秘税の女 当性について審議した。	==	/ 才、中心
等		1		THE THE TOTAL CONTROL OF THE LOCAL CONTROL OF THE L	1	i

. I. A tal Ida te		1			about.	
	国がん東病院	K0923	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした MK-7902(E7080)と	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			MK-3475 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0924	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0925	アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG510の第Ⅲ相	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0926	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がん	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0926	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がん	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0929	セルジーン株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0929	セルジーン株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0930	HRD 陽性の StageⅢ,Ⅳ進行上皮性卵巣・卵管・原発性腹膜癌患者に対する	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			術前オラパリブ単独療法及び術前オラパリブ+ペムブロリズマブ併用療法	当性について審議した。		
			の有効性及び安全性を評価するパイロット試験(第Ⅱ相 医師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	K0930	HRD 陽性の StageⅢ,Ⅳ進行上皮性卵巣・卵管・原発性腹膜癌患者に対する	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			術前オラパリブ単独療法及び術前オラパリブ+ペムブロリズマブ併用療法	当性について審議した。		
			の有効性及び安全性を評価するパイロット試験(第Ⅱ相 医師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	K0934	アストラゼネカ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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			monalizumab の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0935	アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0936	MSD 株式会社の依頼による胃癌を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0937	切除可能 discreteN2ⅢA-B 期非小細胞肺癌に対する導入化学放射線療法に	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			術前術後の免疫療法を加えた Quadruple-modality 治療の有効性と安全性に	当性について審議した。		
			関する第Ⅱ相試験(医師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	K0939	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局所進	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			行又は転移を伴う日本人非小細胞肺癌 (NSCLC)患者を対象とする	当性について審議した。		
			Poziotinib の第 I / II 相用量設定試験			

	1			T		т
安全性情報	国がん東病院	K0940	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を対象と	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			したデュルバルマブの第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0943	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-120 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0944	MSD株式会社の依頼による高リスクの局所進行子宮頸癌患者を対象とし	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			た MK-3475 と同時化学放射線療法の併用療法及び同時化学放射線療法の単	当性について審議した。		
			独療法の第Ⅲ相試験			
安全性情報	国がん東病院	K0950	アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0950	アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0950	アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0953	(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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			Epcoritamab の第 I / II 相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0953	(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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			Epcoritamab の第 I / II 相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0954	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした R07092284	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			(Tiragolumab)及び R05541267 (Atezorizumab)の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0955	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による PD-L1 陽性の頭頚部がん	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			を対象とした GSK3359609 の第 II / III 相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0956	MSD株式会社の依頼による胆道癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0958	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0960	第一三共株式会社の依頼による大腸癌を対象とした第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0960	第一三共株式会社の依頼による大腸癌を対象とした第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0961	日本臨床研究オペレーションズ株式会社(治験国内管理人)の依頼による	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			SCC244 の第 I b/Ⅱ 相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0963	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による MDS 又は CMML-2 を対象とした	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			MBG453 の第Ⅲ相試験	 当性について審議した。		

				T	T	
	国がん東病院	K0965	アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			対象とした Zolbetuximab の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0967	中外製薬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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			Tiragolumab、アテゾリズマブの第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0968	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乳	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			がん患者を対象とした Tucatinib の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0969	オシメルチニブ治療後の C797S 変異を有する進行 EGFR 遺伝子変異陽性非小	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			細胞肺癌に対するブリグチニブ+パニツムマブ併用療法の多施設共同第 I /	当性について審議した。		
			Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	K0969	オシメルチニブ治療後の C797S 変異を有する進行 EGFR 遺伝子変異陽性非小	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			細胞肺癌に対するブリグチニブ+パニツムマブ併用療法の多施設共同第 I /	当性について審議した。		
			Ⅱ 相臨床試験(医師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	K0971	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			大腸癌患者を対象とした fruquintinib の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0972	アストラゼネカ株式会社の依頼による手術及び根治的治療後の非小細胞肺	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	 省略	承認
等			癌患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0973	EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療と	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	 省略	承認
等			しての Amivantamab と Lazertinib の併用, オシメルチニブ, 及び	当性について審議した。		
			Lazertinib を比較する第3 相ランダム化試験			
安全性情報	国がん東病院	K0973	EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療と	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			しての Amivantamab と Lazertinib の併用, オシメルチニブ, 及び	当性について審議した。		
			Lazertinib を比較する第3相ランダム化試験			
安全性情報	国がん東病院	K0974		安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
	国がん東病院	K0974	膵癌患者を対象としたニボルマブの第Ⅲ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
	国がん東病院	K0977	第一三共株式会社の依頼による T-DXd の第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等。		W0077	Mr — II, bl. → A +1 (a / b +5) = 1, = 7 (a b + 5)	当性について審議した。	/i>mér	.ਜ. ⇒ ਗ
	国がん東病院	K0977	第一三共株式会社の依頼による T-DXd の第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	承認
等				当性について審議した。		

安全性情報	国がん東病院	K0978	第一三共株式会社の依頼による patritumab deruxtecan (U3-1402) の第Ⅱ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0979	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0981	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による頭頸部がんを対象とした	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			GSK3359609 と化学療法の第Ⅱ/Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0983	大鵬薬品工業株式会社の依頼による肝内胆管がん患者を対象とした TAS-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			120 (フチバチニブ) の第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0985	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による転移性膵管腺癌患者を対象と	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			した NIS793 の第 II 相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0988	アストラゼネカ株式会社の依頼による上皮成長因子受容体(EGFR)変異陽	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメルチニブ単	当性について審議した。		
			剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第Ⅲ相無作為化多			
			施設国際共同3群比較試験(NeoADAURA)			
安全性情報	国がん東病院	K0991	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0992	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0993	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第I相	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0994	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0995	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等				当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0996	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0997	武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			ニブの第Ⅲ相試験	当性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0999	プラチナ製剤2剤併用化学療法を3サイクル受けた原発不明癌患者を対象	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥	省略	承認
等			にゲノムプロファイルに基づく標的療法又は癌免疫療法の有効性及び安全	当性について審議した。		
			性をプラチナ製剤ベースの化学療法と比較する第Ⅱ相、無作為化、実薬対			
			照、多施設共同試験			

安全性情報等	国がん東病院	K1002	血漿遊離 DNA から RET 融合遺伝子が検出された進行非小細胞肺がんに対するセルペルカチニブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報	国がん東病院	K1002	血漿遊離 DNA から RET 融合遺伝子が検出された進行非小細胞肺がんに対するセルペルカチニブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報	国がん東病院	K1004	アステラス製薬株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報	国がん東病院	K1005	アムジェン株式会社の依頼による AMG510 の第 I b 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K1006	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による EGFR エクソン 20 挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として amivantamab とカルボプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較するランダム化,非盲検,第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K1009	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報	国がん東病院	K1010	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥 当性について審議した。	省略	承認
モニタリング	国がん東病院	K0567	切除不能・再発結腸・直腸癌患者を対象とした BBI608 と Pembrolizumab の 同時併用療法第 I b/Ⅱ 相臨床試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
モニタリング	国がん東病院	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)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
モニタリング	国がん東病院	K0641	HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌患者に対するトラスツズマブおよびペルツズマブ同時併用療法の有効性および安全性を評価する多施設共同臨床第Ⅱ相試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
モニタリング	国がん東病院	K0698	BRAF V600E 遺伝子変異陽性切除不能進行・再発大腸がん患者を対象とした エリブリン療法の多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
モニタリング	国がん東病院	K0699	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 Osimertinib+Bevacizumab と Osimertinib のランダム化第Ⅱ相試験(医師主導治験)		省略	承認
モニタリング	国がん東病院	K0705	V600E 以外の BRAF 遺伝子変異陽性、切除不能・再発大腸がん患者を対象とした Encorafenib+Binimetinib+セツキシマブ併用療法の有効性・安全性・proof-of-concept (POC)を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認

