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:	$2023/11/08 \ 15:00 \sim 16:20$
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:	土原 一哉 (副委員長)、秋山 千登世、大森 勇一、鹿野 真弓、池田 公史、伊藤 直美、佐藤 暁洋、塚田 祐一郎、松浦 一登、矢野 友規、湯田 淳一朗、龍島 靖明
出席委員数/全委員数:	12/14

審査事項	病院名	管理番号	依頼者または自ら	公表課題名	審議内容	審査資料等	審議結果
			治験を実施する者				
治験の実施	国がん東病院	東 1346	協和キリン株式会	成人固形癌患者を対象に KK2269 を単剤及びドセタキ	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答等	省略	承認
の適否			社	セルとの併用で静脈内投与したときの安全性及び忍	について説明された。それらを踏まえて課題実施の妥		
				容性を評価する多施設共同非盲検第 I 相用量漸増試	当性について審議した。		
				験			
治験の実施	国がん東病院	東 1347	ブリストル・マイ	 再発及び難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答等	<u></u> 省略	承認
の適否			ヤーズ スクイブ	BCMAxCD3T 細胞活性化抗体 CC-93269 の第 1 相オープ	 について説明された。それらを踏まえて課題実施の妥		
			株式会社	ンラベル用量設定試験	当性について審議した。		
治験の実施	国がん東病院	東 1348	小野薬品工業株式	遠隔転移を有する膵がん患者を対象に、一次治療とし	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答等	省略	承認
の適否			会社	て ONO-7475、ONO-4538 及び標準治療であるゲムシタ	について説明された。それらを踏まえて課題実施の妥		
				ビン及びナブパクリタキセル (GnP) 療法を併用投与	当性について審議した。		
				したときの忍容性及び安全性、並びに 0N0-7475 及び			
				GnP 療法を併用投与したときの安全性を検討する第 I			
				相試験			
治験の実施	国がん東病院	東 1349	中外製薬株式会社	未治療の局所進行又は転移性肝細胞癌患者を対象と	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答等	省略	承認
の適否				した, アテゾリズマブ+ベバシズマブ+チラゴルマブ併	について説明された。それらを踏まえて課題実施の妥		
				用投与及びアテゾリズマブ+ベバシズマブ+プラセボ	当性について審議した。		
				併用投与を検討するランダム化、二重盲検、プラセボ			
				対照第 III 相臨床試験			
治験の実施	国がん東病院	東 1350	アッヴィ合同会社	進行固形がんの成人患者を対象とした ABBV-706 単独	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答等	省略	承認(責任医
の適否				投与及び budigalimab (ABBV-181), カルボプラチン	について説明された。それらを踏まえて課題実施の妥		師回答を以
				又はシスプラチン併用投与の安全性、薬物動態及び有	当性について審議した。		て)
				効性を評価する第Ⅰ相ヒト初回投与試験			
治験の実施	国がん東病院	東 1351	大鵬薬品工業株式	上皮成長因子受容体及び未分化リンパ腫キナーゼ遺	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答等	省略	承認
の適否			会社	伝子変異のない転移性非小細胞肺癌患者を対象とし	について説明された。それらを踏まえて課題実施の妥		
				た一次治療としての zimberelimab, domvanalimab 及	当性について審議した。		
				び化学療法併用とペムブロリズマブ及び化学療法併			

				用とを比較評価するランダム化,非盲検,第3相試験			
治験の実施の適否	国がん東病院	東 1352	大鵬薬品工業株式会社		本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて課題実施の妥当性について審議した。	省略	承認
治験の実施の適否	国がん東病院	東 1353	原野 謙一	血中循環腫瘍 DNA 陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん 患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法 とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第 II 相試験	について説明された。それらを踏まえて課題実施の妥	省略	承認
治験の実施の適否	国がん東病院	東 1354	池田 公史	癌(NEC)を対象としたエトポシド+カルボプラチン	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答等について説明された。それらを踏まえて課題実施の妥当性について審議した。	省略	承認
治験の実施の適否	国がん東病院	東 1364	インサイト・バイ オサイエンシズ・ ジャパン合同会社	ペマジール錠 4.5mg 一般使用成績調査	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答等 について説明された。それらを踏まえて課題実施の妥 当性について審議した。	省略	承認
継続審査	国がん東病院	K0572	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	HCC 患者を対象とした第 I / II 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ て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	K0629	中外製薬株式会社	前立腺癌患者を対象とした RO5532961(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	K0717	MSD株式会社	非 小 細 胞 肺 癌 患 者 を 対 象 と し た MK-3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ て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	K0800	ファイザー株式会社	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	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	K0805	MSD株式会社	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	K0908	MSD株式会社	頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)及び E7080/MK-7902(レンバチニブ)の第Ⅲ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ て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	K0909	アストラゼネカ株式会社	非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの製 造販売後臨床試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ て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	K0910	アステラス製薬株	enfortumab vedotin(ASG-22CE) の第Ⅱ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
			式会社		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	第Ⅰb/Ⅱ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
					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	RET 遺伝子変異陽性の進行甲状腺髄様癌患者を対象と	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
			一株式会社	した LY3527723 の第Ⅲ相試験	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	K1020	第一三共株式会社	トラスツズマブ デルクステカンの第Ⅱ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
					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	K1021	第一三共株式会社	DS-8201a の第Ⅱ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
					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	K1022	第一三共株式会社	胃癌を対象とした DS-8201a (trastuzumab	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
				deruxtecan)の第Ⅲ相試験	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	K1023	アストラゼネカ株	食道癌患者を対象とした Durvalumab 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	省略	承認
			式会社		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	K1025	ブリストル・マイ	TPX-0005 の第Ⅱ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
			ヤーズ スクイブ		て課題継続の妥当性について審議した。		
			株式会社				
継続審査	国がん東病院	K1027	MSD株式会社	ペムブロリズマブ及びオラパリブの第Ⅱ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
					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	K1028	池田 公史	Niraparib PhaseⅡ試験(医師主導治験)	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
					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	K1109	日本ベーリンガー	第Ⅰ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
			インゲルハイム株		て課題継続の妥当性について審議した。		
			式会社				
継続審査	国がん東病院	K1146	アムジェン株式会	小細胞肺癌 (SCLC) 患者を対象とした AMG 757 の第Ⅱ	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
			社	相試験	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	K1147	住友ファーマ株式	急性白血病を対象とした DSP-5336 の第 I / II 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
			会社		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	K1149	MSD株式会社	頭頸部癌患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
				の第Ⅲ相試験	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	K1150	日本ベーリンガー	第 I 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
			インゲルハイム株		て課題継続の妥当性について審議した。		
			式会社				
継続審査	国がん東病院	K1152	アムジェン株式会	 胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552、	 書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
			社	ニボルマブの第 I b/Ⅲ相試験	て課題継続の妥当性について審議した。		
	1		_ ·-	7/4 = 2/ = 1000	THE PART OF THE PA		

継続審査	国がん東病院	K1252	ノバルティス フ	進行性の固形がん患者を対象とした QEQ278 の第 I/Ib		省略	承認
			ァーマ株式会社	相試験	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	K1253	メルクバイオファ	頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした Xevinapant 及び	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	省略	承認
			ーマ株式会社	放射線療法の第Ⅲ相試験	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	K1254	I Q V I Aサービ	HER2 陽性転移性直腸結腸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。それらを踏まえ	省略	承認
			シーズ ジャパン 株式会社	tucatinib の第Ⅲ相無作為化、非盲検試験	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	K1255	葉 清隆	Lorlatinib の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ て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	K1256	原野 謙一	NIRVANA 1 第Ⅱ相試験 医師主導治験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ て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	K1257	坂東 英明	ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象 に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検 討する多施設共同臨床第Ⅱ相試験 (医師主導治験)		省略	承認
継続審査	国がん東病院	K1258	MSD株式会社	MK-3475(ペムブロリズマブ)の第 I/Ⅱ相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ て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	K1259	MSD株式会社	血液悪性腫瘍患者を対象とした MK-1026 の第 I 相試 験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ て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	K1260	PRAヘルスサイ エンス株式会社	局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした NBTXR3 の第3相 (ピボタル) 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	K1261	株式会社凜研究所	固形がん患者を対象とした RN-1101 の第 I 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ て課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
治験に関する変更	国がん東病院	К0597	バイエル薬品株式 会社	NTRK 融合遺伝子陽性のがん患者を対象とした、経口TRK 阻害剤である LOXO-101 の第 I / II 相バスケット試験	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 2023 年 10 月 20 日付) その他 試験及び試験薬の概要(西暦 2023 年 8 月 22 日付) その他 緊急連絡カード(西暦 2023 年 10 月 11 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0672	小野薬品工業株式会社	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	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2023年10月19日付) 治験薬概要書又は添付文書 0N0-4538_22_EJ(西暦2023年7月3日付)	
治験に関す	国がん東病院	K0695	小野薬品工業株式	ONO-4538 及び ONO-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 2023 年	承認

る変更			会社			10 月 20 日付) 治験薬概要書又は添付文書 ONO- 4538_22_EJ (西暦 2023 年 7 月 3 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0719	メドペイス・ジャパン株式会社	LOXO-292 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2023年10月18日付) 治験実施計画書 12.0_別紙(西暦2023年8月14日付) 治験薬概要書又は添付文書 セルペルカチニブ _230809版(西暦2023年8月9日付) 治験薬概要書又は添付文書 セルペルカチニブ_正誤表(西暦2023年10月3日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0736	吉野 孝之	TMB-H の治癒切除不能な進行・再発の消化器悪性腫瘍 患者に対するニボルマブ単独療法の有効性及び安全 性を評価する多施設共同第 II 相臨床試験(医師主導治 験)	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) ICv15 IBv22 安 S0Pv4.1 (西暦 2023 年 10 月 20 日付) 治験薬概要書又は添付文書 IB v 22 (英・日)(西暦 2023 年 7 月 3 日付) 説明文書、同意文書 本体 v 15.0_231108IRB(西暦 2023 年 10 月 18 日付) 安全性情報に関する手順書 V4.1 (西暦 2023 年 9 月 26 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0751	MSD株式会社	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 2023 年 10 月 24 日付) 説明文書、同意文書 本体 15_231108IRB (西暦 2023 年 10 月 3 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	К0795	MSD株式会社	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	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 2023 年 10 月 18 日付) 治験実施計画書 4_EJ(西暦 2023 年 8 月 7 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0833	MSD株式会社	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	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2023年10月17日付) 治験実施計画書 レター(最終解析結果について)(西暦2023年9月27日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0835	MSD株式会社	筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした MK-3475 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 2023 年 10 月 23 日付) 治験実施計画書 6_EJ(西暦 2023 年 8 月 14 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0840	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximab 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 2023 年 10 月 19 日付)	承認

						治験薬概要書又は添付文書 Gemcitabine_SmPC (西暦 2023 年 2 月 20 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0850	MSD株式会社	去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339 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2023年 10月24日付) 治験薬概要書又は添付文書 イクスタンジ_2(西暦 2023年10月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0886	MSD株式会社	去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475 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 2023 年 10 月 24 日付) 治験薬概要書又は添付文書 イクスタンジ_2 (西暦 2023 年 10 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0898	中外製薬株式会社	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 2023 年 10 月 24 日付) 説明文書、同意文書 拡大コホート 4_231108IRB (西暦 2023 年 10 月 24 日付)	承認
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	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 2023 年 10 月 20 日付) 治験実施計画書 e_EJ(西暦 2023 年 8 月 15 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0929	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	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 2023 年 10 月 23 日付) 治験実施計画書 別冊(西暦 2023 年 10 月 12 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0946	アムジェン株式会社	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2023年10月17日付)治験実施計画書 Amendment 6_E (西暦2023年7月18日付)治験実施計画書 日本語翻訳版_9 (西暦2023年9月15日付)説明文書、同意文書本体7_231108IRB (西暦2023年10月13日付)患者日誌 Part4a_2 (西暦2023年10月13日付)患者日 誌 Part4b_2 (西暦2023年10月13日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0952	アッヴィ合同会社	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 2023 年 10 月 19 日付) 治験実施計画書 レター(IDMC レビュー)(西暦 2023 年 10 月 6 日付)	承認
治験に関す る変更	国がん東病院	K0973	ヤンセンファーマ 株式会社	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アミバンタマブとラゼル		治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2023 年 10月 18日付)	承認

				チニブの併用、オシメルチニブ、及びラゼルチニブを 比較する第3相ランダム化試験		治験薬概要書又は添付文書 アミバンタマブ 11_EJ (西暦 2023 年 8 月 14 日付) 治験薬概要書又は添付文書 ラゼルチニブ 14_EJ (西暦 2023 年 8 月 14 日付) 説明文書、同意文書 本体 11_231108IRB (西暦 2023 年 10 月 17 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0977	第一三共株式会社	T-DXd 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2023年10月25日付) 治験実施計画書 10_EJ (西暦2023年6月27日付) 治験実施計画書 補遺_5 (西暦2023年8月17日付) 説明文書、同意文書 妊娠P2_4_231108IRB (西暦2023年10月12日付) 説明文書、同意文書 本体P2_7_231108IRB (西暦2023年10月21日付) 説明文書、同意文書 遺伝子P2_3_231108IRB (西暦2023年10月21日付) 治験参加カード P2_4 (西暦2023年9月27日付) 患者日誌 カペシタビン4.0 (西暦2023年10月8日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1002	松本 慎吾	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) 10/12 配信_IB、 添付文書改訂(西暦 2023 年 10 月 13 日付) 治験薬概要書又は添付文書 承認日_20230809(日本 語版)(西暦 2022 年 8 月 9 日付) 治験薬概要書又は添付文書 レットヴィモ添付文書 _5.0(西暦 2023 年 6 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1012	原野 謙一	GPC3 発現手術不能進行再発卵巣明細胞癌で腹膜播種を有する患者を対象とした、抗 GPC3-CA 発現 iPS 細胞由来 ILC/NK 細胞を腹腔内投与することの安全性及び忍容性を検討する第 I 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) 安全性 SOP_4.1 (西暦 2023 年 10 月 16 日付) 安全性情報に関する手順書 4.1 (西暦 2023 年 9 月 26 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1015	中外製薬株式会社	乳癌患者を対象とした GDC-9545 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2023年10月24日付) 治験薬概要書又は添付文書 イブランス錠/カプセル_2 (西暦2023年10月1日付)	
治験に関す	国がん東病院	K1038	中外製薬株式会社	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2023年	承認

