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:	$2023/12/06 \ 15:00 \sim 16:10$
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:	吉野孝之(委員長)、土原 一哉(副委員長)、秋山 千登世、大森 勇一、伊藤 直美、岩田 慎太郎、佐藤 暁洋、關本 翌子、塚田 祐一郎、濱田 哲暢、矢野 友規、湯田 淳一朗、龍島 靖明
出席委員数/全委員数:	13/17

審査事項	病院名	管理番号	依頼者または自ら 治験を実施する者	公表課題名	審議内容	審査資料等	審議結果
治験の実施の適否	国がん東病院	東 1356	アッヴィ合同会社		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 1358	アッヴィ合同会社	急性骨髄性白血病 (AML) の成人患者を対象とした ABBV-787 の安全性,薬物動態及び有効性 を評価する ヒト初回投与第 I 相試験		省略	承認
治験の実施の適否	国がん東病院	東 1359	田辺三菱製薬株式会社	Loncastuximab tesirine とリツキシマブの併用療法を免疫化学療法と比較する再発又は難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫 (DLBCL) 患者を対象とした第 III 相ランダム化試験 (LOTIS-5)		省略	承認
治験の実施の適否	国がん東病院	東 1360		DAREON™-7:神経内分泌癌 (NEC) 患者の1次治療として、BI 764532点滴静注を標準治療(プラチナ製剤及びエトポシド)と併用したときの安全性及び忍容性を検討する第I相、非盲検、用量漸増及び拡大試験	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 1361	小野薬品工業株式会社	BRAF V600 遺伝子変異を有する根治切除不能な甲状腺がんを対象とした 0N0-7702 と 0N0-7703 との併用療法の拡大治験	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 1362	アストラゼネカ株式会社		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

				験			
治験の実施の適否	国がん東病院	東 1363	中島 裕理		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	K0719	メドペイス・ジャ パン株式会社	LOXO-292 の第 I / II 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ て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	K0720	第一三共株式会社	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	K0818	アムジェン株式会 社	AMG510 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	K0820	MSD株式会社	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	K0825	エーザイ株式会社	第Ib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	K0829	中外製薬株式会社	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	K0916	アッヴィ合同会社	第 I / I b 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ て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	K0917	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	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	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	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	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	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	K0923	MSD株式会社	肝細胞癌患者を対象とした MK-7902(E7080)と MK-3475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	K0924	MSD株式会社	腎細胞癌を対象とした MK-6482 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	K0925	アムジェン株式会 社	肺がん患者を対象とした AMG510 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	К0926	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	非小細胞肺がん患者を対象とした BMS-936558 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	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	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

				者を対象とした FTD/TPI 療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	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	K1032	第一三共株式会社	非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a (Datopotamab	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
				Druxtecan) 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	K1034	中外製薬株式会社	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
					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	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	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
				チニブ)と MK-3475 (ペムブロリズマブ) の第Ⅲ相試	て課題継続の妥当性について審議した。		
				験			
継続審査	国がん東病院	K1156	アッヴィ合同会社	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
					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	K1157	アステラス製薬株	第 I / I b 相試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ	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	K1158	ファイザー株式会	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
			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	K1159	アムジェン株式会	転移性結腸直腸癌を対象とした AMG 510(ソトラシブ)	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	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	K1160	アストラゼネカ株	非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第	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	Ⅲ相臨床試験	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	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	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
				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)	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	K1163	松原伸晃	Niraparib 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	省略	承認
712770 д 11			15.004. 11.32		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	K1264	アステラス製薬株	転移性又は局所進行性の固形がん患者を対象とした	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
			式会社	ASP2074 の第 1/1b 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	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	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
				患者を対象とした第Ⅰ相臨床試験	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	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	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	患進行した ER 陽性/HER2 陰性の進行乳癌患者を対象	て課題継続の妥当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)			
継続審査	国がん東病院	K1267	田辺三菱製薬株式 会社	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	K1268	アッヴィ合同会社	MET 遺伝子増幅を有する未治療の局所進行/転移性非 扁平上皮非小細胞肺癌 (NSCLC) 患者を対象とした第 Ⅱ相非盲検試験	書面審査における結果が説明された。それらを踏まえ て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	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	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	K1270	アストラゼネカ株式会社	進行又は転移性固形がん患者を対象に AZD7789 (抗PD-1/抗TIM-3 二重特異性抗体)の安全性、薬物動態、薬力学、及び有効性を評価する第 I 相/前期第 II 相非盲検用量漸増及び用量拡大試験	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	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	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	K1272	ギリアド・サイエンシズ株式会社	PD-L1 陰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、若しくは PD-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	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	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)	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	K0453	アストラゼネカ株式会社	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 11 月 21 日付) 説明文書、同意文書 本体 6_4301-8_231206IRB (西暦 2023 年 11 月 14 日付)	