モニタリング	国がん東病院	K0713	進行性・転移性固形がん患者を対象とする TAS-116 と Nivolumab の同時併 用療法第 I 相試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
モニタリン	国がん東病院	K0715	クリゾチニブの第Ⅱ相試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
- ニタリン ブ	国がん東病院	K0728	進行胃癌患者を対象とした Lenvatinib と Pembrolizumab 併用の第 II 相臨床 試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
ニタリン	国がん東病院	K0735	再発・治療抵抗性の造血器悪性腫瘍患者を対象とする、Nivolumab 単剤療法の安全性・有効性を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
ニタリン	国がん東病院	K0749	胃癌を対象としたレゴラフェニブの第Ⅲ相試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
ミニタリン デ	国がん東病院	K0754	切除不能局所進行食道扁平上皮癌を対象とした化学放射線療法後の逐次治療としての抗 PD-L1 抗体薬療法の安全性及び有効性を検討する多施設共同 第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)		省略	承認
ニタリン	国がん東病院	K0771	難治性の CD20 陽性 B 細胞性非ホジキンリンパ腫を対象とした FCAR-CD20 療法の安全性、忍容性及び薬物動態を検討する第 I 相臨床試験(医師主導治験)		省略	承認
ニタリン	国がん東病院	K0823	HER2 exon 20 挿入変異陽性の進行・再発非小細胞肺癌に対するトラスツズマブ エムタンシン(遺伝子組換え)(T-DM1)の効果を検討する多施設共同第Ⅱ相医師主導治験		省略	承認
・ニタリン	国がん東病院	K0824	血中循環腫瘍 DNA に FGFR 遺伝子異常を有する難治性の治癒切除不能な進行・再発の固形がん患者に対する TAS-120 単独療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同臨床第Ⅱ相バスケット試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
ニタリン	国がん東病院	K0834	食道がん患者を対象とした根治的化学放射線療法と抗PD-1 抗体薬併用による探索的多施設共同非盲検医師主導治験	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
ーニタリン	国がん東病院	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)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
ニタリン	国がん東病院	K0843	ROS1 融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象としたブリガチニブのバスケット試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認
モニタリン	国がん東病院	K0857	血中循環腫瘍 DNA で HER2 遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とする DS-8201a 療法の多施設共同臨床第Ⅱ相試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の 適切性について審議した。	省略	承認

治験の実施	国がん中央病院	中 4896	協和キリン株式会社の依頼による ME-401 の第Ⅱ相試験	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答	省略	承認
				議した。		
の適否			バシズマブ)と MPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	等について説明され、課題実施の妥当性について審		
治験の実施	国がん中央病院	中 4895	中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした R04876646 (ベ	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答	省略	承認
				議した。		
の適否				等について説明され、課題実施の妥当性について審		
治験の実施	国がん中央病院	中 4894	第一三共株式会社の依頼による DS-8201a の第 Ⅱ 相試験	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答	省略	承認
				議した。		回答を以て)
の適否			試験	等について説明され、課題実施の妥当性について審		(責任医師
治験の実施	国がん中央病院	中 4893	第一三共株式会社の依頼によるトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅱ相	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答	省略	承認
監査	国がん東病院	K0868	切除不能な進行・再発胃がん・食道がん患者に対するニボルマブと ASP-1929 を用いた光免疫療法 (PIT) の併用療法の安全性及び有効性を評価する第 I b 相臨床試験 (医師主導治験)	監査報告について説明がされ、課題実施の適切性に ついて審議した。	省略	承認
			第Ⅱ相医師主導治験			
III. III.			マブ エムタンシン(遺伝子組換え)(T-DM1)の効果を検討する多施設共同			7,146
監査	国がん東病院	K0823	HER2 exon 20 挿入変異陽性の進行・再発非小細胞肺癌に対するトラスツズ	監査報告について説明がされ、課題実施の適切性に	省略	承認
監査	国がん東病院	K0651	前治療で増悪した進行胃癌患者を対象とした TAS-114 と S-1 併用の第Ⅱ相 臨床試験 (医師主導治験)	監査報告について説明がされ、課題実施の適切性に ついて審議した。	省略	承認
			変異陰性)を示した EGFR 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第Ⅱ相試験(医師主導治験)			
グ			しくは第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療およびプラチナ治療後 Systemic PD (T790M	適切性について審議した。		
モニタリン	国がん東病院	K0951	第1・2 世代 EGFR-TKI 治療後、脳転移単独増悪(T790M 変異陰性/不明)も	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の	省略	承認
グ			CryoBalloon Ablation System (CBAS) を使用した冷凍アブレーション治療の有効性・安全性評価試験 (医師主導治験)	適切性について審議した。 		
	国がん東病院	K0920	内視鏡治療後の瘢痕上又は近傍に生じた表在性食道扁平上皮癌に対する		省略	承認
グ				適切性について審議した。		
モニタリン	国がん東病院	K0880	ONO-4538 と E7080 の第 I / II 相試験(医師主導治験)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の	省略	承認
7			相臨床試験(医師主導治験)	100 90 エバー フィ・く 街 成 し / こ。		
モニタリング	国がん東病院	K0868	切除不能な進行・再発胃がん・食道がん患者に対するニボルマブと ASP-1929 を用いた光免疫療法(PIT)の併用療法の安全性及び有効性を評価する第 I b		省略	承認
		VOCCO	相臨床試験(医師主導治験)		/ Liv m fr	
モニタリング	国がん東病院	K0868	切除不能な進行・再発胃がん・食道がん患者に対するニボルマブと ASP-1929 を用いた光免疫療法(PIT)の併用療法の安全性及び有効性を評価する第 I b		有 哈	承認
エーカリン	国が)事庁院	K0868	切除て出れ海に、五水田が1、魚営が1 虫丼に対すてっずりっずし ACD 1090	エーカリング却生について説明がされ、細暗中佐の	省略	承認