治験に関す	国がん東病院	K1111	MSD株式会社	MK-7684A 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2023年	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1108	中外製薬株式会社	1 レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象とした R07030816 (mosunetuzumab) 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2023年10月20日付) 治験薬概要書又は添付文書 アクテムラ_4(西暦2023年9月1日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1079	サイネオス・ヘル ス・クリニカル株 式会社	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 2023 年 10 月 20 日付) 治験実施計画書 レター(盲検下での BICR 終了について)(西暦 2023 年 8 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1065	アッヴィ合同会社	骨髄繊維症患者を対象とした ABT-263 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2023年10月25日付)治験薬概要書又は添付文書 ペガシス90_180_2(西暦2021年4月1日付)治験薬概要書又は添付文書 ボンゾール_2(西暦2021年4月1日付)治験薬概要書又は添付文書 ペガシス90_135_180(西暦2022年3月1日付)治験薬概要書又は添付文書 ジャカビ(西暦2023年1月1日付)治験薬概要書又は添付文書 バールアカプセル_2(西暦2023年8月1日付)治験薬概要書又は添付文書 バー(添付文書運用変更について)(西暦2023年10月1日付)	
治験に関す る変更	国がん東病院	K1054	向原 徹	HR 陽性 HER2 陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験(医師主導治験)	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) PRT8.0、IB19 補遺2(西暦 2023 年 10 月 20 日付) 治験実施計画書 8.0 (西暦 2023 年 10 月 18 日付) 治験薬概要書又は添付文書 アテゾリズマブ_19 版補遺2(英/日)(西暦 2022 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1048	ステラファーマ株式会社、住友重機械工業株式会社	ステボロニン®点滴静注バッグ、BNCT 治療システム NeuCure 及び BNCT 線量計算プログラム NeuCure ドー ズエンジンの頭頸部癌一般使用成績調査(全例調査)	右記の文書の改訂等について審議した。	説明文書、同意文書 本体 5_231108IRB (西暦 2023 年 10 月 16 日付) 治験に関する変更申請書 (書式 10) (西暦 2023 年 10 月 10 日付) 履歴書(書式 1) fu_藤澤建志_2023 (西暦 2023 年 10 月 6 日付) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書(氏 名リスト) (西暦 2023 年 10 月 6 日付)	
る変更						10月17日付) 治験実施計画書 2.0 (西暦 2023年9月27日付)	

る変更						10月16日付) 治験薬概要書又は添付文書 E7080_20 (西暦 2023 年 9月1日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1118	日本イーライリリー株式会社	非小細胞肺癌患者を対象とした第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2023年10月24日付) 治験実施計画書 (h)_EJ (西暦2023年8月17日付) 治験薬概要書又は添付文書 セルペルカチニブ_EJ (西暦2023年8月9日付) 治験薬概要書又は添付文書 セルペルカチニブ_正誤表(西暦2023年10月3日付) 説明文書、同意文書 本体5_231108IRB(西暦2023年10月23日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1125	メドペイス・ジャパン株式会社	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 2023 年 10 月 19 日付) その他 スクリーニング及び被験者登録手順 2(西暦 2022 年 3 月 8 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1136	インサイト・バイ オサイエンシズ・ ジャパン合同会社	再発/難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした INCMOR00208 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 2023 年 10 月 23 日付) 治験薬概要書又は添付文書 リツキサン_9(西暦 2023 年 8 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1178	インサイト・バイ オサイエンシズ・ ジャパン合同会社	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 2023 年 10 月 18 日付) 治験薬概要書又は添付文書 ジャカビ錠_2(西暦 2023 年 8 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1192	ノバルティス フ ァーマ株式会社	NIS793 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 2023 年 10 月 24 日付) 治験実施計画書 付録_6 (西暦 2023 年 9 月 26 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1197	ファイザー株式会社	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 2023 年 10 月 17 日付) 治験薬概要書又は添付文書 PF-07850327_4.0_J(西暦 2023 年 10 月 16 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1200	アムジェン株式会社	AMG 552(Bemarituzumab)の第Ⅰb/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 2023 年 10月 25日付)	承認

						治験実施計画書 4_EJ (西暦 2023 年 7月 20 日付) 説明文書、同意文書 本体_4_231108IRB (西暦 2023 年 10月 25 日付) 説明文書、同意文書 プレ_4_231108IRB (西暦 2023 年 10月 25 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1229	第一三共株式会社	U3-1402 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2023年10月19日付) 治験実施計画書 5.0_EJ (西暦2023年5月31日付) 治験薬概要書又は添付文書 U3-1402_11_EJ (西暦2023年6月29日付) 説明文書、同意文書 本体3_231108IRB (西暦2023年10月11日付) 説明文書、同意文書 組織3_231108IRB (西暦2023年10月11日付) その他 患者説明用資料(ILD/肺臓炎)(西暦2022年4月25日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1243	大鵬薬品工業株式会社	ジェセリ錠 40mg 一般使用成績調査 (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) 1 (西暦2023年10月20日付)治験実施計画書 3 (西暦2023年8月1日付)治験実施計画書 4 (西暦2023年9月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1244	大鵬薬品工業株式会社	ジェセリ錠 40mg 一般使用成績調査 (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) 1 (西暦 2023 年 10 月 19 日付) 治験実施計画書 3 (西暦 2023 年 8 月 1 日付) 治験実施計画書 4 (西暦 2023 年 9 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1246	グラクソ・スミスクライン株式会社	PD-L1 陽性の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法第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2023年10月20日付) 治験実施計画書 3_EJ (西暦2023年6月23日付) 治験薬概要書又は添付文書 GSK6097608_4_EJ (西暦2023年6月23日付) 治験薬概要書又は添付文書 GSK4057190_8_EJ (西暦2023年7月14日付) 治験薬概要書又は添付文書 ペ゚ムプロリズマプ_SmPC (西暦2023年9月6日付) 説明文書、同意文書 本体4_231108IRB (西暦2023年10月13日付) 安全性情報 PSRI (西暦2023年10月1日付)	承認

治験に関する変更	国がん東病院	K1253	メルクバイオファーマ株式会社	頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした Xevinapant 及び 放射線療法の第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2023年10月18日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 (西暦2023年6月1日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 (西暦2023年6月6日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 (西暦2023年9月8日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 (西暦2023年9月8日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 (西暦2023年10月18日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1257	坂東 英明	ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象 に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検 計する多施設共同臨床第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) 10/2 配信_各資料改訂(西暦2023年10月19日付) 治験薬概要書又は添付文書 ニボルマブ_22.0(日本語訳)(西暦2023年7月3日付) 治験薬概要書又は添付文書 ニボルマブ_22.0(英語版)(西暦2023年7月3日付) 説明文書、同意文書 5.0_20231108IRB(西暦2023年10月18日付) モニタリングに関する標準業務手順書 3.0(西暦2022年12月1日付) 安全性情報に関する手順書 4.1(西暦2023年9月26日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1266	ファイザー株式会社	進行癌に対する内分泌療法をベースとした治療に疾 患進行した ER 陽性/HER2 陰性の進行乳癌患者を対象 として ARV-471 (PF-07850327) とフルベストラントを 比較する無作為化,非盲検,多施設共同第3 相試験 (VERITAC-2)	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2023年10月25日付) 治験実施計画書 レター(明確化について)(西暦2023年9月21日付) 治験薬概要書又は添付文書 ARV-471_4_J(西暦2023年10月16日付) 説明文書、同意文書 本体_3_231108IRB(西暦2023年10月18日付) 治験参加カード 3(西暦2023年10月17日付) 患者日誌 2.0(西暦2023年10月18日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1269	アムジェン株式会社	再発又は難治性の B 前駆細胞性急性リンパ芽球性白血病 (B-ALL) 成人患者を対象とした、ブリナツモマブを皮下投与したときの安全性、有効性及び薬物動態を検討する第 I/II 相、非盲検試験	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2023年10月23日付) 治験実施計画書 8_E (西暦2023年8月14日付) 治験実施計画書 CsPS_7 (西暦2023年8月31日付) 治験実施計画書 9_EJ (西暦2023年9月8日付)	

						治験実施計画書 CsPS_8 (西暦 2023 年 9 月 22 日付) 説明文書、同意文書 本体 3_231108IRB (西暦 2023 年 10 月 17 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1271	ギリアド・サイエンシズ株式会社	PD-L1 陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象としてSacituzumab Govitecan 及びペムブロリズマブを治験担当医師選択による治療及びペムブロリズマブと比較する無作為化、非盲検、第3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2023年10月19日付) 治験実施計画書 レター(被験者登録について)_J(西暦2023年9月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1278	グラクソ・スミスクライン株式会社	未治療の dMMR/MSI-H を有する Stage II/III 局所進行 直腸癌患者を対象とした dostarlimab 単剤療法の第 II 相、単群、非盲検試験	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 2023 年 10 月 19 日付) 履歴書(書式1) ba_坂東英明_2023 (西暦 2023 年 9 月 29 日付) 治験分担医師・治験協力者リスト(書式2) (西暦 2023 年 10 月 13 日付) 治験実施計画書 2_別紙2(西暦 2023 年 10 月 10 日付) 説明文書、同意文書 妊娠1.1_231108IRB(西暦 2023 年 9 月 25 日付) 説明文書、同意文書 本体3.1_231108IRB(西暦 2023 年 9 月 25 日付) 治験参加カード 1.1 (西暦 2023 年 9 月 25 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1279		転移性 HER2 陽性乳癌の維持療法として tucatinib 又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第3相試験 (HER2CLIMB-05)	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 2023 年 10 月 23 日付)治験実施計画書 別紙 1_4 (西暦 2023 年 9 月 26 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1279		転移性 HER2 陽性乳癌の維持療法として tucatinib 又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第3相試験 (HER2CLIMB-05)	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 2023 年 10 月 24 日付) 治験薬概要書又は添付文書 Tucainib_11.0_EJ(西暦 2023 年 5 月 23 日付) 説明文書、同意文書 本体_3.0_231108IRB(西暦 2023 年 10 月 23 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1297	グラクソ・スミス クライン株式会社	進行固形癌患者を対象とした GSK6097608 の単剤療法 及び抗がん剤との併用療法における第 I 相、ヒト初回 投与 (FTIH)、非盲検試験	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 2023 年 10 月 24 日付) 公開用治験情報(案) 2.0 (西暦 2023 年 10 月 24 日	承認

る変更		K1306	アムジェン株式会社	(VERITAC-3) プラチナ製剤をベースとした一次化学療法後の再発 小細胞肺癌患者を対象として tarlatamab と標準治療 を比較するランダム化、非盲検、第 III 相試験 (DeLLphi-304) B 細胞性悪性腫瘍患者を対象とした BTK 分解誘導化合	右記の文書の改訂等について審議した。 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2023年10月26日付) 治験実施計画書 国内追加事項_2(西暦2023年9月26日付) 治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2023年	
				(VERITAC-3)			
治験に関する変更	国がん東病院	K1302	ファイザー株式会 社	陰性の乳癌患者を対象として, ARV-471 (PF-07850327) +パルボシクリブとレトロゾール+パルボシクリブを 比較する無作為化, 非盲検, 多施設共同, 第3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2023年10月24日付) 治験薬概要書又は添付文書 PF-07850327_4_J(西暦2023年10月16日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院 I	K1301	ノバルティス フ ァーマ株式会社	第I相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	安全性情報 GSK6097608 (西暦 2023 年 10 月 20 日付) 治験に関する変更申請書 (書式 10) (西暦 2023 年 10 月 24 日付) 治験実施計画書 付録_9 (西暦 2023 年 9 月 27 日付)	承認
						付)履歴書(書式1) Ka_川添彬人_2023(西暦 2023年9月27日付) 治験分担医師・治験協力者リスト(書式2) (西暦 2023年10月13日付) 治験実施計画書 9_EJ(西暦 2023年8月8日付) 治験実施計画書 レター(選択基準の明確化について) (西暦 2023年9月26日付) 治験実施計画書 6.0_別紙(西暦 2023年10月10日付) 治験薬概要書又は添付文書 Belrestotug_4_EJ(西暦 2023年4月18日付) 治験薬概要書又は添付文書 GSK6097608_4_EJ(西暦 2023年6月23日付) 説明文書、同意文書 EF(PKPD)1_231108IRB(西暦 2023年10月20日付) 説明文書、同意文書 使用再開 2_231108IRB(西暦 2023年10月20日付) 治験参加カード 2.0(西暦 2023年10月10日付) 安全性情報 Belrestotug(西暦 2023年10月20日付)	

				を評価するヒト初回投与試験		説明文書、同意文書 本体 3_231108IRB (西暦 2023 年 10 月 20 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1319	アストラゼネカ株式会社	進行肝胆道癌患者を対象として新規免疫調節薬の単独療法及び抗がん剤との併用療法の有効性及び安全性を評価する第 II 相、非盲検、多剤、多施設共同試験のマスタープロトコル (GEMINI-Hepatobiliary)	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2023年10月25日付) 治験薬概要書又は添付文書 MEDI5752_3 (西暦2023年10月4日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1323	内藤 陽一	EPHB4 受容体発現のユーイング肉腫又は固形がんを対象とした非ウイルス遺伝子改変 CAR-T 細胞療法の第 I 相臨床試験	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) 賠償責任保険 (西暦 2023 年 10 月 17 日付) 被験者の健康被害の補償について説明した文書 賠 償責任保険(西暦 2023 年 10 月 3 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1326	日本セルヴィエ株式会社	前治療歴を有する IDH1 変異陽性の切除不能又は転移性胆管癌を有する日本人患者を対象としたイボシデニブ経口投与の第 II 相、非盲検、多施設共同試験	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 2023 年 10 月 19 日付) 公開用治験情報(案) (西暦 2023 年 10 月 19 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1329	MSD株式会社	進行固形がん患者を対象とした MK-2870 単独療法及 びペムブロリズマブ±化学療法との併用療法の第 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 2023 年 10 月 25 日付) 治験実施計画書 レター(治験実施計画書お知らせ)(西暦 2023 年 10 月 17 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1338	IQVIAサービ シーズ ジャパン 株式会社	日本人悪性固形腫瘍患者を対象に GEN1042 単剤療法 及びペムブロリズマブ±化学療法との併用療法の安 全性及び忍容性、薬物動態、薬力学、並びに抗腫瘍活 性を評価する第 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2023年 10月17日付)治験薬概要書又は添付文書 GEN1042_5_EJ(西暦2023年7月31日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1338		日本人悪性固形腫瘍患者を対象に GEN1042 単剤療法 及びペムブロリズマブ±化学療法との併用療法の安 全性及び忍容性、薬物動態、薬力学、並びに抗腫瘍活 性を評価する第 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 2023 年 10 月 18 日付) 説明文書、同意文書 本体 2_231108IRB (西暦 2023 年 10 月 17 日付)	
重大な逸脱	国がん東病院	K0840	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第Ⅱ相試験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策 等の妥当性について審議した。	省略	承認
重大な逸脱	国がん東病院	K1058	向原 徹	パクリタキセル毎週投与を受ける乳癌患者を対象と した手足冷却療法の CIPN 軽減効果を検証する二重盲 検ランダム化比較試験(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
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K0584	I Q V I A サービ シーズ ジャパン 株式会社	RXDX-101 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	K0878	エーザイ株式会社	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	省略	承認
事象等					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	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	省略	承認
事象等			社		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	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	省略	承認
事象等			社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0984	日本イーライリリ	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	省略	承認
事象等			一株式会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1058	向原 徹	パクリタキセル毎週投与を受ける乳癌患者を対象と	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等				した手足冷却療法の CIPN 軽減効果を検証する二重盲	妥当性について審議した。		
				検ランダム化比較試験(医師主導治験)			
重篤な有害	国がん東病院	K1072	小野薬品工業株式	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	省略	承認
事象等			会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1086	MSD株式会社	食道癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等				と MK-7902 (E7080: レンバチニブ) の第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1086	MSD株式会社	食道癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等				と MK-7902 (E7080: レンバチニブ) の第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1092	大鵬薬品工業株式	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	省略	承認
事象等			会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1093	日本イーライリリ	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	省略	承認
事象等			一株式会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1093	日本イーライリリ	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	省略	承認
事象等			一株式会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1100	中外製薬株式会社	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	省略	承認
事象等					妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1111	MSD株式会社	MK-7684A の第Ⅱ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等					妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1111	MSD株式会社	MK-7684A の第Ⅱ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等					妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1121	小野薬品工業株式	胃がんを対象とした 0N0-4538、イピリムマブ及び化学	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			会社	療法併用の第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1128	武田薬品工業株式	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	省略	承認
事象等			会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1128	武田薬品工業株式	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	省略	承認
事象等			会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1133	アッヴィ合同会社	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	省略	承認