の適否				等について説明され、課題実施の妥当性について審		
				議した。		
治験の実施	国がん中央病院	中 4897	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	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答	省略	承認
の適否				等について説明され、課題実施の妥当性について審		
				議した。		
治験の実施	国がん中央病院	中 4898	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	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答	省略	承認
の適否				等について説明され、課題実施の妥当性について審		
				議した。		
治験に関す	国がん中央病院	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月	承認
る変更			R05072759 (RG7159) の第Ⅲ相試験		26 日付)	
					治験薬概要書又は添付文書 リツキサン点滴静注 3 版	
					202012 月改訂 (西暦 2020 年 12 月 1 日付)	
治験に関す	国がん中央病院	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月	承認
る変更			を対象とした BMS-936558(ニボルマブ)/BMS-734016(イピリムマブ)併用の		22 日付)	
			第Ⅲ相試験		治験実施計画書 別紙第 22 版_20201203 (西暦 2020 年 12	
					月 3 日付)	
					治験実施計画書 別紙第22版_変更一覧(西暦2020年12	
					月3日付)	
治験に関す	国がん中央病院	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書 (書式 10) (西暦 2021 年 1 月	承認
る変更		11200	ASP2215 の第Ⅲ相試験	THE PORT OF THE PROPERTY OF TH	25 日付))1 thr.
3 22					治験薬概要書又は添付文書 ゾスパタ錠第1版 202011月	
					改訂 (西暦 2020 年 11 月 1 日付)	
					治験薬概要書又は添付文書 ゾスパタ錠_変更概要(西暦	
					2021年1月1日付)	
V/ RA \ . BB 1			holes and Halla Is A. In an Hallon's a see hole on Long Store			
治験に関する変更	国がん中央病院	14269	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦 2021 年 1月	承認
る変更					18 日付) 治験実施計画書 Ver01.06.000 版 J201222 (西	
					暦 2020 年 12 月 22 日付) 説明文書、同意文書 本体第 9 版_210210IRB (西暦 2021 年 1 月 12 日付)	
 治験に関す	国がん中央病院	T/198/	MSD 株式会社の依頼による悪性黒色腫を対象とした MK-	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月	承認
る変更		11204	3475 (Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	プロドロング目シング的 寸に フィーク田城 ひた。	22 日付)	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
0 久久			OTTO (I CINDI OTT ZONIGO) V. MINT HIP WORK		22 1 13 1 1 1 1 1 1 1 1	
					12月22日付)	
					治験実施計画書 別紙 1 第 6 版_変更対比表 (西暦 2020	
					年12月22日付)	
					, / vv /	
治験に関す	国がん中央病院	T4302	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月	承認
る変更					26 日付)	

					治験実施計画書 本体 158-10E_20200716 (西暦 2020 年 7 月 16 日付) 治験実施計画書 本体第 10 版 J_20200831 (西暦 2020 年 8 月 31 日付) 治験実施計画書 治験実施計画書お知らせレター201105 (西暦 2020 年 11 月 5 日付) 治験実施計画書 治験実施計画書お知らせレター201216 (西暦 2020 年 12 月 16 日付) 説明文書、同意文書 将来生物医学研究第 2 版 210210IRB (西暦 2021 年 1 月 18 日付) 説明文書、同意文書 将来生物医学研究第 2 版変更点一覧(西暦 2021 年 1 月 18 日付) 説明文書、同意文書 本体第 14 版_210210IRB (西暦 2021 年 1 月 18 日付) 説明文書、同意文書 本体第 14 版_変更点一覧(西暦 2021 年 1 月 18 日付) 説明文書、同意文書 本体第 14 版_変更点一覧(西暦 2021 年 1 月 18 日付) 説明文書、同意文書 がん治療薬投与継続 1 版 210210IRB (西暦 2021 年 1 月 18 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4318	セルジーン株式会社の依頼による第 I / II 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書 (書式 10) (西暦 2021 年 1月 18 日付) 治験薬概要書又は添付文書 デュルバルマブ第 12 版 E20201008 (西暦 2020 年 10 月 8 日付) 治験薬概要書又は添付文書 デュルバルマブ第 12 版 J20201008 (西暦 2020 年 10 月 8 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月20日付) 治験薬概要書又は添付文書 イピリムマブ補遺1EJ20200928 (西暦2020年9月28日付) 治験薬概要書又は添付文書 イピリムマブ補遺2EJ20201111 (西暦2020年11月11日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4382	エーザイ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書 (書式 10) (西暦 2021 年 1月 25 日付)治験実施計画書 本体 06 版 E_20201125 (西暦 2020 年 11 月 25 日付)治験実施計画書 本体第 7 版 J_20201125 (西暦 2020 年 11 月 25 日付)治験実施計画書 本体第 7 版 J_変更点一覧 (西暦 2020 年 11 月 25 日付)治験実施計画書 別紙 1_20201223 変更点一覧(西暦 2020 年 12 月 23 日付)	承認

治験に関する変更	国がん中央病院	T4426	小野薬品工業株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした 0N0-4538(ニボルマブ)の第Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月25日付) 治験実施計画書 本体第7版EJ20201218(西暦2020年12月18日付) 説明文書、同意文書 本体第16版_210210IRB(西暦2021年1月22日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4452	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付) 治験実施計画書 本体第7版E_20201014(西暦2020年10月14日付) 治験実施計画書 本体第7版J_20201030(西暦2020年10月30日付) 治験実施計画書 本体第7版J_変更箇所一覧(西暦2020年10月30日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4477	DS-8201a の第 II 相試験 (医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) 2021.01.21 変更申請(西暦 2021 年 1 月 21 日付) 治験実施計画書 治験実施計画書 別冊 第 4.0 版(西暦 2021 年 1 月 21 日付) 治験実施計画書 治験実施計画書 第 11.0 版(西暦 2021 年 1 月 21 日付) 説明文書、同意文書 説明・同意文書 第 11.0 版(西暦 2021 年 1 月 21 日付) 説明文書、同意文書 説明・同意文書別紙:患者説明用資料(西暦 2021 年 1 月 21 日付) 治験参加カード 治験参加証 第 4.0 版(西暦 2021 年 1 月 21 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4479	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 (ニボルマブ) の第Ⅱ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書 (書式 10) (西暦 2021 年 1 月 27 日付) 治験実施計画書 AdministrativeLetter (西暦 2020 年 11 月 11 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4508	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月25日付) 治験実施計画書 本紙第9版E_20201208(西暦2020年12月8日付) 治験実施計画書 本紙第9版E_変更一覧(西暦2020年12月8日付)	承認

					治験実施計画書 本紙第9版 J_20201218(西暦 2020 年 12 月 18 日付) 治験実施計画書 本紙第9版 J_変更一覧(西暦 2020 年 12 月 18 日付) 説明文書、同意文書 本体第8版_210210IRB(西暦 2021 年 1 月 22 日付) 説明文書、同意文書 本体第8版_修正一覧(西暦 2021 年 1 月 22 日付) 治験参加カード 治験参加証第4版_20210115(西暦 2021 年 1 月 15 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4521	エーザイ株式会社の依頼による tazemetostat の第Ⅱ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月 15日付)説明文書、同意文書 本体第12版(西暦2021年1月13日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4522	中外製薬株式会社の依頼によるびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象とした R05541077 (ポラツズマブ ベドチン)の第Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2021 年 1 月 20 日付) 治験薬概要書又は添付文書 リツキサン第 3 版_202012 改 訂(西暦 2020 年 12 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4540	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による 食道がん患者を対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月25日付) 治験薬概要書又は添付文書 BGB-A317 第8版 EJ200910 (西暦2020年9月10日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4565	CH5424802 の第 II 相試験 (医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) T4565 TACKLE 変更 治験薬(西暦 2021 年 1 月 22 日付) 治験薬管理手順書 T4565 TACKLE 変更(西暦 2021 年 1 月 22 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4575	セルジーン社の依頼による JCAR017 の第 II 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月26日付) 治験実施計画書 本体第4版E20201116(西暦2020年11月16日付) 治験実施計画書 本体第4版J20201116(西暦2020年11月16日付) 治験実施計画書 補遺第6版J20201209(西暦2020年12月9日付) 治験実施計画書 補遺第6版J変更対比表(西暦2021年1月7日付) 説明文書、同意文書 本体第7版_210210IRB(西暦2021	

					年 1月25日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月26日付) 治験実施計画書 事務的変更3E_20201204(西暦2020年12月4日付) 治験実施計画書 事務的変更3J_20201204(西暦2020年12月4日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月15日付) 説明文書、同意文書 同意取得対象者_タイミング(西暦2020年12月11日付) 説明文書、同意文書 本体第8版_210210IRB(西暦2021年1月4日付) 説明文書、同意文書 本体第8版_変更点一覧(西暦2021年1月4日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4588	ジェイファーマ株式会社の依頼による JPH203 の第 Ⅱ 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月18日付)治験実施計画書 別紙2J_変更対比表20200812 (西暦2020年8月12日付)治験実施計画書 別紙2J_変更対比表20201008(西暦2020年10月8日付)治験実施計画書 別紙2J_20210105(西暦2021年1月5日付)治験実施計画書 本体第6版J_20210105(西暦2021年1月5日付)説明文書、同意文書 本体第7版_2102101RB(西暦2021年1月15日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4605	アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(ステージ I ~III) の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月21日付) 治験実施計画書 TMG別添 E_20201117(西暦2020年11月17日付) 治験実施計画書 TMG別添 J_20201117(西暦2020年11月17日付) 治験実施計画書 TMG別添 J_変更対比表(西暦2021年1月13日付) 治験薬概要書又は添付文書 デュルバルマブ第12版 J20201224(西暦2020年12月24日付) 治験薬概要書又は添付文書 デュルバルマブ第12版 Jマーカー付(西暦2020年12月24日付)	承認
治験に関す	国がん中央病院	T4612	アストラゼネカ株式会社依頼による未治療マントル細胞リンパ腫患者に対	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) 2021/01/26 (西暦	承認
						

る変更			する Acalabrutinib の第Ⅲ相試験		2021年1月26日付) 治験実施計画書 クロスオーバ時検査に関する記載明確 化E(西暦2020年11月18日付) 治験実施計画書 クロスオーバ時検査に関する記載明確 化J(西暦2020年11月18日付) 治験実施計画書 カバーレター_20210126(西暦2021年1月26日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4615	アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした Zolbetuximab の第Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月21日付) 治験薬概要書又は添付文書 オキサリプラチン第6版 _20201210 (西暦2020年12月10日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4647	DS-8201a の第 II 相試験 (医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) IB 追補 7、安全性 SOP (西暦 2021 年 1 月 21 日付) 治験薬概要書又は添付文書 IB7 追補 1 (英語) (西暦 2021 年 1 月 21 日付) 治験薬概要書又は添付文書 IB7 追補 1 (邦訳版) (西暦 2021 年 1 月 21 日付) 安全性情報に関する手順書 安全性 SOP5 (西暦 2021 年 1 月 21 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4648	MSD 株式会社の依頼による古典的ホジキンリンパ腫に対するキイトルーダ 点滴静注使用成績調査(全例調査)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月22日付) 治験実施計画書 実施要綱第4版202003作成(西暦2020年3月1日付) 治験実施計画書 実施要綱第4版_新旧対比表(西暦2020年3月1日付) 治験実施計画書 実施要綱第5版20200821作成(西暦2020年8月21日付) 治験実施計画書 実施要綱第5版_新旧対比表(西暦2020年8月21日付) 治験実施計画書 実施要綱第6版20201110作成(西暦2020年11月10日付) 治験実施計画書 実施要綱第6版_新旧対比表(西暦2020年11月10日付) 治験実施計画書 実施要綱第6版_新旧対比表(西暦2020年11月10日付) 治験実施計画書 調査票記入を伴う症例登録終了のお知らせ(西暦2021年1月22日付)	
治験に関す	国がん中央病院	T4655	アストラゼネカ株式会社の依頼による MEDI4736, AZD2281 の第Ⅱ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月	承認

					月 2 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4706	MSD 株式会社の依頼による古典的ホジキンリンパ腫に対するキイトルーダ 点滴静注使用成績調査(全例調査)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月22日付)治験実施計画書 実施要綱第4版202003月作成 (西暦2020年3月1日付)治験実施計画書 実施要綱 第4版_新旧対比表(西暦2020年3月1日付)治験実施計画書 実施要綱第5版20200821作成(西暦2020年8月21日付)治験実施計画書 実施要綱第5版_新旧対比表(西暦2020年8月21日付)治験実施計画書 実施要綱第6版20201110作成(西暦2020年11月10日付)治験実施計画書 実施要綱第6版20201110作成(西暦2020年11月10日付)治験実施計画書 実施要綱第6版_新旧対比表(西暦2020年11月10日付)治験実施計画書 調査票記入に伴う症例登録終了のお知らせ(西暦2021年1月22日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4713	エーザイ株式会社の依頼による第 I b/Ⅱ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書 (書式 10) (西暦 2021 年 1月 26 日付) 治験実施計画書 本体第 3 版 J20210120 (西暦 2021 年 1月 20 日付) 説明文書、同意文書 第 1 相パート用第 7 版 210210IRB (西暦 2021 年 1月 22 日付) 説明文書、同意文書 第 2 相パート用第 3 版 210210IRB (西暦 2021 年 1月 22 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4714	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による Ibrutinib の第 II 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2021 年 1 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 ibrutinib 第 14 版 E201210 (西暦 2020 年 12 月 10 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4739	食道がん患者を対象とした根治的化学放射線療法と抗PD-1抗体薬併用による探索的多施設共同非盲検医師主導治験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) T4739NOBEL 変更 PRT 別冊 SOP (西暦 2021 年 1 月 22 日付) 治験実施計画書 T4739 治験実施計画書別冊 10.0 版 (西暦 2021 年 1 月 22 日付) その他 T4739 放射線治療品質手順書 3.1 版 (西暦 2021 年 1 月 22 日付) その他 T4739 効果安全評価関する手順 3.1 版 (西暦 2021 年 1 月 22 日付) 安全性情報に関する手順書 T4739 安全性情報取扱い手順書 1.4 版 (西暦 2021 年 1 月 22 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4792	シミック株式会社の依頼による selpercatinib(LOXO-292)の拡大治験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2021 年 1 月 27 日付)	承認

治験に関す	国がん中央病院	T4805	アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮内膜癌を対象としたオラパリブ	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月	承認
治験に関する変更	国がん中央病院		日本イーライリリー株式会社の依頼による進行又は転移性 RET 融合遺伝子 陽性 NSCLC 患者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2021 年 1月 27 日付) 治験実施計画書 本体 d_E_20201118 (西暦 2020 年 11 月 18 日付) 治験実施計画書 本体 d_J_20201222 (西暦 2020 年 12 月 22 日付) 説明文書、同意文書 本体第 4 版_210210IRB (西暦 2021 年 1月 23 日付) 説明文書、同意文書 本体第 4 版_変更箇所一覧(西暦 2021 年 1月 23 日付)	承認
治験に関する変更			第 I 相試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) GOTIC-018 ICF, PRT 改(西暦 2021年1月19日付) 治験実施計画書 2.5 (西暦 2021年1月19日付) 説明文書、同意文書 本体11版(西暦 2021年1月18日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4799	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	14 日付) 説明文書、同意文書 本体第 3 版_210210IRB (西暦 2021 年 1 月 13 日付) 治験に関する変更申請書 (書式 10) (西暦 2021 年 1 月 20 日付) 説明文書、同意文書 本体第 5 版_210210IRB (西暦 2021 年 1 月 20 日付)	承認
治験に関する変更に関す		T4794	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 (ニボルマブ) の第 II 相試験 武田薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験実施計画書 試験期間延長の連絡レター20210126 (西暦 2021 年 1月 26 日付) 治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2021 年 1月 14 日付) 治験実施計画書 本体第 3 版 J_20201210(西暦 2020 年 12 月 10 日付) 説明文書、同意文書 本体第 3 版_210210IRB(西暦 2021 年 1月 14 日付) 治験参加カード 第 2 版_20210114(西暦 2021 年 1月 14 日付) 治験参加カード 第 2 版_20210114変更点一覧(西暦 2021 年 1月 14 日付)	