事象等					妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1150	日本ベーリンガー	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	省略	承認
事象等			インゲルハイム株		妥当性について審議した。		
			式会社				
重篤な有害	国がん東病院	K1150	日本ベーリンガー	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	省略	承認
事象等			インゲルハイム株		妥当性について審議した。		
			式会社				
重篤な有害	国がん東病院	K1150	日本ベーリンガー	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	省略	承認
事象等			インゲルハイム株		妥当性について審議した。		
			式会社				
重篤な有害	国がん東病院	K1150	日本ベーリンガー	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	省略	承認
事象等			インゲルハイム株		妥当性について審議した。		
			式会社				
重篤な有害	国がん東病院	K1157	アステラス製薬株	第I/Ib相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			式会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1157	アステラス製薬株	第I/Ib相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			式会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1162	田原 信	HER2 発現の再発・転移唾液腺癌患者を対象としたト	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等				ラスツズマブ デルクステカンの多施設共同非盲検第	妥当性について審議した。		
				Ⅱ相試験(医師主導治験)			
重篤な有害	国がん東病院	K1186	第一三共株式会社	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	省略	承認
事象等					妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1187	川添 彬人	切除不能進行・再発胃/食道胃接合部/食道腺癌患者を	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等				対象とした Regorafenib と Nivolumab 及び化学療法の	妥当性について審議した。		
				同時併用療法の第 Ib/II 相臨床試験(医師主導治験)			
重篤な有害	国がん東病院	K1187	川添 彬人	切除不能進行・再発胃/食道胃接合部/食道腺癌患者を	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等				対象とした Regorafenib と Nivolumab 及び化学療法の	妥当性について審議した。		
				同時併用療法の第 Ib/II 相臨床試験(医師主導治験)			
重篤な有害	国がん東病院	K1200	アムジェン株式会	AMG 552(Bemarituzumab)の第Ⅰb/Ⅱ相試験	 重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1200	アムジェン株式会	AMG 552(Bemarituzumab)の第Ⅰb/Ⅱ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1220	科研製薬株式会社	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	省略	承認
事象等					妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1220	科研製薬株式会社	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	省略	承認
事象等					妥当性について審議した。		

重篤な有害	国がん東病院	K1225	MSD株式会社	腎細胞癌に対する術後補助療法における MK-6482 と	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等				MK-3475 の併用療法の第 III 相試験	妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1225	MSD株式会社	腎細胞癌に対する術後補助療法における MK-6482 と	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等				MK-3475 の併用療法の第 III 相試験	妥当性について審議した。		
重催れ方宝	国がん東病院	K1230	ブリフトル・フィ	結腸・直腸癌患者を対象とした BMS-986213	 重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等	国加加州州	K1230	ヤーズ スクイブ		至馬な行言事家報日に りい で		/ 升/ 即心
子 须寸			株式会社	(Relatified) = NOT TOO) VONTE HERVOX	ダコはに が で油成 ひた。		
重篤な有害	国がん東病院	K1230	ブリストル・マイ	結腸・直腸癌患者を対象とした BMS-986213	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			ヤーズ スクイブ	(Relatlimab/ニボルマブ FDC)の第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。		
			株式会社				
重篤な有害	国がん東病院	K1232	メドペイス・ジャ	BLU 451 の第 I/Ⅱ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			パン株式会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1232	メドペイス・ジャ	BLU 451 の第 I/Ⅱ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			パン株式会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1232	メドペイス・ジャ	BLU 451 の第 I/Ⅱ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			パン株式会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1232	メドペイス・ジャ	BLU 451 の第 I/Ⅱ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			パン株式会社		妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1234	サイネオス・ヘル	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	省略	承認
事象等			ス・クリニカル株		妥当性について審議した。		
			式会社				
重篤な有害	国がん東病院	K1275	インサイト・バイ	特定の進行固形癌患者を対象とした INCB099280 の安	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			オサイエンシズ・	全性、忍容性、薬物動態及び薬力学を検討する第1相	妥当性について審議した。		
			ジャパン合同会社	試験			
重催か有害	国がん東病院	K1287	ファイザー株式会	 再発/難治性小細胞肺癌, 去勢抵抗性前立腺癌および	 重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			社	濾胞性リンパ腫成人患者の治療における PF-06821497	妥当性について審議した。		\1 \thr.
3.200				の第1相用量漸増および拡大コホート試験	X 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		
重篤な有害	国がん東病院	K1287	ファイザー株式会	再発/難治性小細胞肺癌, 去勢抵抗性前立腺癌および	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			社	濾胞性リンパ腫成人患者の治療における PF-06821497	妥当性について審議した。		
				の第1相用量漸増および拡大コホート試験			
手	団がりまたゆ	V1007	7-115 4-4	五水 / 紫沙林 1 / 如吃叶凉 十劫机是以子上吃凉。	壬広ハ七中古名却ナラットで翌日 パント ― 田田仲々。	\pump	
	国がん東病院	K1287	1	再発/難治性小細胞肺癌,去勢抵抗性前立腺癌および 滤物性リンパ腫成人患者の治療における PE-06991407	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			社	濾胞性リンパ腫成人患者の治療における PF-06821497 の第1相用量漸増および拡大コホート試験	妥当性について審議した。		
				- スカエ HAU 幸田に日報のひ O DAバー W. I IPNW			
重篤な有害	国がん東病院	K1291	大鵬薬品工業株式	未治療の局所進行切除不能又は転移性の胃腺癌、食道	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認

事象等			会社	胃接合部腺癌及び食道腺癌患者を対象とした、	妥当性について審議した。		
				Domvanalimab、Zimberelimab及び化学療法の併用とニ			
				ボルマブ及び化学療法の併用とを比較検討するラン			
				ダム化、非盲検、多施設共同、第3相試験			
重篤な有害	国がん東病院	K1291	大鵬薬品工業株式	未治療の局所進行切除不能又は転移性の胃腺癌、食道	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			会社	胃接合部腺癌及び食道腺癌患者を対象とした、	妥当性について審議した。		
				Domvanalimab、Zimberelimab及び化学療法の併用とニ			
				ボルマブ及び化学療法の併用とを比較検討するラン			
				ダム化、非盲検、多施設共同、第3相試験			
重篤な有害	国がん東病院	K1291	大鵬薬品工業株式	未治療の局所進行切除不能又は転移性の胃腺癌、食道	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等			会社	胃接合部腺癌及び食道腺癌患者を対象とした、	妥当性について審議した。		
				Domvanalimab、Zimberelimab及び化学療法の併用とニ			
				ボルマブ及び化学療法の併用とを比較検討するラン			
				ダム化、非盲検、多施設共同、第3相試験			
重篤な有害	国がん東病院	K1293	MSD株式会社	シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等				層浸潤性膀胱癌患者を対象とした膀胱全摘除術と周	妥当性について審議した。		
				術期のペムブロリズマブ及び膀胱全摘除術と周術期			
				のエンホルツマブ ベドチン+ペムブロリズマブを			
				膀胱全摘除術単独と比較する無作為化第Ⅲ相試験			
				(KEYNOTE-905/EV-303 試験)			
	国がん東病院	K1293	MSD株式会社		重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等				層浸潤性膀胱癌患者を対象とした膀胱全摘除術と周	妥当性について番議した。 		
				術期のペムブロリズマブ及び膀胱全摘除術と周術期			
				のエンホルツマブ ベドチン+ペムブロリズマブを			
				膀胱全摘除術単独と比較する無作為化第Ⅲ相試験			
				(KEYNOTE-905/EV-303 試験)			
重催か有宝	国がん東病院	K1293	MSD株式会社	シスプラチン不適応又けシスプラチンを拒丕した館	 重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等	国 8.70 水 州 的	K1233	MODWAGE	層浸潤性膀胱癌患者を対象とした膀胱全摘除術と周		□ ₩□	/于(即心
7 % ()				術期のペムブロリズマブ及び膀胱全摘除術と周術期	タコエに ン 		
				のエンホルツマブ ベドチン+ペムブロリズマブを			
				膀胱全摘除術単独と比較する無作為化第Ⅲ相試験			
				(KEYNOTE-905/EV-303 試験)			
重篤な有害	国がん東病院	K1293	MSD株式会社	シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等				層浸潤性膀胱癌患者を対象とした膀胱全摘除術と周	妥当性について審議した。		
				術期のペムブロリズマブ及び膀胱全摘除術と周術期			

				のエンホルツマブ ベドチン+ペムブロリズマブを			
				 膀胱全摘除術単独と比較する無作為化第Ⅲ相試験			
				(KEYNOTE-905/EV-303 試験)			
重篤な有害	国がん東病院	K1293	MSD株式会社	│ │ シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋	 重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の	省略	承認
事象等				 層浸潤性膀胱癌患者を対象とした膀胱全摘除術と周	 妥当性について審議した。		
				・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・			
				 のエンホルツマブ ベドチン+ペムブロリズマブを			
				 膀胱全摘除術単独と比較する無作為化第Ⅲ相試験			
				(KEYNOTE-905/EV-303 試験)			
重節な有害	国がん東病院	K1308	アッテラッ制変数	治療歴のある KRAS G12D 変異陽性の局所進行性又は	舌笠な方宝車角起生について説明がされ、細筋弾症の	省略	承認
事象等	国温の果物院	W1900	式会社	福療歴のある KRAS G12D 変異物性の周別進17性又は 転移性固形がん患者を対象とした ASP3082 の第1相試		11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11	/ 书前心
尹豕守			八云江	戦後性回形が心思有を対象としたASF 3002 の第1 相談 験	女当性について 食蔵 した。		
安全性情報	 国がん東病院	K0509	MSD株式会社	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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0584	I Q V I Aサービ	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	省略	承認
等			シーズ ジャパン		性について審議した。		
			株式会社				
安全性情報	国がん東病院	K0587	小野薬品工業株式	胃がん若しくは胃食道接合部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	省略	承認
等			会社	ニボルマブとイピリムマブ、ニボルマブと化学療法併	性について審議した。		
				用の第Ⅲ相試験			
安全性情報	国がん東病院	K0587	小野薬品工業株式	目がん若しくは胃食道接合部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	省略	承認
等			会社	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	国がん東病院	K0602	MSD株式会社	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	国がん東病院	K0606	MSD株式会社	局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MK-3475	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				の第Ⅲ相試験	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	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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0689	日本イーライリリ	乳癌患者を対象としたアベマシクリブ(LY2835219)の	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			一株式会社	第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0695	小野薬品工業株式	ONO-4538 及び ONO-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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
·	<u> </u>						

	国がん東病院	K0695		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	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0717	会社 MSD株式会社	非 小 細 胞 肺 癌 患 者 を 対 象 と し た MK-3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	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
安全性情報等	国がん東病院	K0736	吉野 孝之	TMB-H の治癒切除不能な進行・再発の消化器悪性腫瘍 患者に対するニボルマブ単独療法の有効性及び安全 性を評価する多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治 験)	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	K0740	中外製薬株式会社	非小細胞肺癌患者を対象とした CH5424802(一般名:アレクチニブ)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	K0741	MSD株式会社	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
安全性情報等	国がん東病院	K0751	MSD株式会社	胃癌を対象とした 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	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	K0775	ヤンセンファーマ 株式会社	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	K0782	武田薬品工業株式会社	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	K0784	吉野 孝之	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共同第 I/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	K0784	吉野 孝之		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	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	K0796	池田 公史	職業関連性胆道癌のニボルマブ療法の第 II 相試験 (医師主導治験)	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	K0800	ファイザー株式会	転移性去勢抵抗性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、課題継続の妥当	省略	承認
等			社	Talazoparib (PF-06944076) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0805	MSD株式会社	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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0808	小島 隆嗣	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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0818	アムジェン株式会	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	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0825	エーザイ株式会社	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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0829	中外製薬株式会社	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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0833	MSD株式会社	非小細胞肺がん患者を対象とした MK-7902(レンバチ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				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	国がん東病院	K0835	MSD株式会社	筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0835	MSD株式会社	筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0840	アステラス製薬株	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	省略	承認
等			式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0840	アステラス製薬株	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	省略	承認
等			式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0843	泉大樹	ROS1 融合遺伝子変異陽性の進行固形がんを対象とし	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				たブリガチニブのバスケット試験(医師主導治験)	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0847	MSD株式会社	医学的に切除不能な I 期又は II A 期の非小細胞肺癌	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				患者を対象に MK-3475 の併用又は非併用下で体幹部	性について審議した。		
				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)			
安全性情報	国がん東病院	K0848	MSD株式会社	非小細胞肺癌を対象とした MK-3475/MK-7339 の第Ⅲ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0849	MSD株式会社	非小細胞肺癌を対象とした MK-3475/MK-7339 の第Ⅲ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				相試験	性について審議した。		

安全性情報等	国がん東病院	K0850	MSD株式会社	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	K0854	ヤンセンファーマ 株式会社	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	K0857	中村 能章	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	K0858	坪井 正博	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・有効性探索第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	K0867	小野薬品工業株式会社	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	K0867	小野薬品工業株式会社	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	K0878	エーザイ株式会社	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	K0881	大鵬薬品工業株式 会社	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	K0886	MSD株式会社	去勢抵抗性前立腺癌を対象とした 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	K0895	小野薬品工業株式会社	ONO-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	K0898	中外製薬株式会社	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	K0910	アステラス製薬株 式会社	enfortumab vedotin(ASG-22CE) 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	K0910	アステラス製薬株 式会社	enfortumab vedotin(ASG-22CE) 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	К0917	中外製薬株式会社	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	K0922	MSD株式会社	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	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	K0923	MSD株式会社	肝細胞癌患者を対象とした MK-7902(E7080)と MK-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				3475 の第Ⅲ相試験	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	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、課題継続の妥当	省略	承認
等					性について審議した。		i
安全性情報	国がん東病院	K0927	中村 能章	血中循環腫瘍 DNA 陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				者を対象とした FTD/TPI 療法とプラセボとを比較す	性について審議した。		i
				る無作為化二重盲検第Ⅲ相試験(医師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	K0938	Fortrea Japan 株	固形がん患者を対象とした MCLA-128(zenocutuzumab)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			式会社	の第Ⅰ/Ⅱ相試験	性について審議した。		
							i
安全性情報	国がん東病院	K0944	MSD株式会社	高リスクの局所進行子宮頸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、課題継続の妥当	省略	承認
等				3475 と同時化学放射線療法の併用療法及び同時化学	性について審議した。		
				放射線療法の単独療法の第Ⅲ相試験			
安全性情報	国がん東病院	K0946	アムジェン株式会	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	省略	承認
等			社		性について審議した。		i
安全性情報	国がん東病院	K0947	日本ベーリンガー	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	省略	承認
等			インゲルハイム株		性について審議した。		i
			式会社				
安全性情報	国がん東病院	K0949	中外製薬株式会社	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	省略	承認
等					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	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	省略	承認
等			式会社		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	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	省略	承認
等			式会社		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	食道癌患者を対象とした R07092284 (Tiragolumab)及	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				び R05541267 (Atezorizumab)の第Ⅲ相試験	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	胆道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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0964	アムジェン株式会	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	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0965	アステラス製薬株	胃腺癌及び食道胃接合部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、課題継続の妥当	省略	承認
等			式会社	Zolbetuximab の第Ⅲ相試験	性について審議した。		i
安全性情報	国がん東病院	K0967	中外製薬株式会社	非小細胞肺がん患者を対象とした Tiragolumab、アテ	安全性研究報告について説明がされ、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。		1

安全性情報	国がん東病院	K0973	ヤンセンファーマ	EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			株式会社	象として一次治療としてのアミバンタマブとラゼル	性について審議した。		
				 チニブの併用, オシメルチニブ, 及びラゼルチニブを			
				 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	K0975	ファイザー株式会	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	省略	承認
等			社		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	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0982	インサイト・バイ	第 1b/2 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	省略	承認
等			オサイエンシズ・		性について審議した。		
			ジャパン合同会社				
安全性情報	国がん東病院	K0984	日本イーライリリ	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	省略	承認
等			一株式会社		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	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	省略	承認
等			会社		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	前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第Ⅲ相	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			会社	試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0998	松本 慎吾	血漿遊離 DNA から ROS1 融合遺伝子が検出された進行	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				または再発非小細胞肺がんに対するエヌトレクチニ	性について審議した。		
				ブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	K0999	中外製薬株式会社	プラチナ製剤2剤併用化学療法を3サイクル受けた原	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				発不明癌患者を対象にゲノムプロファイルに基づく	性について審議した。		
				標的療法又は癌免疫療法の有効性及び安全性をプラ			
				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	国がん東病院	K1005	アムジェン株式会	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	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1005	アムジェン株式会	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	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1006	ヤンセンファーマ	EGFR エクソン 20 挿入変異を有する局所進行又は転	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			株式会社	移性非小細胞肺癌患者を対象として amivantamab と	性について審議した。		
				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			
		<u> </u>					
	国がん東病院	K1008	小野薬品工業株式		安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			会社	第Ⅱ相試験	性について審議した。		

安全性情報等	国がん東病院	K1009	MSD株式会社	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
安全性情報等	国がん東病院	K1013	小野薬品工業株式会社	ONO-7702/ONO-7703 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	K1015	中外製薬株式会社	乳癌患者を対象とした GDC-9545 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	K1016	中外製薬株式会社	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	K1017	ファイザー株式会社	BRAF 変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療として 化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブ およびセツキシマブを投与する第Ⅲ相試験 (BREAKWATER 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	K1034	中外製薬株式会社	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	K1035	MSD株式会社	結腸・直腸癌患者を対象とした MK-7902/E7080(レンバチニブ) と 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	K1038	中外製薬株式会社	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	K1040	小野薬品工業株式 会社	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	K1042	MSD株式会社	根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法と MK-3475 又はプラセボを併用する第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	K1044	川添 彬人	胃癌患者を対象とした Lenvatinib と Pembrolizumab 併用術前術後化学療法の第 II 相臨床試験(第 II 相 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	K1053	PRAヘルスサイ エンス株式会社	HER2 異常固形癌患者を対象とした tucatinib 及びトラスツズマブの併用療法第Ⅱ相バスケット試験	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	K1057	IQVIAサービ シーズ ジャパン 株式会社	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	K1063	ファイザー株式会社	去勢感受性前立腺癌患者を対象にとした 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

	T	T	1		T		
+ ^ U. H. 11		W1000		MY x Lephan	Ch A la Trade to the land of t	/iòmer	7.27
	国がん東病院	K1066		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	省略	承認
等			エンス株式会社		性について審議した。		
そ全性情報	国がん東病院	K1070	小野薬品工業株式	第1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	省略	承認
			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1072	小野薬品工業株式	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	省略	承認
			会社		性について審議した。		
え 全性情報	国がん東病院	K1073	中外製薬株式会社	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	省略	承認
					性について審議した。		
テ全性情報 かんかん かんかん かんかん かんかん かんかん かんかん かんかん かん	国がん東病院	K1077	川添 彬人	HER2 陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				とした Trastuzumab Deruxtecan 術前化学療法又は	性について審議した。		
				Trastuzumab Deruxtecan, Capecitabine と Durvalumab			
				(MEDI4736) 併用術前術後化学療法の第 II 相臨床試			
				験			
そ全性情報	国がん東病院	K1080				省略	承認
			式会社	第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1086	MSD株式会社	食道癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
Š.				と MK-7902 (E7080: レンバチニブ) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
そ全性情報	国がん東病院	K1089	MSD株式会社	進行肝細胞癌患者に対する一次治療としての MK-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
È				1308A(MK-1308 及びペムブロリズマブの配合剤)+レ	性について審議した。		
				ンバチニブ (E7080/MK-7902) を投与する第Ⅱ相試験			
安全性情報	国がん東病院	K1092	大鵬薬品工業株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1092	大鵬薬品工業株式	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	省略	承認
笠			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1093	日本イーライリリ	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	省略	承認
ž F			一株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1105	エーザイ株式会社	E7386 とペムブロリズマブの第Ⅰ b/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等					性について審議した。		
ここ 全性情報	国がん東病院	K1106	武田薬品工業株式	第Ⅰb/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
È			会社		性について審議した。		
全性情報	国がん東病院	K1109	日本ベーリンガー	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		承認
			インゲルハイム株		性について審議した。		"-
•			式会社		1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		
全性情報	国がん東病院	K1109	日本ベーリンガー	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	省略	承認
			インゲルハイム株		性について審議した。		2.1 + Hrd.
	Ī	1	1 1 2 / / 11 1 11/1	I .			1

安全性情報	国がん東病院	K1110	MSD株式会社	腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1111	MSD株式会社	MK-7684A 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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1117	小野薬品工業株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1118	日本イーライリリ	非小細胞肺癌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がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			一株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1121	小野薬品工業株式	胃がんを対象とした ONO-4538、イピリムマブ及び化学	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			会社	療法併用の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1122	ブリストル・マイ	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	省略	承認
等			ヤーズ スクイブ		性について審議した。		
			株式会社				
安全性情報	国がん東病院	K1125	メドペイス・ジャ	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	省略	承認
等			パン株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1130	MSD株式会社	結腸・直腸癌患者を対象とした MK-4280A の第Ⅲ相試	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1131	大鵬薬品工業株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1131	大鵬薬品工業株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1133	アッヴィ合同会社	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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1133	アッヴィ合同会社	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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1134	MSD株式会社	腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 または MK-1308A	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1136	インサイト・バイ	再発/難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			オサイエンシズ・	 腫患者を対象とした INCMOROO208 の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
			ジャパン合同会社				
安全性情報	国がん東病院	K1136	インサイト・バイ	再発/難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			オサイエンシズ・	 腫患者を対象とした INCMOROO208 の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
			ジャパン合同会社				
安全性情報	国がん東病院	K1137	PRAヘルスサイ	子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第Ⅲ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			エンス株式会社	相試験	性について審議した。		
安全州桂却	国がん東病院	K1138	武田薬品工業株式	 非小細胞肺癌患者を対象とした TAK-788 の第Ⅲ相試	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認

等			会社	験	性について審議した。		
安全性情報等	国がん東病院	K1139	メルクバイオファーマ株式会社	局所進行頭頸部癌患者を対象とした、 Debio 1143 と 白金製剤を含む化学放射線療法を併用する第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	K1139	メルクバイオファーマ株式会社	局所進行頭頸部癌患者を対象とした、 Debio 1143 と 白金製剤を含む化学放射線療法を併用する第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	K1146	アムジェン株式会社	小細胞肺癌 (SCLC) 患者を対象とした AMG 757 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	K1149	MSD株式会社	頭頸部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	K1152	アムジェン株式会社	胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552、 ニボルマブの第Ⅰb/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	K1156	アッヴィ合同会社	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	K1157	アステラス製薬株式会社	第 I / 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	K1157	アステラス製薬株 式会社	第 I / 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	K1158	ファイザー株式会 社	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	K1159	アムジェン株式会社	転移性結腸直腸癌を対象とした AMG 510 (ソトラシブ) 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	K1162	田原 信	HER2 発現の再発・転移唾液腺癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの多施設共同非盲検第 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	K1164	アムジェン株式会 社	AMG 193 の第 I / 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	K1166	アムジェン株式会社	胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 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	K1167	ヤンセンファーマ	再発又は難治性多発性骨髄腫を有する日本人患者を	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			株式会社	対象としたヒト化 GPRC5D×CD3 二重特異性抗体	性について審議した。		
				JNJ-64407564 の第 I相試験			
安全性情報	国がん東病院	K1170	中外製薬株式会社	R07499790(Pralsetinib)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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1172	アムジェン株式会	AMG 552(Bemarituzumab)の第 Ib 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	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1175	ブリストル・マイ	日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ヤーズ スクイブ	達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最	性について審議した。		
			株式会社	良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良			
				支持療法と比較する第 2 相ランダム化二重盲検プラ			
				セボ対照試験			
安全性情報	国がん東病院	K1180	メルクバイオファ	固形がん患者を対象とした Bintrafusp alfa (M7824)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ーマ株式会社	の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1180	メルクバイオファ	固形がん患者を対象とした Bintrafusp alfa (M7824)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ーマ株式会社	の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1181	MSD株式会社	試験第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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1183	MSD株式会社	子宮体癌患者を対象とした MK-3475 (ペムブロリズマ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				ブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1185	中外製薬株式会社	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、課題継続の妥当	省略	承認
等				R07499790(Pralsetinib)の第 II 相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1191	中外製薬株式会社	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、課題継続の妥当	省略	承認
等				R07499790Pralsetinib) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1193	日本ベーリンガー	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	省略	承認
等			インゲルハイム株		性について審議した。		
			式会社				
安全性情報	国がん東病院	K1194	内藤 陽一	固形がん患者に対するニラパリブとピミテスピブの	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				第 I 相試験(医師主導治験)	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1194	内藤 陽一	固形がん患者に対するニラパリブとピミテスピブの	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				第 I 相試験(医師主導治験)	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1195	アムジェン株式会	Tarlatamab (AMG 757) の第 Ib 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	省略	承認

等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1196	ヤンセンファーマ	再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			株式会社	teclistamab とダラツムマブの併用療法の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1197	ファイザー株式会	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	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1199	バイエル薬品株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1200	アムジェン株式会	AMG 552(Bemarituzumab)の第Ⅰb/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1201	MSD株式会社	進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象に MK-7684A 又	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				はアテゾリズマブと化学療法を併用投与する第Ⅲ相	性について審議した。		
				試験			
安全性情報	国がん東病院	K1207	MSD株式会社	MK-3475(ペムブロリズマブ)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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1208	中外製薬株式会社	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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1210	藤澤 孝夫	ブリグチニブの第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、課題継続の妥当	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1212	パレクセル・イン	REGN1979 (odronextamab) 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	省略	承認
等			ターナショナル株		性について審議した。		
			式会社				
安全性情報	国がん東病院	K1214	日本イーライリリ	ハイリスクの転移性ホルモン感受性前立腺癌男性患	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			一株式会社	者を対象とした LY2835219 の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1216	P R A ヘルスサイ	 胃腺癌/食道胃接合部腺癌患者を対象とした ALX148	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			エンス株式会社	の第Ⅱ/Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1217	アストラゼネカ株	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	省略	承認
等			式会社		性について審議した。		7 ,,2
安全性情報	国がん東病院	K1225	MSD株式会社	│ │腎細胞癌に対する術後補助療法における MK-6482 と	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
 等				MK-3475 の併用療法の第 III 相試験	性について審議した。	1.1	7,70
安全性情報	国がん東病院	K1230	ブリストル・マイ	結腸・直腸癌患者を対象とした BMS-986213	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ヤーズ スクイブ	(Relatlimab/ニボルマブ FDC)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
			株式会社				
安全性情報	国がん東病院	K1232	メドペイス・ジャ	BLU 451 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	省略	承認
等			パン株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1233	ヤンセンファーマ	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認

等			株式会社	talquetamab SC 投与製剤の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1234	サイネオス・ヘル	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	省略	承認
等			ス・クリニカル株		性について審議した。		
			式会社				
安全性情報	国がん東病院	K1235	シミック株式会社	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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1239	グラクソ・スミス	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	省略	承認
等			クライン株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1240	日本ベーリンガー	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	省略	承認
等			インゲルハイム株		性について審議した。		
			式会社				
安全性情報	国がん東病院	K1240	日本ベーリンガー	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	省略	承認
等			インゲルハイム株		性について審議した。		
			式会社				
安全性情報	国がん東病院	K1242	ギリアド・サイエ	非小細胞肺癌患者を対象とした Sacituzumab	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ンシズ株式会社	Govitecan (GS-0132) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安	国がん東病院	K1245	中外製薬株式会社	目前進行切除不能Ⅲ−−申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申申	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	少數	承認
安主 压用報	国がル末州所	K1245	个小表来你 以云在	たアレクチニブ、エヌトレクチニブ、Pralsetinibの		TE WIT	一
1				第 I /Ⅲ相試験	コエルニング・く 住成 した。		
				別1/III/目PVii大			
安全性情報	国がん東病院	K1246	グラクソ・スミス	PD-L1 陽性の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			クライン株式会社	疫療法第Ⅱ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1247	ファイザー株式会	GDF-15 濃度上昇を認めるがん悪液質患者を対象	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			社	に、ponsegromab の有効性および安全性を評価する第	性について審議した。		
				Ⅱ相試験			
	国がん東病院	K1247	ファイザー株式会		安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			社	に, ponsegromab の有効性および安全性を評価する第	性について審議した。		
				Ⅱ相試験			
安全性情報	国がん東病院	K1251	中外製薬株式会社	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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1253	メルクバイオファ	頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした Xevinapant 及び	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ーマ株式会社	放射線療法の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1254	I Q V I Aサービ	HER2 陽性転移性直腸結腸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、課題継続の妥当	省略	承認