	<u> </u>		T		I
る変更		とデュルバルマブの第Ⅲ相試験		14日付) 治験実施計画書 別添_毒性管理 EJ20201117 (西暦 2020年11月17日付) 治験実施計画書 別紙 2_第3版 J_20210107(西暦 2021年1月7日付) 治験実施計画書 別紙 2_第3版 J_変更点一覧(西暦 2021年1月7日付) 治験薬概要書又は添付文書 デュルバルマブ第12版 J20201224 (西暦 2020年12月24日付)	
治験に関す 国がん中央病院 る変更	E T4811	アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした AMG510 の第Ⅲ相 試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月19日付) 治験薬概要書又は添付文書 AMG510第5版E20200924(西暦2020年9月24日付) 治験薬概要書又は添付文書 AMG510第5版E変更点一覧(西暦2020年9月24日付) 治験薬概要書又は添付文書 AMG510第5版J20201125(西暦2020年11月25日付) 治験薬概要書又は添付文書 AMG510第5版J20201125(西暦2020年11月25日付)	
治験に関す国がん中央病院る変更	T4818	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月21日付)治験薬概要書又は添付文書 MK-6482第7版 E_20201102(西暦2020年11月2日付)治験薬概要書又は添付文書 MK-6482第7版 J_20201225(西暦2020年12月25日付)治験薬概要書又は添付文書 MK-6482第7版 J_変更対比表(西暦2021年1月7日付)説明文書、同意文書 本体第4版_210210IRB(西暦2021年1月7日付)説明文書、同意文書本体第4版_210210IRB(西暦2021年1月7日付)説明文書、同意文書本体第4版_210210IRB(西暦2021年1月7日付)説明文書、同意文書本体第4版_変更点一覧(西暦2021年1月7日付)	
治験に関す 国がん中央病院 る変更	T4825	血漿遊離 DNA から EGFR 遺伝子変異が検出された進行非小細胞肺がんに対するオシメルチニブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) T4825 E-Liquid 変更 (西暦 2021 年 1 月 18 日付) 治験薬概要書又は添付文書 T4825 E-Liquid 変更 (西暦 2021 年 1 月 18 日付) モニタリングに関する標準業務手順書 T4825 E-Liquid 変更 (西暦 2021 年 1 月 18 日付)	
治験に関す 国がん中央病院 る変更	T4825	血漿遊離 DNA から EGFR 遺伝子変異が検出された進行非小細胞肺がんに対するオシメルチニブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) E-Liquid 変更 治 験参加証第2版(西暦2021年1月27日付) 治験参加カード E-Liquid 変更 治験参加証2(西暦	

					2021年1月27日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4826	血漿遊離 DNA から ALK 融合遺伝子が検出された進行または再発非小細胞肺がんに対するアレクチニブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) T4826 A-Liquid 変モニ SOP (西暦 2021 年 1 月 19 日付) モニタリングに関する標準業務手順書 A-Liquid モニタリング SOP (西暦 2021 年 1 月 19 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4833	切除可能 discreteN2ⅢA-B 期非小細胞肺癌に対する導入化学放射線療法に 術前術後の免疫療法を加えたQuadruple-modality治療の有効性と安全性に 関する第Ⅱ相試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) 4833 SQUAT (西暦2021年1月22日付) 治験実施計画書 別冊2.1 (西暦2021年1月22日付) 治験薬概要書又は添付文書 12 (西暦2021年1月22日付) 付) 説明文書、同意文書 6 (西暦2021年1月22日付) その他 病理手順書_v3.01 (西暦2021年1月22日付)	·
治験に関する変更	国がん中央病院	T4842	アッヴィ合同会社の依頼によるベネトクラクスの第Ⅱ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月14日付) 治験実施計画書 本体第2版E_20201031(西暦2020年10月31日付) 治験実施計画書 本体第2版E_変更対比表(西暦2020年10月31日付) 治験実施計画書 本体第2版J_20201031(西暦2020年10月31日付) 説明文書、同意文書 本体第3版_210210IRB(西暦2021年1月13日付) 説明文書、同意文書 本体第3版_変更点一覧(西暦2021年1月13日付) その他 被験者日誌第2版20210113(西暦2021年1月13日付) その他 被験者日誌第2版変更点一覧(西暦2021年1月13日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4854	第一三共株式会社の依頼による patritumab deruxtecan (U3-1402) の第 II 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月26日付)治験実施計画書 別紙2.0J_20201105(西暦2020年11月5日付)治験実施計画書 別紙2.0J_変更箇所一覧(西暦2020年11月5日付)治験実施計画書 本体Ver2.0E20201120(西暦2020年11月20日付)治験実施計画書 別紙3.0J_20201217(西暦2020年12月17日付)治験実施計画書 別紙3.0J_変更箇所一覧(西暦2020年12月17日付)治験実施計画書 別紙3.0J_変更箇所一覧(西暦2020年12月17日付)治験実施計画書 本体Ver2.0J20201222(西	

					暦 2020 年 12 月 22 日付) 治験実施計画書 本体 Ver2. 0J 変更対比表 (西暦 2021 年 1 月 7 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4860	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第 I 相 試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月26日付) 治験実施計画書 本体第3版EJ_変更点一覧(西暦2020年12月18日付) 治験実施計画書 本体第3版E_20201218(西暦2020年12月18日付) 治験実施計画書 本体第3版J_20201218(西暦2020年12月18日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4863	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月14日付) 治験薬概要書又は添付文書 タグリッソ第4版_202012月 改訂(西暦2010年12月1日付) 治験薬概要書又は添付文書 タグリッソ第4版_改訂のお 知らせ(西暦2020年12月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4870	EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療としての Amivantamab と Lazertinib の併用, オシメルチニブ, 及び Lazertinib を比較する第3 相ランダム化試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月15日付) 治験実施計画書 PCLレター明確化E_20201217(西暦2020年12月17日付) 治験実施計画書 PCLレター明確化J_20210112(西暦2021年1月12日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4872	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による頭頸部がんを対象とした GSK3359609 と化学療法の第Ⅱ/Ⅲ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月26日付) 治験実施計画書 患者報告アウトカム Ver2_201013 (西暦2020年10月13日付) 治験実施計画書 患者報告アウトカム Ver2_変更箇所一覧(西暦2021年1月22日付) 被験者の健康被害の補償について説明した文書 保険契約付保証明書20210107 (西暦2021年1月7日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4880	アムジェン株式会社の依頼による AMG757 の第 I 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月19日付) その他 MMSE-J改訂日本版変更点一覧修正版(西暦2019年9月1日付) その他 MMSE-J精神状態短時間検査変更一覧(西暦2019年9月1日付)	承認