等			シーズ ジャパン	tucatinib の第Ⅲ相無作為化、非盲検試験	性について審議した。		
			株式会社				
安全性情報	国がん東病院	K1256	原野 謙一	NIRVANA 1 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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1257	坂東 英明	ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検	性について審議した。		
				討す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	K1258	MSD株式会社	MK-3475 (ペムブロリズマブ) 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	省略	承認
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1259	MSD株式会社	血液悪性腫瘍患者を対象とした MK-1026 の第 I 相試	安全性研究報告について説明がされ、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	国がん東病院	K1260	PRAヘルスサイ	局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした NBTXR3	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			エンス株式会社	の第3相(ピボタル)試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1265	中外製薬株式会社	SAIL66 の CLDN6 陽性の局所進行性又は転移性固形癌	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				患者を対象とした第Ⅰ相臨床試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1266	ファイザー株式会	進行癌に対する内分泌療法をベースとした治療に疾	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			社	患進行した ER 陽性/HER2 陰性の進行乳癌患者を対象	性について審議した。		
				として ARV-471 (PF-07850327) とフルベストラントを			
				比較する無作為化,非盲検,多施設共同第3相試験			
				(VERITAC-2)			
安全性情報	国がん東病院	K1267	田辺三菱製薬株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1269	アムジェン株式会	再発又は難治性の B 前駆細胞性急性リンパ芽球性白	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			社	血病 (B-ALL) 成人患者を対象とした、ブリナツモマブ	性について審議した。		
				を皮下投与したときの安全性、有効性及び薬物動態を			
				検討する第 I/II 相、非盲検試験			
安全性情報	国がん東病院	K1271	ギリアド・サイエ	PD-L1 陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ンシズ株式会社	トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象として	性について審議した。		
				Sacituzumab Govitecan 及びペムブロリズマブを治験			
				担当医師選択による治療及びペムブロリズマブと比			
				較する無作為化、非盲検、第3相試験			
安全性情報	国がん東病院	K1272	ギリアド・サイエ	PD-L1 陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ンシズ株式会社	トリプルネガティブ乳癌を有する患者、若しくは PD-	性について審議した。		

				L1 陽性で早期段階での抗 PD-(L)1 抗体薬の前治療歴 を有する患者を対象として Sacituzumab Govitecan を 治験担当医師選択による治療と比較する無作為化、非 盲検、第3相試験			
安全性情報等	国がん東病院	K1274	サノフィ株式会社	再発性及び/又は難治性多発性骨髄腫(RRMM)を有する成人患者を対象としたカルフィルゾミブ及びデキサメタゾンとの併用でのイサツキシマブの皮下投与を検討するランダム化、第 II 相、非盲検試験	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	K1275	インサイト・バイ オサイエンシズ・ ジャパン合同会社	特定の進行固形癌患者を対象とした INCB099280 の安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学を検討する第1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	K1277	中外製薬株式会社	エストロゲン受容体陽性 HER2 陰性の局所進行又は転移性乳癌患者を対象とした, giredestrant + エベロリムス併用療法の有効性及び安全性を医師選択の内分泌療法 + エベロリムス併用療法と比較評価するランダム化非盲検多施設共同第 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	K1278	グラクソ・スミス クライン株式会社	未治療の dMMR/MSI-H を有する Stage II/III 局所進行 直腸癌患者を対象とした dostarlimab 単剤療法の第 II 相、単群、非盲検試験	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	K1278	グラクソ・スミス クライン株式会社	未治療の dMMR/MSI-H を有する Stage II/III 局所進行 直腸癌患者を対象とした dostarlimab 単剤療法の第 II 相、単群、非盲検試験	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	K1279		転移性 HER2 陽性乳癌の維持療法として tucatinib 又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第3相試験(HER2CLIMB-05)	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	K1283	佐竹 智行	BRAF 融合遺伝子陽性の進行・再発の低悪性度神経膠腫または膵癌に対するビニメチニブの第Ⅱ相医師主導治験	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	K1291	大鵬薬品工業株式会社	未治療の局所進行切除不能又は転移性の胃腺癌、食道 胃接合部腺癌及び食道腺癌患者を対象とした、 Domvanalimab、Zimberelimab及び化学療法の併用とニ	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

				ボルマブ及び化学療法の併用とを比較検討するラン ダム化、非盲検、多施設共同、第3相試験			
安全性情報等	国がん東病院	K1293	MSD株式会社	シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした膀胱全摘除術と周術期のペムブロリズマブ及び膀胱全摘除術と周術期のエンホルツマブ ベドチン+ペムブロリズマブを膀胱全摘除術単独と比較する無作為化第Ⅲ相試験(KEYNOTE-905/EV-303 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	K1297	グラクソ・スミス クライン株式会社	進行固形癌患者を対象とした GSK6097608 の単剤療法 及び抗がん剤との併用療法における第 I 相、ヒト初回 投与 (FTIH)、非盲検試験	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	K1297	グラクソ・スミス クライン株式会社	進行固形癌患者を対象とした GSK6097608 の単剤療法 及び抗がん剤との併用療法における第 I 相、ヒト初回 投与 (FTIH)、非盲検試験	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	K1298	中外製薬株式会社	局所進行又は転移性固形癌患者を対象とした ROSE12 単剤及び抗腫瘍薬併用投与時の安全性及び薬物動態 の評価を行う非盲検下第 I a/ I b 相用量漸増試験	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	K1302	ファイザー株式会社	進行癌に対する全身抗癌療法歴のない ER 陽性/HER2 陰性の乳癌患者を対象として, ARV-471 (PF-07850327) +パルボシクリブとレトロゾール+パルボシクリブを 比較する無作為化, 非盲検, 多施設共同, 第3相試験 (VERITAC-3)	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	K1304	ヤンセンファーマ株式会社	抗 CD38 モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む 1~3 ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性 骨髄腫患者を対象に、teclistamab 単剤療法と、ポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン (PVd) 又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン (Kd) 併用療法を比較する第3相ランダム化試験		省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K1306	アムジェン株式会社	プラチナ製剤をベースとした一次化学療法後の再発 小細胞肺癌患者を対象として tarlatamab と標準治療 を比較するランダム化、非盲検、第 III 相試験 (DeLLphi-304)		省略	承認

安全性情報	国がん東病院	K1307	株式会社新日本科	HER2 陽性の切除不能な局所進行性または転移性胃食	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			学 PPD	 道腺癌(GEA)患者を対象としたチスレリズマブ併用	性について審議した。		
				又は非併用下で化学療法と組み合わせた zanidatamab			
				の無作為化、多施設共同、第Ⅲ相試験			
安全性情報	国がん東病院	K1311	サイネオス・ヘル	上皮成長因子受容体エクソン 20 挿入変異を伴う局所	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ス・クリニカル株	進行又は転移性非小細胞肺癌患者に対する一次療法	性について審議した。		
			式会社	としての Furmonertinib の有効性及び安全性をプラ			
				チナ製剤併用化学療法と比較検討する第 III 相国際			
				多施設共同無作為化非盲検試験			
安全性情報	国がん東病院	K1317	ブリストル・マイ	進行性の悪性腫瘍を有する患者を対象とした、BMS-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ヤーズ スクイブ	986406 の単剤及び併用療法の第 I 相 first-in-human	性について審議した。		
			株式会社	試験			
	国がん東病院	K1326	日本セルヴィエ株		安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			式会社		性について審議した。		
				ニブ経口投与の第 II 相、非盲検、多施設共同試験			
安全性情報	国がん東病院	K1327	大鵬薬品工業株式	 悪性腫瘍患者を対象とした TAS-116(ピミテスピブ)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等		mioz.	会社	の併用療法を評価する第2相プラットフォーム試験	性について審議した。)1.bg.
,					TEVE TO CHIESE OF CO.		
安全性情報	国がん東病院	K1327	大鵬薬品工業株式	悪性腫瘍患者を対象とした TAS-116(ピミテスピブ)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			会社	の併用療法を評価する第2相プラットフォーム試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1329	MSD株式会社	進行固形がん患者を対象とした MK-2870 単独療法及	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				びペムブロリズマブ±化学療法との併用療法の第Ⅰ	性について審議した。		
				相試験			
安全批焦起	国がん東病院	K1330	グラクソ・スミス	主込接の JMID/MSI_U たちよる TANO V P Store III の	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	少政	承認
(女主任 ·] (本)	国がん米州院	K1330	クライン株式会社	「切除可能な結腸癌患者を対象とした、周術期治療とし			/予100
 1			ラブイン 休八去位	の dostarlimab 単剤療法と標準治療を比較する第	コエルング・く 住成 した。		
				Ⅲ相、非盲検、無作為化試験			
				加 扣、升自快、無下河上的歌			
安全性情報	国がん東病院	K1333	日本ベーリンガー	DAREON™-5:再発/難治性進展型小細胞肺癌患者及び	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			インゲルハイム株	その他の再発/難治性神経内分泌癌患者を対象に	性について審議した。		
			式会社	DLL3 を標的とする T 細胞誘導抗体である BI 764532			
				を静脈内投与する非盲検,多施設共同,第 II 相,用			
				量選択試験			
安全性情報	国がん東病院	K1336	設樂 紘平	HER2 低発現の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認

等				象とした T-DXd と Nivolumab 及び化学療法の同時併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第 Ib/Ⅱ相臨床試験	性について審議した。		
安全性情報等	国がん東病院	K1338		日本人悪性固形腫瘍患者を対象に GEN1042 単剤療法 及びペムブロリズマブ±化学療法との併用療法の安 全性及び忍容性、薬物動態、薬力学、並びに抗腫瘍活 性を評価する第 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	K1342	MSD株式会社	転移性去勢抵抗性前立腺癌 (mCRPC) の日本人患者を対象に MK-5684 の安全性及び薬物動態を評価する第 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
モニタリング	国がん東病院	K0705	小谷 大輔	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	K0736	吉野 孝之	TMB-H の治癒切除不能な進行・再発の消化器悪性腫瘍 患者に対するニボルマブ単独療法の有効性及び安全 性を評価する多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治 験)	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	K0749	設樂 紘平	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
	国がん東病院	K0749	設樂 紘平		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	K0784	吉野 孝之	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共同第 I/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	K0790	原野 謙一	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)	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	K0837	坪井 正博	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

モニタリング	国がん東病院	K0884	後藤 功一	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)	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	К0930	原野 謙一	HRD 陽性の Stage III, IV進行上皮性卵巣・卵管・原発性腹膜癌患者に対する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)	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	K0937	坪井 正博	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)	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	K0998	松本 慎吾		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	K1002	松本 慎吾	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)	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	K1012	原野 謙一	GPC3 発現手術不能進行再発卵巣明細胞癌で腹膜播種を有する患者を対象とした、抗 GPC3-CA 発現 iPS 細胞由来 ILC/NK 細胞を腹腔内投与することの安全性及び忍容性を検討する第 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	K1044	川添 彬人	胃癌患者を対象とした Lenvatinib と Pembrolizumab 併用術前術後化学療法の第 II 相臨床試験(第 II 相 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	K1162	田原信	HER2 発現の再発・転移唾液腺癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの多施設共同非盲検第 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	国がん東病院	K1187	川添 彬人	切除不能進行・再発胃/食道胃接合部/食道腺癌患者を	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の適	省略	承認

グ				対象とした Regorafenib と Nivolumab 及び化学療法の	切性について審議した。		
				同時併用療法の第 Ib/II 相臨床試験(医師主導治験)			
モニタリン	国がん東病院	K1194	内藤 陽一	固形がん患者に対するニラパリブとピミテスピブの	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の適	省略	承認
グ				第 I 相試験(医師主導治験)	切性について審議した。		
モニタリン	国がん東病院	K1206	久保 絵美	化学療法誘発性末梢神経障害に対する交番磁界を用	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の適	省略	承認
グ				いた治療 (AT-04) の探索的医師主導治験	切性について審議した。		
モニタリン	国がん東病院	K1209	善家 義貴	アテゾリズマブの第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	省略	承認
グ					切性について審議した。		
モニタリン	国がん東病院	K1228	松本 慎吾	NRG1 融合遺伝子を有する進行固形癌患者に対するア	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の適	省略	承認
グ				ファチニブマレイン酸塩 (BIBW2992) のバスケット試	切性について審議した。		
				験 (医師主導治験)			
監査	国がん東病院	K1206	久保 絵美	化学療法誘発性末梢神経障害に対する交番磁界を用	監査報告について説明がされ、課題実施の適切性につ	省略	承認
				いた治療 (AT-04) の探索的医師主導治験	いて審議した。		

治験の実施国				進行固形がん患者を対象とした MK-2870 単独療法及	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答等	省略	承認
(1) ** 1		中 5188	MSD 株式会社				/予 più
の適否				びペムブロリズマブ±化学療法との併用療法の第 I	について説明された。それらを踏まえて課題実施の妥		
				相試験	当性について審議した。		
治験の実施国	国がん中央病院	中 5189	アッヴィ合同会社	Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第Ⅲ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等	省略	承認
の適否					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	国がん中央病院	中 5190	MSD 株式会社	高リスク Stage II~IV悪性黒色腫患者を対象に MK-	本課題の概要、書面審査における指摘事項への回答等	省略	承認
の適否				7684A (MK-7684+ペムブロリズマブ) による術後補助	 について説明された。それらを踏まえて課題実施の妥		
				療法とペムブロリズマブによる術後補助療法を比較	 当性について審議した。		
				 する無作為化、実薬対照、二重盲検、第Ⅲ相試験			
				(KEYVIBE-010)			
治験に関す 国	国がん中央病院	T4232	ブリストル・マイ	非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 (ニボルマ	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 2023 年	承認
る変更				ブ)/BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試験		10月17日付)	1
			株式会社			 治験薬概要書又は添付文書 0N0-4538 第 22 版	
						EJ230703 (西暦 2023 年 7 月 3 日付)	
						2,200,000 (1,7,1 0 1,1,7)	
治験に関す国	国がん中央病院	T4302	MSD 株式会社	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) 遅延理由書 (西	承認
る変更			,, ,,,,,			暦 2023 年 10 月 25 日付)	
						治験実施計画書 別紙 1_210716(西暦 2021 年 7 月 16	
						日付)	
治験に関す国	国がん中央病院	T4371	ブリストル・マイ	胸膜中皮腫を対象とした BMS-936558(ニボルマ	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 2023 年	承認
る変更			ヤーズ スクイブ	ブ)/BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試験		10月17日付)	1
			株式会社			 治験薬概要書又は添付文書 0N0-4538 第 22 版	
						EJ230703 (西暦 2023 年 7 月 3 日付)	
						2,100,100 (11,11 10,100 11,11)	
治験に関す。国	国がん中央病院	T4387	ブリストル・マイ	第Ⅰ/Ⅱa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 2023 年	承認
る変更			ヤーズ スクイブ			10月17日付)	
			株式会社			治験薬概要書又は添付文書 ONO-4538 第 22 版	
			VIV. VAIL			EJ230703 (西暦 2023 年 7 月 3 日付)	
						Будоогоо (дин додо т ту) о д ту	
治験に関す 国	国がん中央病院	T4405	ブリストル・マイ	非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 (ニボルマ	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 2023 年	承認
る変更	, , , , , , , , , , , , , ,	-		ブ)/BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試験	3 11 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1	10月17日付)	
			株式会社	7 / 2.10 to 1010 (-) / . / . / . / . / . / . / . /		治験薬概要書又は添付文書 ONO-4538 第 22 版	
			F 1-7 X 2-4 1-24			EJ230703 (西暦 2023 年 7 月 3 日付)	
i I			1				
治験に関す 国	国がん中央病院	T4448	小野薬品工業株式	食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマ	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2023年	承認

						治験薬概要書又は添付文書 0N0-4538 第 22 版 EJ230703 (西暦 2023 年 7月 3 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4478	ファイザー株式会社	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2023年10月25日付) 治験薬概要書又は添付文書 キロサイド注添付文書4 版2305月改訂(西暦2023年5月1日付)	承認
治験に関する変更	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	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 2023 年 10 月 17 日付)治験薬概要書又は添付文書 0NO-4538 第 22 版 EJ230703 (西暦 2023 年 7 月 3 日付)	承認
治験に関する変更	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	第 I / II a 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2023年10月17日付) 治験薬概要書又は添付文書 0N0-4538 第 22 版 EJ230703 (西暦2023年7月3日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4633	加藤健	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) FRONTiER_医 10_IB22 (西暦 2023 年 10 月 20 日付) 治験薬概要書又は添付文書 IB22 (西暦 2023 年 10 月 20 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4694	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximab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 2023 年 10 月 19 日付) 治験薬概要書又は添付文書 ゲムシタビン _SmPC_230220 (西暦 2023 年 2 月 20 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4739	加藤健	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) NOBEL 書 10 IB22_ICF15 (西暦 2023 年 10 月 17 日付) 治験薬概要書又は添付文書 IB22 (西暦 2023 年 10 月 17 日付) 説明文書、同意文書 ICF15 (西暦 2023 年 10 月 17 日付) 説明文書、同意文書 取り下げ書 ICFv15_20231013 (西暦 2023 年 10 月 30 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4772	中外製薬株式会社	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2023年10月17日付) 治験実施計画書 本体第7版J230928(西暦2023年9月28日付) 説明文書、同意文書 パート1第11版231108IRB(西	承認

						暦 2023 年 10 月 17 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4803	日本イーライリリー株式会社	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2023年10月16日付) 治験実施計画書 本体改訂版e版EJ230815(西暦2023年8月15日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4814	日本イーライリリー株式会社	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2023年10月17日付) 治験実施計画書 本体f版EJ230718 (西暦2023年7月18日付) 治験薬概要書又は添付文書 LY2835219_EJ+正誤表 (西暦2023年6月19日付) 説明文書、同意文書 アセント文書低年齢用5版23118IRB (西暦2023年10月6日付) 説明文書、同意文書 アセント文書高年齢用5版23118IRB (西暦2023年10月6日付) 説明文書、同意文書 本体第7版_231108IRB (西暦2023年10月6日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4823	中外製薬株式会社	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2023年10月25日付) 治験実施計画書 本体第8版EJ230920(西暦2023年9月20日付) 説明文書、同意文書 パート2第3版231108IRB(西暦2023年10月24日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4830	IQVIA サービシー ズ ジャパン合同 会社	Epcoritamab 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2023年10月24日付)治験実施計画書 補遺_第5版EJ230920 (西暦2023年9月20日付)治験実施計画書 製造販売承認取得お知らせ230925 (西暦2023年9月25日付)説明文書、同意文書 グループ3~5第5版231108IRB (西暦2023年10月23日付)説明文書、同意文書 漸増・拡大パート第7版231108IRB (西暦2023年10月23日付)	
治験に関する変更	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	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	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2023年10月17日付) 治験薬概要書又は添付文書 0N0-4538 第 22 版 EJ230703 (西暦2023年7月3日付)	承認

治験に関する変更	国がん中央病院	T4842	アッヴィ合同会社	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 2023 年 10 月 24 日付) 説明文書、同意文書 本体第 6 版_231108IRB (西暦 2023 年 10 月 23 日付)	承認
治験に関する変更	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	SCC244 の第 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 2023 年 10 月 18 日付) 治験実施計画書 本体第 3.2 版 EJ230830 (西暦 2023 年 8 月 30 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4852	中外製薬株式会社	乳癌患者を対象とした GDC-9545 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2023年10月25日付) 治験薬概要書又は添付文書 イブランスカプセル第2版2310月改訂(西暦2023年10月1日付) 治験薬概要書又は添付文書 イブランス改訂のお知らせ2版(西暦2023年10月1日付) 治験薬概要書又は添付文書 イブランス改訂のお知らせ2版(西暦2023年10月1日付) 治験薬概要書又は添付文書 イブランス錠添付文書2版2310月改訂(西暦2023年10月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4891	バイエル薬品株式会社	レゴラフェニブとニボルマブの第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2023年10月20日付) 治験薬概要書又は添付文書 0N0-4538 第 22 版 J230922 (西暦2023年9月22日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4897	ノバルティス ファーマ株式会社	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2023年10月25日付) 治験実施計画書 付録_第09版J230927(西暦2023年9月27日付) 治験薬概要書又は添付文書 Tislelizumab第10.1版 EJ(西暦2023年6月30日付) 治験薬概要書又は添付文書 最新の治験薬概要書について230808(西暦2023年8月8日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4899	第一三共株式会社	胃癌を対象とした 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 2023 年 10 月 23 日付) 治験実施計画書 Supplement1_4.0(西暦 2023 年 6 月 20 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4904	須藤 一起	HR 陽性 HER2 陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較	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) AMBITION_書式 10 (西暦 2023 年 10 月 20 日付)	承認

				第Ⅲ相試験(医師主導治験)		治験実施計画書 PRT8.0 (西暦 2023 年 10 月 20 日付) 治験薬概要書又は添付文書 IB19 補遺 2 (西暦 2023 年 10 月 20 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4916	中外製薬株式会社	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2023年10月25日付)治験実施計画書 本体第2版J230927 (西暦2023年9月27日付)説明文書、同意文書 男性+閉経後女性用5版231108IRB(西暦2023年10月25日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4937	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社		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2023年10月17日付) 治験薬概要書又は添付文書 0N0-4538 第 22 版 EJ230703 (西暦2023年7月3日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4938	株式会社 Ascent Development Services	頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした AN2025 (buparlisib) 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2023年10月25日付) 治験薬概要書又は添付文書 タキソール医薬品12版2307月改訂(西暦2023年7月1日付) 治験薬概要書又は添付文書 タキソール注添付文書2版2307月改訂(西暦2023年7月1日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4947	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	JCAR017 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2023年10月23日付) 治験薬概要書又は添付文書 カロナール添付文書4 版2310月改訂(西暦2023年10月1日付) 治験薬概要書又は添付文書 治験製品概要書補遺の 読み替えレター(西暦2023年10月3日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4949	IQVIA サービシー ズ ジャパン合同 会社	びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象とした Epcoritamab 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 2023 年 10 月 18 日付) 治験実施計画書 本体改訂 4JP-1 第 3 版 EJ230714(西暦 2023 年 7 月 14 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4953	アストラゼネカ株式会社	乳癌患者を対象とした AZD9833 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 2023 年 10 月 18 日付) 治験薬概要書又は添付文書 レトロゾール第 2 版_科 学的知見(西暦 2023 年 10 月 10 日付)	承認
治験に関す る変更	国がん中央病院	T4964	中外製薬株式会社	1 レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を 対象とした R07030816 (mosunetuzumab) 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 2023 年 10月 23日付)	承認

						治験薬概要書又は添付文書 アクテムラ添付文書 4版 2309 月改訂 (西暦 2023 年 9 月 1 日付) その他 服薬日誌レナリドミド第 4版 230907 (西暦 2023 年 9 月 7 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4973	グラクソ・スミス クライン株式会社	進行固形癌患者を対象とした GSK6097608 の単剤療法 及び抗がん剤との併用療法における第 I 相、ヒト初回 投与 (FTIH)、非盲検試験	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 2023 年 10 月 20 日付) 治験実施計画書 レターEJ230926 (西暦 2023 年 9 月 26 日付) 治験実施計画書 別紙_第 6 版 231010 (西暦 2023 年 10 月 10 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4975	ノバルティス ファーマ株式会社	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2023年10月25日付) 治験実施計画書 本体第04版 EJ230712(西暦2023年7月12日付) 治験薬概要書又は添付文書 IAG933第3版 EJ230714 (西暦2023年7月14日付) 説明文書、同意文書 本体第03版_231108IRB(西暦2023年10月18日付) 治験の費用の負担について説明した文書 治験費用の負担に関する説明書231025(西暦2023年10月25日付) その他 投与日誌_連日服用231024(西暦2023年10月24日付) その他 投与日誌_連日服用231024(西暦2023年10月24日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4979	MSD 株式会社	MK-7684A 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2023年 10月17日付)治験実施計画書 本体改訂09版 EJ230816(西暦2023年8月16日付)治験実施計画 書 別紙3_230920(西暦2023年9月20日付)治験 実施計画書 使用するベバシズマブについてレター (西暦2023年9月27日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4997	メドペイス・ジャパン株式会社	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 2023 年 10 月 19 日付) その他 スクリーニング及び被験者登録手順 V2 (西暦 2022 年 3 月 8 日付)	承認
治験に関す	国がん中央病院	T5000	ブリストル・マイ	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2023年	承認

る変更			ヤーズ スクイブ			10月17日付)	
る友丈			株式会社			治験薬概要書又は添付文書 0NO-4538 第 22 版 EJ230703 (西暦 2023 年 7月 3 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T5020	荒川 歩	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) PRT4 ICF8 アセントC3 (西暦 2023 年 10 月 25 日付) 治験実施計画書 第 4.0 版 (西暦 2023 年 10 月 25 日付) 説明文書、同意文書 アセントC 第 3 版 (西暦 2023 年 10 月 25 日付) 説明文書、同意文書 本体 第 8 版 (西暦 2023 年 10 月 25 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5023	小野薬品工業株式会社	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2023年10月25日付) 治験薬概要書又は添付文書 0N0-4538 第 22 版 EJ230703 (西暦2023年7月3日付) 説明文書、同意文書 本体第9版_231108IRB(西暦2023年10月25日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5037	本間 義崇	HER2 発現の再発・転移唾液腺癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの多施設共同非盲検第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) MYTHOS 書式 10_ 監査計画書 (西暦 2023 年 10 月 24 日付) 監査計画書 監査計画書 20231020(西暦 2023 年 10 月 24 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5071	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社		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2023年10月24日付) 治験実施計画書 避妊期間変更レターEJ230815(西暦2023年8月15日付) 治験薬概要書又は添付文書 ドキソルビシン SmPC_EJ (西暦2023年3月9日付) 治験薬概要書又は添付文書 ドキソルビシン_リーフレットEJ(西暦2023年3月9日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5087	アストラゼネカ株式会社	第Ⅰ b/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2023年10月25日付) 治験実施計画書 別紙2_第4版EJ230627(西暦2023年6月27日付) 治験実施計画書 別紙2_第5版EJ230818(西暦2023年8月18日付)	承認

						治験薬概要書又は添付文書 カピバセルチブ第 14.1 版 J231016 (西暦 2023 年 10 月 16 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 230818 (西暦 2023 年 8 月 18 日付) その他 Thank you card 治験参加 2 版 (西暦 2023 年 7 月 17 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T5087	アストラゼネカ株式会社	第ⅠЫ/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2023年10月26日付) 治験実施計画書 本体第5版EJ230808 (西暦2023年8月8日付) 説明文書、同意文書 第 Ib 相パート用第6版231108IRB (西暦2023年10月24日付) その他 患者日誌第2版231024 (西暦2023年10月24日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5097	ヤンセン ファーマ株式会社	非小細胞肺がん患者を対象としたアミバンタマブ皮 下投与製剤の第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 2023 年 10 月 24 日付)説明文書、同意文書 本体第 7 版	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5102	平野秀和	ONO-4538 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。	_231108IRB (西暦 2023 年 10 月 23 日付) 治験に関する変更申請書(書式 10) PADDLE_医 10 (西暦 2023 年 10 月 18 日付) 治験実施計画書 PRT 別冊 1_v5.0 (西暦 2023 年 10 月 18 日付) 治験薬概要書又は添付文書 IB22 (西暦 2023 年 10 月 18 日付) 説明文書、同意文書 ICF5 (西暦 2023 年 10 月 18 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5103	メルクバイオファーマ株式会社	頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした Xevinapant 及び放射線療法の第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 2023 年 10 月 18 日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 電子メールテンプレート 2306 月(西暦 2023 年 6 月 1 日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 ランディングページテンプレート 2 版(西暦 2023 年 6 月 6 日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 医療従事者向けのチラシ(西暦 2023 年 7 月 14 日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 医療従事者啓発キャンペーン 230908(西暦 2023 年 9 月 8 日付)	承認

治験に関す	国がん中央病院	T5104	第一三共株式会社	Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) の第	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 2023 年	承認
る変更				Ⅱ相試験		10月18日付) 説明文書、同意文書 大腸癌 5a 第 2 版 231108IRB (西暦 2023年10月16日付) 説明文書、同意文書 大腸癌 Pre-Scr2版 23118IRB (西暦 2023年10月16日付)	73.462
						説明文書、同意文書 尿路上皮がん第 1 版 231108IRB (西暦 2023 年 10 月 16 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T5141	アストラゼネカ株式会社	アクショナブルゲノム変化のない局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象に一次治療としてのDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) とデュルバルマブ及びカルボプラチンの併用療法をペムブロリズマブと白金製剤を含む化学療法の併用療法と比較する第Ⅲ相、ランダム化、非盲検、多施設国際共同試験(D926NC00001、AVANZAR)	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2023年10月20日付) 治験実施計画書 別添_毒性管理ガイドライン第4版 EJ(西暦2023年6月26日付) 治験薬概要書又は添付文書 Cisplatin_科学的知見 第2版(西暦2023年9月27日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5147		転移性 HER2 陽性乳癌の維持療法として tucatinib 又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第3相試験 (HER2CLIMB-05)	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2023年10月24日付) 治験薬概要書又は添付文書 Tucatinib 第 11版 EJ23523 (西暦2023年5月23日付) 説明文書、同意文書 本体第4版_231108IRB(西暦2023年10月23日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5150	ファイザー株式会社	進行癌に対する全身抗癌療法歴のない ER 陽性/HER2 陰性の乳癌患者を対象として, ARV-471 (PF-07850327) +パルボシクリブとレトロゾール+パルボシクリブを 比較する無作為化, 非盲検, 多施設共同, 第3相試験 (VERITAC-3)	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2023年10月24日付) 治験薬概要書又は添付文書 ARV-471第1版 E2308月 (西暦2023年8月1日付) 治験薬概要書又は添付文書 ARV-471第4版 J231016 (西暦2023年10月16日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5162	株式会社新日本科学PPD	HER2 陽性の切除不能な局所進行性または転移性胃食 道腺癌(GEA)患者を対象としたチスレリズマブ併用 又は非併用下で化学療法と組み合わせた zanidatamab の無作為化、多施設共同、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2023年10月25日付) 治験実施計画書 本体改訂第3.3版 EJ230811 (西暦2023年8月11日付) 治験実施計画書 別紙_第3版 EJ230830(西暦2023年8月30日付) 治験実施計画書 別紙_第4版 EJ231011(西暦2023年10月11日付)	承認