					その他 MMSEJ 精神状態短時間検査 190901 (西暦 2019 年 9月 1日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4884	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	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月20日付)治験薬概要書又は添付文書 トラスツズマブ デルクステカン補遺1E(西暦2020年11月11日付)治験薬概要書又は添付文書 トラスツズマブ デルクステカン補遺1J(西暦2020年11月19日付)説明文書、同意文書本体第3版_210210IRB(西暦2021年1月12日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4885	アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2021年1月27日付) 治験実施計画書 本体第7版E_20201130(西暦2020年11月30日付) 治験実施計画書 本体第7版J_20201130(西暦2020年11月30日付) 説明文書、同意文書 用量拡大パート第2版210210IRB(西暦2021年1月20日付) 説明文書、同意文書 用量拡大パート第2版変更一覧(西暦2021年1月20日付) 説明文書、同意文書 補遺第2版_210210IRB(西暦2021年1月20日付) 説明文書、同意文書 補遺第2版_270210IRB(西暦2021年1月20日付)	
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認

安全性情報	国がん中央病院	T4094	ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4095	セルジーン株式会社依頼による濾胞性リンパ腫患者を対象とした CC-	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			5013(レナリドミド)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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-	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			4538 の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4198	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			対象とした BMS-936558(ニボルマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4198	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			対象とした BMS-936558(ニボルマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			パ腫患者を対象とした CC-5013(レナリドミド)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4216	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			性について審議した。		
	国がん中央病院	T4219	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)を対象と	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等		11210	した MPDL3280A の第 Ⅲ 相試験	性について審議した。		71.80
.,			3 /C 32 22 20 20 11 / 12 / 12 / 12 / 12 / 12 /			
安全性情報	国がん中央病院	T4232	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			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			
安全性情報	国がん中央病院	T4232	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等		11202	者を対象とした BMS-936558(ニボルマブ)/BMS-734016(イピリムマブ)の第			71.80
.,			Ⅲ相試験			
			m			
安全性情報	国がん中央病院	T4245	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538(ニボルマブ)の卵巣がんに対	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等		1 12 10	する第Ⅲ相試験	性について審議した。	E **I	__\
च			7 · 3 对加州日中N吸入	上に フャ く田成 ひた。		
安全 性	 国がん中央病院	T4945	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538(ニボルマブ)の卵巣がんに対	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等		11240	する第Ⅲ相試験	女主に切れ取らに ラバ で		\\\L\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
ग			\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	III		
安全性情却	国がん中央病院	T4255	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省 略	承認
安主性情報	四州/70十大州阮	14200	1.51米四上未分と式正V/及独による第1 年代歌	女主性切れ報うについて説明され、味趣秘がの女当 性について審議した。		/ 十/ 即心
	国がん中央病院	T4956	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	公司	承認
	国州ん甲犬納院	14200			14 14	小
等			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m 4m stable	注にブパートではした。		
			第Ⅲ相試験			

安全性情報	国がん中央病院	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	 安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等	III TO		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	性について審議した。		7,7,60
安全性情報等	国がん中央病院	T4269	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4272	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による第I相臨床試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4272	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による第I相臨床試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4281	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4285	メルクバイオファーマ株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象にした 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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4293	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4299	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4302	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第 II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4305	卵巣がん、卵管がん、腹膜がん患者を対象とした 01aparib の第Ⅲ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4318	セルジーン株式会社の依頼による第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4318	セルジーン株式会社の依頼による第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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)を対象と した MPDL3280A の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認

	T			T		
	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			MPDL3280A(Atezolizumab)の第Ⅲ相臨床試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			とした venetoclax の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4346	ONO4538 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4358	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4362	(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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			RXDX-101 の第Ⅱ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4365	第Ⅰ/Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4368	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4368	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4369	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HBI-	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			8000 の第Ⅱ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4371	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による胸膜中皮腫を対象	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			とした BMS-936558(ニボルマブ)/BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4371	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による胸膜中皮腫を対象	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			とした BMS-936558 (ニボルマブ) /BMS-734016 (イピリムマブ) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4372	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等		110.2	A STATE OF THE STA	性について審議した。)1 (hr.
	国がん中央病院	T4376	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした		省略	承認
等			MPDL3280A(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			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			
安全性情報	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			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	性について審議した。		

安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4382	エーザイ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4389	レンバチニブの第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4395	第 I 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4395	第 I 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4399	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4399	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4400	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 PDR001 の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4405	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		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4406	第 I 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4420	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による MSB0010718C の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4420	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による MSB0010718C の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認

安全性情報	国がん中央病院	T4421	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を対	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			象とした BMS-936558(ニボルマブ)/BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4421	験 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を対	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			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	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4423	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538(ニボルマブ)の卵巣がんに対	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			する第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4423	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538(ニボルマブ)の卵巣がんに対	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			する第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報等	国がん中央病院	T4425	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第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
- A 1/1 1+ +0		m	V/ IEA ET L. (Attention 1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 0 1 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 1 0	A Literate to the control of the con	tismt-	7 an
安全性情報等	国がん中央病院	T4425	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第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4426	小野薬品工業株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした 0N0-4538(ニボルマブ)の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4428	アストラゼネカ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4441	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患者を対象とした ASP2215(gliteritinib)の第Ⅲ相試験		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4444	エーザイ株式会社の依頼による臨床第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4448	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ニボルマブ とイピリムマブの第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4448	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ニボルマブ とイピリムマブの第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4448	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ニボルマブ とイピリムマブの第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4448	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ニボルマブ とイピリムマブの第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認

安全性情報	国がん中央病院	T4448	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ニボルマブ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			とイピリムマブの第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4452	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4457	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性 NSCLC 患者に対する一次治療	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			におけるデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4457	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性 NSCLC 患者に対する一次治療	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			におけるデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			患者を対象とした copanlisib の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4461	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			GSK2118436 (DRB436) /GSK1120212 (TMT212) の第Ⅱ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
	国がん中央病院	T4477	DS-8201a の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4477	DS-8201a の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全批售却	国がん中央病院	T4477	DS-8201a の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	公取	承認
安主 压用報	国际70个大师风	14477	D3 6201a 47 分 11 作的被(区间工等作款)	世について審議した。	自州口	/ 子、中心
安全性情報	国がん中央病院	T4478	ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			クリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			クリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4486	E7389 の第 II 相試験 (医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4489	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			R05532961(ipatasertib)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4498	武田薬品工業株式会社の依頼による Brigatinib の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認

等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4498	武田薬品工業株式会社の依頼による Brigatinib の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4500	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4502	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4502	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4505	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4513	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4517	MSD 株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4521	エーザイ株式会社の依頼による tazemetostat の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4522	中外製薬株式会社の依頼によるびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			象とした R05541077(ポラツズマブ ベドチン)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4525	0N04538 の第 II 相試験 (医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4525	0N04538 の第 II 相試験 (医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4526	0N04538 の第 II 相試験 (医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4526	ONO4538 の第 II 相試験 (医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4531	第 I 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
	国がん中央病院	T4536	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
	国がん中央病院	T4538	第一三共株式会社の依頼による KTE-C19 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
	国がん中央病院	T4538	第一三共株式会社の依頼による KTE-C19 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
	国がん中央病院	T4539	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDS-8201aの	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			第Ⅱ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4540	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
安全性情報	国がん中央病院	T4540	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認