						治験薬概要書又は添付文書 Tislelizumab 第 10.1 版 EJ (西暦 2023 年 6 月 30 日付) 治験薬概要書又は添付文書 ロペミン添付文書 1 版 2307 月改訂 (西暦 2023 年 7 月 1 日付) 説明文書、同意文書 ICF_変更対比表_第 2 版 (西暦 2023 年 10 月 5 日付) 説明文書、同意文書 プレスクリーニング 2 版 231108IRB (西暦 2023 年 10 月 5 日付)	
						説明文書、同意文書 妊娠情報提供 2 版 231108IRB(西暦 2023 年 10 月 5 日付) 説明文書、同意文書 本体第 2 版_231108IRB(西暦 2023 年 10 月 5 日付) 説明文書、同意文書 進行時治験薬投与 2 版 231108IRB(西暦 2023 年 10 月 5 日付) 被験者の健康被害の補償について説明した文書 健	
						康被害に対する補償請求 230825 (西暦 2023 年 8 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 保 険契約証明書 230929 (西暦 2023 年 9 月 29 日付) 治験参加カード 治験参加証第 02 版 231024 (西暦 2023 年 10 月 24 日付) その他 下痢に関するガイダンス 230914 (西暦 2023 年 9 月 14 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T5164	MSD 株式会社	中悪性度及び低悪性度 B 細胞悪性腫瘍を有する患者を対象とした MK-2140 の単独療法及び併用療法の安全性及び有効性を評価する、非盲検、多施設共同、第 II 相バスケット試験 (waveLINE-006)	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 2023 年 10 月 17 日付) 治験実施計画書 PRT お知らせレターEJ230915 (西暦 2023 年 9 月 15 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T5173		再発又は難治性 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象に CD19 標的二重特異性抗体 TNB-486 を評価する多施設共同、第 I 相、非盲検、用量漸増及び用量拡大試験	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2023年10月24日付)治験実施計画書 本体第9版EJ+正誤表(西暦2023年7月28日付)治験実施計画書 別紙1_第2版230825(西暦2023年8月25日付)治験実施計画書 補遺_第3版EJ230908(西暦2023年9月8日付)説明文書、同意文書 任意の検査第2版231108IRB(西暦2023年10月20日付)説明文書、同意文書 本体第4版_231108IRB(西暦2023年10月20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230809(西暦2023年8月9日付)被験者の健康被害の補償について説明した文書	

						健康被害補償の概要について第2版(西暦2023年8 月16日付)治験参加カード 治験参加証第2.1.1版 231020(西暦2023年10月20日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T5180	グラクソ・スミス クライン株式会社	PD-L1 陽性の再発又は転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象に一次治療としての新規複合免疫療法を評価するための、マスタープロトコルを用いた第II 相、無作為化、非盲検、プラットフォーム試験	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2023年10月19日付) 治験薬概要書又は添付文書 GSK6097608 第 04 版 J23830 (西暦2023年8月30日付) 治験薬概要書又は添付文書 Dostarlimab 第 08 版 J2398 (西暦2023年9月8日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T5185	ノバルティス ファーマ株式会社	特定の進行性がん患者を対象とした KFA115 の単剤投与及びチスレリズマブとの併用投与によるオープンラベル, 多施設共同, 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2023年10月20日付) 治験薬概要書又は添付文書 VDT482 第 10.1 版 EJ230630 (西暦2023年6月30日付) 治験薬概要書又は添付文書 最新の治験薬概要書に ついて230808 (西暦2023年8月8日付)	
安全性情報等	国がん中央病院	T4095		濾胞性リンパ腫患者を対象とした CC-5013(レナリドミド)の第Ⅲ相試験	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	国がん中央病院	T4302	MSD 株式会社	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	国がん中央病院	T4362	IQVIA サービシー ズ ジャパン合同 会社	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	国がん中央病院	T4381	小野薬品工業株式会社	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	国がん中央病院	T4399	小野薬品工業株式 会社	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	国がん中央病院	T4417	米盛 勧	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がされ、課題継続の妥当	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T4417	米盛勧	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	国がん中央病院	T4452	第一三共株式会社	乳癌患者を対象とした DS-8201a 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	国がん中央病院	T4467	米盛 勧	乳がん患者を対象としたパルボシクリブの第Ⅲ相試	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				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	T4482	日本イーライリリ	乳癌患者を対象としたアベマシクリブ(LY2835219)の	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			一株式会社	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	T4517	MSD 株式会社	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	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	米盛 勧	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がされ、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	T4538	ギリアド・サイエ	KTE-C19 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	省略	承認
等			ンシズ株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4567	メドペイス・ジャ	L0X0-292 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	省略	承認
等			パン株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4575	ブリストル・マイ	JCAR017 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	省略	承認
等			ヤーズ スクイブ		性について審議した。		
			株式会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4585	ブリストル・マイ	長期追跡調査	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ヤーズ スクイブ		性について審議した。		
			株式会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4590	中外製薬株式会社	非小細胞肺癌患者を対象とした CH5424802(一般名:ア	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				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	T4593	Chordia	第I相臨床試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			Therapeutics 株式		性について審議した。		
			会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4615	アステラス製薬株	胃腺癌及び食道胃接合部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、課題継続の妥当	省略	承認
等			式会社	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	T4628	MSD 株式会社	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	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	T4633	加藤健	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	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	T4634	エーザイ株式会社	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	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	T4637	MSD 株式会社	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	T4651	MSD 株式会社	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	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	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	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	T4678	協和キリン株式会	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	省略	承認
等			社		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	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	省略	承認
等			インゲルハイム株		性について審議した。		
			式会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4688	ブリストル・マイ	アグレッシブ B 細胞性非ホジキンリンパ腫の移植適	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ヤーズ スクイブ	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。		
			株式会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4694	アステラス製薬株	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	省略	承認
等			式会社		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	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	省略	承認
等			式会社		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	 非小細胞肺がん患者を対象とした MK-7902(レンバチ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				 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	│ │安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				たブリガチニブのバスケット試験(医師主導治験)	性について審議した。	1.4	7.70
安全性情報	国がん中央病院	T4711	ヤンセン ファー	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	省略	承認
等			マ株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4712	IQVIA サービシー	胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象とした BGB-A317	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ズ ジャパン合同	の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
			会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4733	日本イーライリリ	ラムシルマブ(LY3009806)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	省略	承認
等			一株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4739	加藤健	食道がん患者を対象とした根治的化学放射線療法と	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				 抗 PD-1 抗体薬併用による探索的多施設共同非盲検医	性について審議した。		
				師主導治験			
安全性情報	国がん中央病院	T4744	サノフィ株式会社	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がされ、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	T4746	伊豆津 宏二	 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がされ、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	 結腸・直腸がん患者を対象とした 0N0-4538 (ニボルマ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
 等			会社	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	T4752	大鵬薬品工業株式	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	省略	承認
III IV	1			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			–

等			会社		性について審議した。		
	国がん中央病院	T4754	パレクセル・イン	第 I / II 相討驗	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
女主に用報 等	国370年天州阮	14754	ターナショナル株	77.17日中国大			/子(即位)
寺					性について審議した。		
A 14 1 1			式会社	Andrew Committee of Committee o	A (d arm the for (l.)	domb	
安全性情報	国がん中央病院	T4758	メドペイス・ジャ	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	省略	承認
等 —————			パン株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4762	中外製薬株式会社	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	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	T4766	中外製薬株式会社	非小細胞肺癌を対象とした Tiragolumab 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	T4769	大原薬品工業株式	OP-10 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	省略	承認
等			会社		 性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4772	中外製薬株式会社	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	省略	承認
等			, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		性について審議した。		7 ,,_
•	国がん中央病院	T4773	 米盛 勧	 卵巣癌、卵管癌又は腹膜癌を対象としたセジラニブと	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省 胶	承認
安主任	国际70十八州的	14775		オラパリブの第Ⅲ相試験(医師主導治験)	女主に切れ取らにういて記引がされい、麻腐症がの女ヨー 性について審議した。	TE MO	/子(中心
1				オフバリノの労血作的歌(区即主等行歌)	江に フャ・C 併成 した。		
ф Д Б Б Т	豆.水.)	T) 4770	V FF FF	11光点 (11米点力)に115円点と44年1114 1. パワージ1	ウ人は177かれた)マーンマギロバチは、3月時後はのでル	zlam <i>ts</i>	.त.≐रा
	国がん中央病院	T4773	米盛 勧	卵巣癌、卵管癌又は腹膜癌を対象としたセジラニブと		省略	承認
等				オラパリブの第Ⅲ相試験(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	erdafitinibの第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			マ株式会社		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	頭頸部癌患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				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	enfortumab vedotin(ASG-22CE) 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	省略	承認
等			式会社		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	enfortumab vedotin(ASG-22CE) 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	省略	承認
等			式会社		 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	JNJ-56021927(apalutamide)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	省略	承認
等	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		マ株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4782	米盛勧	 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がされ、課題継続の妥当	省略	承認
文 上 L 旧 刊		11102	\(\rm \\ \m' \\ \m' \\	100011201 V23/11/1日的例》(12月11日本	女主に切れ取らに りい で	E Lh	↑ 1、14 円・1
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	国がん中央病院	T4007	並川健二郎	MO_4520 の第Ⅱ扣耖廠 / 厉邱→溢込廠/		省略	承認
女主性情報	国かん甲犬病院	T4807	业川))	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がされ、課題継続の妥当	11 附	净
寺 人口 片 5		m. r.c. :	H. I. A. S.	After a Lepin New A	性について審議した。	dame	7 37
安全性情報	国がん中央病院	T4814	日本イーライリリ	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	省略	承認
等			一株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4815	ブリストル・マイ	JCAR017 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	省略	承認
等			ヤーズ スクイブ		性について審議した。		

			株式会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4816	大鵬薬品工業株式	骨肉腫患者を対象とした TAS-115 (pamufetinib) の第	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			会社	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	T4818	MSD 株式会社	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	T4823	中外製薬株式会社	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	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	T4824	中外製薬株式会社	非小細胞肺がん患者を対象とした Tiragolumab、アテ	安全性研究報告について説明がされ、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	T4829	小野薬品工業株式	0N0-4538 の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4830	IQVIA サービシー	Epcoritamab 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	省略	承認
等			ズ ジャパン合同		性について審議した。		
			会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4834	森實 千種	膵癌患者を対象としたニボルマブの第Ⅲ相試験(医師	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				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	T4846	MSD 株式会社	食道がん患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				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	T4848	パレクセル・イン	乳がん患者を対象とした Tucatinib 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	省略	承認
等			ターナショナル株		性について審議した。		
			式会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4850	日本イーライリリ	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	省略	承認
等			一株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4851	アステラス製薬株	胃腺癌及び食道胃接合部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、課題継続の妥当	省略	承認
等			式会社	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	T4852	中外製薬株式会社	乳癌患者を対象とした GDC-9545 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	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	T4855		LOXO-305 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	省略	承認
等			一株式会社		性について審議した。		
	国がん中央病院	T4856	ファイザー株式会	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	省略	承認
等			社		性について審議した。		
	国がん中央病院	T4860	インサイト・バイ	第 1b/2 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	省略	承認
等			オサイエンシズ・		性について審議した。		
			ジャパン合同会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4860	インサイト・バイ	第 1b/2 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	省略	承認

等			オサイエンシズ・		性について審議した。		
,			ジャパン合同会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4860	インサイト・バイ	第 1b/2 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	省略	承認
等			オサイエンシズ・		性について審議した。		
,,			ジャパン合同会社		Так т		
安全性情報	国がん中央病院	T4867	平野 秀和	ニボルマブとイピリムマブの第Ⅱ相試験 (医師主導治	 安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等		11001	1 23 33 11.	験)	性について審議した。		71 486
,,					Так С п ва С 1 С п		
安全性情報	国がん中央病院	T4870	ヤンセン ファー	EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対	 安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			マ株式会社	象として一次治療としてのアミバンタマブとラゼル	性について審議した。		
				チニブの併用、オシメルチニブ、及びラゼルチニブを			
				比較する第3相ランダム化試験			
				12.10			
安全性情報	国がん中央病院	T4880	アムジェン株式会	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	 省略	承認
等			社		 性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4890	小野薬品工業株式	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	省略	承認
等			会社		 性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4891	バイエル薬品株式	レゴラフェニブとニボルマブの第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4892	Fortrea Japan 株	未治療マントル細胞リンパ腫を対象とした BGB-3111	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			式会社	(ザヌブルチニブ)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	T4896	協和キリン株式会	ME-401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	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4903	インサイト・バイ	肛門管癌患者を対象とした INCMGA00012 の第Ⅲ相試	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			オサイエンシズ・	験	性について審議した。		
			ジャパン合同会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4904	須藤 一起	HR 陽性 HER2 陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				ル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較	性について審議した。		
				第Ⅲ相試験(医師主導治験)			
安全性情報	国がん中央病院	T4904	須藤 一起	HR 陽性 HER2 陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				ル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較	性について審議した。		
				第Ⅲ相試験(医師主導治験)			
安全性情報	国がん中央病院	T4904	須藤 一起	HR 陽性 HER2 陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				ル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較	性について審議した。		
				第Ⅲ相試験 (医師主導治験)			
少. 人. 从. 桂. 却	国がん中央病院	T4905	米盛 勧	ペムブロリズマブ及びオラパリブの第Ⅱ相試験(医師	ウムル	省略	承認

等				主導治験)	性について審議した。		
安全性情報等	国がん中央病院	T4907	MSD 株式会社	結腸・直腸癌患者を対象とした MK-7902/E7080(レンバチニブ) と 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	国がん中央病院	T4912	髙橋 雅道	E7090 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	国がん中央病院	T4914	中外製薬株式会社	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	国がん中央病院	T4916	中外製薬株式会社	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	国がん中央病院	T4921	MSD 株式会社	小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475(ペムブロリ ズマブ)/MK-7339(オラパリブ)の第Ⅲ相試験	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	国がん中央病院	T4928	ギリアド・サイエンシズ株式会社	添付文書の適応症患者を対象とした KTE-C19 の第Ⅲb 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	国がん中央病院	T4929	IQVIA サービシー ズ ジャパン合同 会社		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	国がん中央病院	T4931	堀之内 秀仁	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
安全性情報等	国がん中央病院	T4934	小野薬品工業株式 会社	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
	国がん中央病院	T4938	株式会社 Ascent Development Services	頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした AN2025 (buparlisib) 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	国がん中央病院	T4943	MSD 株式会社	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
安全性情報等	国がん中央病院	T4944	PRA ヘルスサイエ ンス株式会社	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	国がん中央病院	T4947	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	JCAR017 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	国がん中央病院	T4949		びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象とした Epcoritamab 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