等			食道がん患者を対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4547	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4550	エーザイ株式会社の依頼による臨床第 1b 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4550	エーザイ株式会社の依頼による臨床第 1b 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4556	バイエル薬品株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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 / II a 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4558	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-120 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			及びMK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4564	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			ACZ885(カナキヌマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4565	CH5424802 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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 LOXO-292 の第	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			Ⅰ/Ⅱ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4571	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4571	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			ゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4575	セルジーン社の依頼による JCAR017 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4575	セルジーン社の依頼による JCAR017 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4581	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行膵癌の患者	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等		1	を対象としたニボルマブと BMS-986227 の第Ⅱ 相試験	性について審議した。		1

	ı	1				
安全性情報	国がん中央病院	T4581	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行膵癌の患者	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			を対象としたニボルマブと BMS-986227 の第 II 相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4590	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			CH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4591	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
	国がん中央病院	T4592	中外製薬株式会社の依頼によるポラツズマブ ベドチンの第Ⅱ相臨床試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等		m.150.4		性について審議した。	110mtr	3 20
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略 	承認
?				тал с т с ш их с тео		
安全性情報	国がん中央病院	T4595	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			deruxtecan)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4596	セルジーン株式会社の依頼による血管免疫芽球性 T 細胞リンパ腫患者を対	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	 省略	承認
等			象とした CC-486 (経口用アザシチジン) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	 省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4605	アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(ステージ I ~Ⅲ)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4612	アストラゼネカ株式会社依頼による未治療マントル細胞リンパ腫患者に対	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			する Acalabrutinib の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4615	アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			対象とした Zolbetuximab の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4615	アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			対象とした Zolbetuximab の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4616	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象と	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
	1	1				

等			した ACZ885(カナキヌマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報等	国がん中央病院	T4617	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象と した ACZ885(カナキヌマブ)の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4626	武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4626	武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4628	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4629	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4633	第 I 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4638	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4638	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4639	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4639	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4640	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による卵巣がん患者を対象とした CO-338 (Rucaparib) と BMS-936558-01 (Nivolumab) の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4641	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		省略	承認

安全性情報	国がん中央病院	T4642	ニボルマブの第Ⅰ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4642	ニボルマブの第Ⅰ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4643	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4643	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4647	DS-8201a の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4651	MSD 株式会社の依頼によるオラパリブの第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4655	アストラゼネカ株式会社の依頼による MEDI4736, AZD2281 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4657	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による固形癌患者を対象としたアベ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			ルマブの第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4657	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による固形癌患者を対象としたアベ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			ルマブの第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4659	中外製薬株式会社の依頼によるオビヌツズマブの第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4660	アストラゼネカ株式会社の依頼による尿路上皮がんのデュルバルマブ、	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			tremelimumabの第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4661	アッヴィ合同会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4662	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4662	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4663	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたデュルバ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			ルマブの第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4671	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等		<u> </u>		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4672	サノフィ株式会社の依頼による子宮頸がん患者を対象とした REGN2810	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			(Cemiplimab)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
		<u> </u>				
安全性情報	国がん中央病院	T4674	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		

安全性情報 国がん中央病院	T4675	エーザイ株式会社の依頼による第Ib相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4676	アストラゼネカ株式会社の胆道がん患者を対象としたデュルバルマブの第	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等		Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4679	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4680	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4683	MSD 株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4684	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4688	セルジーン株式会社の依頼によるアグレッシブ B 細胞性非ホジキンリンパ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等		腫の移植適応患者を対象とした JCAR017 の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4688	セルジーン株式会社の依頼によるアグレッシブ B 細胞性非ホジキンリンパ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等	11000	腫の移植適応患者を対象とした JCAR017 の第Ⅲ相試験	性について審議した。)1.thr.
		MESS DIEMENT CHISTO OF GOMEST. SHAMINE			
安全性情報 国がん中央病院	T4689	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4690	ONO-4538 と E7080 の第 I / II 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4694	アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4694	アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第 II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4695	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4696	ファイザー株式会社の依頼によるアベルマブと Talazoparib の第 II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4697	バイエル薬品株式会社の依頼による Larotrectinib の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4698	アストラゼネカ株式会社の依頼によるバイオマーカーを指標とした第Ⅱ相	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等		プラットフォーム試験	性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4699	株式会社ヤクルト本社の依頼による第Ib相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			性について審議した。		
安全性情報 国がん中央病院	T4700	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-7902(レン	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等		バチニブ)/MK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		

安全性情報	国がん中央病院	T4701	ROS1 融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象としたブリガチニブのバス	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			ケット試験(医師主導治験)	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4701	ROS1 融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象としたブリガチニブのバス	 安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			ケット試験(医師主導治験)	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4704	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
	国がん中央病院	T4708	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるSHP674の第Ⅱ相臨床試	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			験 	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4709	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			deruxtecan)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		1
						1
安全性情報	国がん中央病院	T4711	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		1
安全性情報	国がん中央病院	T4711	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		1
安全性情報	国がん中央病院	T4712	(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胃腺	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			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	性について審議した。		1
安全性情報	国がん中央病院	T4712	(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胃腺	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			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	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4713	エーザイ株式会社の依頼による第 I b/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		1
安全性情報	国がん中央病院	T4713	エーザイ株式会社の依頼による第 I b/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		1
安全性情報	国がん中央病院	T4714	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による Ibrutinib の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		1
安全性情報	国がん中央病院	T4714	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による Ibrutinib の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		1
安全性情報	国がん中央病院	T4718	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 又はプラセボとゲムシ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			タビン及びシスプラチンを併用投与する 1L BTC 第Ⅱ/Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4718	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 又はプラセボとゲムシ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			タビン及びシスプラチンを併用投与する 1L BTC 第Ⅱ/Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4719	アステラス製薬株式会社の依頼による第 I 相試験	 安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
	国がん中央病院	T4724	第一三共株式会社の依頼による DS-3201b の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認

等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4733	日本イーライリリー株式会社の依頼によるラムシルマブ (LY3009806) の第	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			I/Ⅱ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4734	日本イーライリリー株式会社の依頼によるラムシルマブ (LY3009806) の第	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			I/Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4736	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4738	0№-4538 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4739	食道がん患者を対象とした根治的化学放射線療法と抗PD-1抗体薬併用によ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			る探索的多施設共同非盲検医師主導治験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4739	食道がん患者を対象とした根治的化学放射線療法と抗PD-1抗体薬併用によ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			る探索的多施設共同非盲検医師主導治験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4739	食道がん患者を対象とした根治的化学放射線療法と抗PD-1抗体薬併用によ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			る探索的多施設共同非盲検医師主導治験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4742	MSD 株式会社の依頼による第 I b 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4743	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(ペム	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			ブロリズマブ)、MK-7902(レンバチニブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4744	サノフィ株式会社の依頼による皮膚有棘細胞癌患者を対象とした	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			REGN2810 (Cemiplimab)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4745	第 I 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4745	第 I 相試験 (医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4746	R05541267 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4749	小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした ONO-	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			4538(ニボルマブ)及び BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4749	小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした ONO-	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			4538(ニボルマブ)及び BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4749	小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした ONO-	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認

等			4538(ニボルマブ)及び BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報等	国がん中央病院	T4749	小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした 0N0- 4538 (ニボルマブ) 及び BMS-734016 (イピリムマブ) の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4750	アッヴィ合同会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4752	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4754	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による 第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4754	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による 第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4755	株式会社ヤクルト本社(治験国内管理人)の依頼による duvelisib の第Ⅱ相 試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4757	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による 切除不能、局所進行再発性又は転移性食道扁平上皮がん患者を対象とした BGB-A317の第Ⅲ相試験		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4758	シミック株式会社(国内治験管理人)の依頼による第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4759	中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌を対象とした Tiragolumab の第 III相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4762	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4763	ファイザー株式会社の依頼による第 I b/Ⅱ 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4764	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第 I / I b 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4766	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした Tiragolumab の 第III相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4767	MSD 株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4772	中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認

安全性情報	国がん中央病院	T4773	卵巣癌、卵管癌又は腹膜癌を対象としたセジラニブとオラパリブの第Ⅲ相	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			試験(医師主導治験)	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4774	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による erdafitinib の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4774	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による erdafitinib の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4775	アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4776	MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4777	アステラス製薬株式会社の依頼による enfortumab vedotin(ASG-22CE) の	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			第Ⅱ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4777	アステラス製薬株式会社の依頼による enfortumab vedotin(ASG-22CE) の	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			第Ⅱ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4779	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-56021927(apalutamide)の第	│ │安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当		承認
等			Ⅱ相試験	性について審議した。		7,7,2
,,			I HE W	Tare of Carlot Carlot		
安全性情報	国がん中央病院	T4779	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-56021927(apalutamide)の第	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			Ⅲ相試験	性について審議した。		7 , 2
安全性情報	国がん中央病院	T4780	MSD 株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	 承認
等				 性について審議した。		
	国がん中央病院	T4781	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CTL019 の第Ⅲb 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
	国がん中央病院	T4782	R05541267 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当		 承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4786	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(ペ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	 承認
 等		11700	ムブロリズマブ) 及び E7080/MK-7902(レンバチニブ) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		7,14,0
.,			7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	12. The state of t		
安全性情報	国がん中央病院	T4786	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(ペ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
 等		11700	ムブロリズマブ) 及び E7080/MK-7902(レンバチニブ) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		7,14,0
.,			7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	12. The state of t		
安全性情報	国がん中央病院	T4787		安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			A THE STREET HERE AND THE STREET HERE AND A STREET HERE AND	性について審議した。		1.50
	国がん中央病院	T4790	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等 等			WALL BOOK OF THE PARTY OF THE P	女主に切れれてに ラマ て に 切られ 、	H 74	\1\hr
	国がん中央病院	T4790	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による M7824 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
女土	四州の下大州阮	14190	//セノ・ビータ / / ・1小八云江V/ 仏根(しよる) 1024 V/ 舟 II 竹八衆	久土江州九秋日に フバー、『『切で41、味趣秘形の女日	目門	/ 十八中心

等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4792	シミック株式会社の依頼による selpercatinib(LOXO-292)の拡大治験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4794	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 (ニボルマブ) の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4794	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538(ニボルマブ)の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4794	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538(ニボルマブ)の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4795	大塚製薬株式会社の依頼による ASTX660 の第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4799	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4800	第 I 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4800	第 I 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4800	第 I 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4801	アストラゼネカ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4803	日本イーライリリー株式会社の依頼による進行又は転移性 RET 融合遺伝子	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			陽性 NSCLC 患者を対象とした LY3527723 の第Ⅲ 相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4805	アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮内膜癌を対象としたオラパリブ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			とデュルバルマブの第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4807	0N0-4538 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4810	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4811	アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG510の第Ⅲ相	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			試験	性について審議した。		
	国がん中央病院	T4814	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
	国がん中央病院	T4814	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
	国がん中央病院	T4815	セルジーン株式会社の依頼による JCAR017 の第 II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		

安全性情報	国がん中央病院	T4816	大鵬薬品工業株式会社の依頼による骨肉腫患者を対象とした TAS-115	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			(pamufetinib) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報等	国がん中央病院	T4817	第一三共株式会社の依頼による DS-1001b の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4818	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4818	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4824	中外製薬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 Tiragolumab、アテゾリズマブの第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4825	血漿遊離 DNA から EGFR 遺伝子変異が検出された進行非小細胞肺がんに対するオシメルチニブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4827	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)		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4828	MSD株式会社の依頼による結腸・直腸癌を対象とした MK-7339 の第Ⅲ相 試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4829	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4830	(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 Epcoritamab の第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4832	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞 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		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4832	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞 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		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4833	切除可能 discreteN2IIIA-B 期非小細胞肺癌に対する導入化学放射線療法に 術前術後の免疫療法を加えた Quadruple-modality 治療の有効性と安全性に 関する第 II 相試験 (医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4834	膵癌患者を対象としたニボルマブの第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認

安全性情報	国がん中央病院	T4834	膵癌患者を対象としたニボルマブの第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4834	膵癌患者を対象としたニボルマブの第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4838	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4841	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4842	アッヴィ合同会社の依頼によるベネトクラクスの第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4844	日本臨床研究オペレーションズ株式会社(治験国内管理人)の依頼による	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			SCC244 の第 I b/ II 相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4844	日本臨床研究オペレーションズ株式会社(治験国内管理人)の依頼による	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			SCC244 の第 I b/ II 相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4845	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 (カピバ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			セルチブ)、ZD9238 (フルベストラント) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4846	MSD 株式会社の依頼による食道がん患者を対象とした MK-3475(ペムブロリ	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			ズマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4847	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			大腸癌患者を対象とした fruquintinib の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4848	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乳	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			がん患者を対象とした Tucatinib の第Ⅲ相試験	 性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4848	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乳	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等			がん患者を対象とした Tucatinib の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4849	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				 性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4849	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4850	日本イーライリリー株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
等				性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4850	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当		承認
等				性について審議した。		
	国がん中央病院	T4851	アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当	省略	承認
>, <u></u>			TO THE PROPERTY OF THE PROPERT	Z		7 - 100

等			対象とした Zolbetuximab の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報等	国がん中央病院	T4851	アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を 対象とした Zolbetuximab の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4851	アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を 対象とした Zolbetuximab の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4853	第一三共株式会社の依頼による T-DXd の第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4853	第一三共株式会社の依頼による T-DXd の第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4854	第一三共株式会社の依頼による patritumab deruxtecan (U3-1402) の第Ⅱ 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4861	大鵬薬品工業株式会社の依頼による肝内胆管がん患者を対象とした TAS- 120 (フチバチニブ) の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4863	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
	国がん中央病院	T4863	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4865	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) と XL184 (カボザンチニブ) の第 III 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4866	MSD 株式会社の依頼による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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4867	ニボルマブとイピリムマブの第 II 相試験 (医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4868	0N0-4538 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4868	0N0-4538 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報 等	国がん中央病院	T4870	EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療としての Amivantamab と Lazertinib の併用, オシメルチニブ, 及び Lazertinib を比較する第3 相ランダム化試験		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4870	EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療としての Amivantamab と Lazertinib の併用, オシメルチニブ, 及び		省略	承認

			Lazertinib を比較する第3相ランダム化試験			
安全性情報等	国がん中央病院	T4871	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第 I 相 試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4872	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による頭頸部がんを対象とした GSK3359609 と化学療法の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4873	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4874	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4874	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4875	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4878	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4880	アムジェン株式会社の依頼による AMG757 の第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4880	アムジェン株式会社の依頼による AMG757 の第 I 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4881	中外製薬株式会社の依頼による免疫療法をベースとした複数の併用療法の 第 I b/II 相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4882	アストラゼネカ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 monalizumab の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4883	第一三共株式会社の依頼による pexidartinib の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4884	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	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4885	アステラス製薬株式会社の依頼による第I相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4889	アストラゼネカ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象とした第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明され、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認