	国がん中央病院	T4954	MSD 株式会社	MK-7119 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	省略	承認
等				Mary 1 both	性について審議した。	Water Control of the	
	国がん中央病院	T4954	MSD 株式会社	MK-7119 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	省略	承認
等					性について審議した。		
	国がん中央病院	T4955	PRA ヘルスサイエ	HER2 異常固形癌患者を対象とした tucatinib 及びト	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ンス株式会社	ラスツズマブの併用療法第Ⅱ相バスケット試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4957	サイネオス・ヘル	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	省略	承認
等			ス・クリニカル株 式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4958	堀之内 秀仁	血漿遊離 DNA から ROS1 融合遺伝子が検出された進行	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				または再発非小細胞肺がんに対するエヌトレクチニ	性について審議した。		
				ブの多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)			
安全性情報	国がん中央病院	T4961	MSD 株式会社	食道癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				と MK-7902 (E7080: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	T4961	MSD 株式会社	食道癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				と MK-7902 (E7080: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	T4962	日本臨床研究オペ	CYH33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	省略	承認
等			レーションズ株式		性について審議した。		
			会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4963	小野薬品工業株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4965	アステラス製薬株	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	省略	承認
等			式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4968	大鵬薬品工業株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4968	大鵬薬品工業株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4972	日本イーライリリ	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	省略	承認
等			一株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4973	グラクソ・スミス	進行固形癌患者を対象とした GSK6097608 の単剤療法	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			クライン株式会社	及び抗がん剤との併用療法における第Ⅰ相、ヒト初回	性について審議した。		
				投与 (FTIH)、非盲検試験			
安全性情報	国がん中央病院	T4973	グラクソ・スミス	進行固形癌患者を対象とした GSK6097608 の単剤療法	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			クライン株式会社	及び抗がん剤との併用療法における第Ⅰ相、ヒト初回	性について審議した。		
				 投与 (FTIH)、非盲検試験			

安全性情報	国がん中央病院	T4976	日本イーライリリ	慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			一株式会社	を対象とした LOX0305 の第3 相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4977	アッヴィ合同会社	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	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	T4978	PRA ヘルスサイエ	子宮頸癌患者を対象とした tisotumab vedotin の第Ⅲ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ンス株式会社	相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4979	MSD 株式会社	MK-7684A 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	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	T4981	ファイザー株式会	BRAF 変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療として化	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			社	学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブお	性について審議した。		
				 よびセツキシマブを投与する第Ⅲ相試験(BREAKWATER			
				試験)			
安全性情報	国がん中央病院	T4982	エーザイ株式会社	E7386 とペムブロリズマブの第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	T4984	ギリアド・サイエ	Sacituzumab Govitecan 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	省略	承認
等			ンシズ株式会社		 性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4990	Meiji Seika ファ	慢性移植片対宿主病を対象とした ME3208 の第Ⅲ相試	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ルマ株式会社	験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4994	武田薬品工業株式	第Ⅰ b/Ⅱ 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4995	山形 幸徳	HER2 陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				とした Trastuzumab Deruxtecan 術前化学療法又は			
				Trastuzumab Deruxtecan, Capecitabine と Durvalumab			
				(MEDI4736) 併用術前術後化学療法の第 II 相臨床試			
				験			
安全性情報	国がん中央病院	T4997	メドペイス・ジャ	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	省略	承認
等			パン株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4998	中外製薬株式会社	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	省略	承認
等			17120701000	NA - 108 (A)	性について審議した。	H-1	- J - Hru:
安全性情報	国がん中央病院	T5001	メルクバイオファ	固形がん患者を対象とした Bintrafusp alfa (M7824)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ーマ株式会社	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	T5001	メルクバイオファ	固形がん患者を対象とした Bintrafusp alfa (M7824)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ーマ株式会社	の第Ⅲ相試験	性について審議した。		

	国がん中央病院	T5004	中外製薬株式会社	R07499790(Pralsetinib)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	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	T5005	Fortrea Japan 株	固形がん患者を対象とした MCLA-128(zenocutuzumab)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			式会社	の第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	T5010	ファイザー株式会	第Ⅰ相/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	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5015	小野薬品工業株式	胃がんを対象とした 0N0-4538、イピリムマブ及び化学	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			会社	療法併用の第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	T5020	荒川 歩	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	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	T5020	荒川 歩	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	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	T5020	荒川 歩	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	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	T5023	小野薬品工業株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
	国がん中央病院	T5025	MSD 株式会社	 子宮体癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	 承認
等				ブ) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		117
.,				27 270	12. The state of t		
安全性情報	国がん中央病院	T5032	アステラス製薬株	第I/Ib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	省略	承認
等			式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5032	アステラス製薬株	第I/Ib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	省略	承認
等			式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5033	アムジェン株式会	AMG 193 の第 I / I b/ II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5037	本間 義崇	HER2 発現の再発・転移唾液腺癌患者を対象としたトラ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				スツズマブ デルクステカンの多施設共同非盲検第Ⅱ			
,,				相試験(医師主導治験)	E.C. O. CHIMOTO		
				THE VOX (COMPLET THE INV)			
安全批售却	 国がん中央病院	T5038	メルクバイオファ	 	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
女王任用報 等	四州ル十大州州	15050	ーマ株式会社	同所進行與項部瘤患者を対象とした、 Debio 1143 と 自金製剤を含む化学放射線療法を併用する第Ⅲ相試		티 씨ロ	/ 升、即心
₹			1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		コエルング・く 住成 した。		
				験			
安全性情報	 国がん中央病院	T5039	アムジェン株式会	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	省略	承認
等			社		性について審議した。		
	国がん中央病院	T5040	<u> </u>	REGN1979 (odronextamab) 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	省略	 承認
等			ターナショナル株	The very	性について審議した。		- 1 + Hr.C.
'4			式会社		12 / CH MX 0/C0		
		<u> </u>	ングト		<u> </u>		

安全性情報	国がん中央病院	T5041	日本臨床研究オペ	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	省略	承認
等			レーションズ株式		性について審議した。		
			会社				
安全性情報	国がん中央病院	T5043	ファイザー株式会	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	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5049	高本 健史	BRAF V600E 変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニ	性について審議した。		
				ブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性			
				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	国がん中央病院	T5055	日本ベーリンガー	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	省略	承認
 等			インゲルハイム株		 性について審議した。		
			式会社				
安全性情報	国がん中央病院	T5058	バイエル薬品株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5060	日本イーライリリ	アベマシクリブ(LY2835291)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	省略	承認
等			一株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5063	グラクソ・スミス	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	省略	承認
等			クライン株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5063	グラクソ・スミス	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	省略	承認
等			クライン株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5065	米盛 勧	ブリグチニブの第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	T5068	MSD 株式会社	MK-3475 (ペムブロリズマブ) 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	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	T5070	アムジェン株式会	AMG 552(Bemarituzumab)の第Ⅰb/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5072	中外製薬株式会社	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	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	T5073	アムジェン株式会	第Ib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	省略	承認
等			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5074	日本イーライリリ	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	省略	承認
等			一株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5078	米盛 勧	ペムブロリズマブ及びオラパリブの第Ⅱ相試験 (医師	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				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	T5079	アストラゼネカ株	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	省略	承認
等			式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5080	MSD 株式会社	試験第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	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	T5081	アムジェン株式会	胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552、	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			社	ニボルマブの第Ⅰb/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	T5085	ブリストル・マイ	結腸・直腸癌患者を対象とした BMS-986213	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ヤーズ スクイブ	(Relatlimab/ニボルマブ FDC) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
			株式会社				
安全性情報	国がん中央病院	T5089	メルクバイオファ	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	省略	承認
等			ーマ株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5096	シミック株式会社	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	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	T5097	ヤンセン ファー	非小細胞肺がん患者を対象としたアミバンタマブ皮	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			マ株式会社	下投与製剤の第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	T5100	グラクソ・スミス	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	省略	承認
等			クライン株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5100	グラクソ・スミス	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	省略	承認
等			クライン株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5102	平野 秀和	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がされ、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	T5103	メルクバイオファ	頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした Xevinapant 及び	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ーマ株式会社	放射線療法の第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	T5110	IQVIA サービシー	進行性悪性腫瘍患者を対象とした BGB-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ズ ジャパン合同	A317(Tislelizumab)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
			会社				
安全性情報	国がん中央病院	T5111	中外製薬株式会社	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	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	T5113	サイネオス・ヘル	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	省略	承認
等			ス・クリニカル株		性について審議した。		
			式会社				
安全性情報	国がん中央病院	T5114	大鵬薬品工業株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5114	大鵬薬品工業株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5115	田辺三菱製薬株式	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	省略	承認
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5116	メドペイス・ジャ	BLU 451 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	省略	承認
等			パン株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5117	MSD 株式会社	MK-3475 (ペムブロリズマブ) 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	省略	承認

等					性について審議した。		
安全性情報等	国がん中央病院	T5118	MSD 株式会社	進行褐色細胞腫/パラガングリオーマ、進行膵神経内分泌腫瘍、フォン・ヒッペル・リンドウ病関連腫瘍、進行野生型消化管間質腫瘍、又は HIF-2 α 関連遺伝子変異を有する進行固形癌の患者を対象に MK-6482 (belzutifan) 単独療法の有効性及び安全性を評価する第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	T5119	中外製薬株式会社	SAIL66 の CLDN6 陽性の局所進行性又は転移性固形癌 患者を対象とした第 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	T5120	ギリアド・サイエンシズ株式会社	非小細胞肺癌患者を対象とした Sacituzumab Govitecan (GS-0132) 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	国がん中央病院	T5121	アステラス製薬株式会社	転移性又は局所進行性の固形がん患者を対象とした ASP2074 の第 1/1b 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	T5125	インサイト・バイ オサイエンシズ・ ジャパン合同会社	特定の進行固形癌患者を対象とした INCB099280 の安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学を検討する第1相 試験		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T5126	大熊 裕介	未治療の切除不能な胸腺癌に対するカルボプラチン +パクリタキセル+ペムブロリズマブ+レンバチニ 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	国がん中央病院	T5136	大鵬薬品工業株式会社	未治療の局所進行切除不能又は転移性の胃腺癌、食道胃接合部腺癌及び食道腺癌患者を対象とした、Domvanalimab、Zimberelimab及び化学療法の併用とニボルマブ及び化学療法の併用とを比較検討するランダム化、非盲検、多施設共同、第3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	国がん中央病院	T5139		PD-1 または PD-L1 阻害剤による治療歴のない切除不能または転移性悪性黒色腫患者を対象に、HBI-8000 とニボルマブとの併用投与をプラセボとニボルマブとの併用投与と比較する、多施設共同、無作為化、二重盲検、第3相試験		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T5140	髙島 淳生	ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象 に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検 討する多施設共同臨床第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	国がん中央病院	T5142		DLL3 を発現する小細胞肺癌及びその他の神経内分泌 腫瘍の患者を対象とした BI 764532 と ezabenlimab の 併用投与の第 I 相非ランダム化非盲検多施設共同用 量漸増試験	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	国がん中央病院	T5143	中外製薬株式会社	局所進行又は転移性固形癌患者を対象とした ROSE12 単剤及び抗腫瘍薬併用投与時の安全性及び薬物動態 の評価を行う非盲検下第 I a/ I b 相用量漸増試験	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	国がん中央病院	T5147		転移性 HER2 陽性乳癌の維持療法として tucatinib 又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第3相試験 (HER2CLIMB-05)	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	国がん中央病院	T5150	ファイザー株式会社		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	国がん中央病院	T5158	中外製薬株式会社	Tobemstomig の進行固形がん患者を対象とした第 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	国がん中央病院	T5162	株式会社新日本科学PPD	HER2 陽性の切除不能な局所進行性または転移性胃食 道腺癌 (GEA) 患者を対象としたチスレリズマブ併用 又は非併用下で化学療法と組み合わせた zanidatamab の無作為化、多施設共同、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	国がん中央病院	T5164	MSD 株式会社	中悪性度及び低悪性度 B 細胞悪性腫瘍を有する患者を対象とした MK-2140 の単独療法及び併用療法の安全性及び有効性を評価する、非盲検、多施設共同、第 II 相バスケット試験 (waveLINE-006)	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	国がん中央病院	T5166	中外製薬株式会社		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	国がん中央病院	T5169	大鵬薬品工業株式	プラチナ製剤による全身化学療法歴のある EGFR エク	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認

等			会社	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に CLN-081 の安全性, 忍容性, 薬物動態, 薬力学及び有効性を評価する第 1/2 相, 非盲検, 多施設共同試験	性について審議した。		
安全性情報等	国がん中央病院	T5172	日本セルヴィエ株式会社	前治療歴を有する IDH1 変異陽性の切除不能又は転移性胆管癌を有する日本人患者を対象としたイボシデニブ経口投与の第 II 相、非盲検、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	国がん中央病院	T5173		再発又は難治性 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象に CD19 標的二重特異性抗体 TNB-486 を評価する 多施設共同、第 I 相、非盲検、用量漸増及び用量拡大 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	国がん中央病院	T5176	アムジェン株式会社	プラチナ製剤をベースとした一次化学療法後の再発 小細胞肺癌患者を対象として tarlatamab と標準治療 を比較するランダム化、非盲検、第 III 相試験 (DeLLphi-304)	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	国がん中央病院	T5180	グラクソ・スミス クライン株式会社	PD-L1 陽性の再発又は転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象に一次治療としての新規複合免疫療法を評価するための、マスタープロトコルを用いた第II 相、無作為化、非盲検、プラットフォーム試験	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	国がん中央病院	T5181	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ホルモン受容体陽性 (HR 陽性) /ヒト上皮増殖因子受容体 2 陰性 (HER2 陰性) [HER2 IHC 0 又は HER2 低発現 (IHC 1+、IHC 2+/ISH-)] で内分泌療法の前治療歴を有する手術不能な局所進行又は転移性乳癌患者を対象として Sacituzumab Govitecan を治験担当医師選択による治療と比較する無作為化、非盲検、第3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	国がん中央病院	T5182		再発又は難治性の T 細胞リンパ腫患者を対象とした BMS-986369の安全性、忍容性、薬物動態及び有効性を 検討する国内第 1/2 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	国がん中央病院	T5185	ノバルティス ファーマ株式会社	特定の進行性がん患者を対象とした KFA115 の単剤投与及びチスレリズマブとの併用投与によるオープンラベル, 多施設共同, 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