治験に関する変更	国がん東病院	К0509	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) (西暦 2023 年 11 月 16 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	·
治験に関する変更	国がん東病院	K0574	MSD株式会社	切除不能の局所再発又は転移性トリプルネガティブ 乳癌の化学療法未治療患者を対象とした MK-3475 及 び化学療法併用投与とプラセボ及び化学療法併用投 与を比較する二重盲検、無作為化、第Ⅲ相試験 (KEYNOTE-355)	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 11 月 17 日付)治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0580	MSD株式会社	膀胱癌を対象とした MK-3475 の第Ⅱ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2023 年 11 月 22 日付) 治験実施計画書 10_EJ (西暦 2023 年 8 月 29 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0583	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	BMS-986016 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 11月13日付) 説明文書、同意文書 レター(改訂のお知らせ)(西暦2023年11月6日付) 説明文書、同意文書 本体21_231208IRB(西暦2023年11月13日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0583	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	BMS-986016 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 11 月 16 日付) 治験薬概要書又は添付文書 Relatlimab_11_J(西暦 2023 年 9 月 12 日付)	
治験に関する変更	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-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 11 月 17 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	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 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 11 月 14 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16(西暦 2023 年 11 月 10 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0639	MSD株式会社	トリプルネガティブ乳癌患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	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 11 月 15 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 7 日付)	

治験に関する変更	国がん東病院	K0640	MSD株式会社	胃がんを対象とした 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 11 月 21 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16(西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0738	MSD株式会社	非小細胞肺癌を対象とした 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 11月17日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16(西暦 2023年11月1日付)	
治験に関する変更	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	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 11 月 15 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 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 11 月 21 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0757	MSD株式会社	子宮頸癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅲ相試験	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 11月22日付)治験薬概要書又は添付文書 キイトル ーダ_16(西暦2023年11月1日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0774	MSD株式会社	BRCA 変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブ併用投与又はペムブロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験		治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2023 年 11 月 14 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	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)		治験に関する変更申請書(書式10) IB_19.0 (西暦 2023年11月8日付) 治験薬概要書又は添付文書 カボザンチニブ_19.0版 (英/日)(西暦2023年7月6日付)	
治験に関する変更	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	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 11 月 14 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	

治験に関する変更	国がん東病院	K0820	MSD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 11 月 15 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0828	MSD株式会社	進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象とした MK-7902(E7080)と MK-3475 の第Ⅲ相試験	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 11 月 16 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
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 11 月 13 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 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 11 月 22 日付) 治験実施計画書 別紙 3 (西暦 2023 年 11 月 13 日付)	承認
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 11 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 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 11 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0878	エーザイ株式会社	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11月22日付)履歴書(書式1) na_内藤陽一_2023 (西暦2023年11月14日付)治験分担医師・治験協力者リスト(書式2) (西暦2023年11月17日付)説明文書、同意文書 妊娠2_231206IRB(西暦2023年11月21日付)説明文書、同意文書 本体拡張5_231206IRB(西暦2023年11月21日付)説明文書、同意文書 遺伝子拡張3_231206IRB(西暦2023年11月21日付)治験参加カード 4(西暦2023年11月21日付)	
治験に関す	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	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	K0949	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
治験に関する変更	国がん東病院	К0944	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-3475 と同時化学放射線療法の併用療法及び同時化学放射線療法の単独療法の第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 11 月 14 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0926	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社), v an all and a v (v) (v) (v)	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 11 月 21 日付) 治験薬概要書又は添付文書 Carboplatin_SmPC(西暦 2023 年 6 月 9 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	К0923	MSD株式会社	肝細胞癌患者を対象とした MK-7902(E7080)と 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 11 月 20 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	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	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11月21日付) 治験実施計画書 5.0_EJ (西暦2023年4月13日付) 治験薬概要書又は添付文書 Pembrolizumab_23_EJ (西暦2022年10月26日付) 治験薬概要書又は添付文書 Pembrolizumab_SmPC(西暦2022年11月25日付) 説明文書、同意文書 妊娠_6.0_231206IRB(西暦2023年11月20日付) 説明文書、同意文書 本体_8.0_231206IRB(西暦2023年11月20日付) 治験参加カード 2.0(西暦2023年11月7日付) 安全性情報 14~45(西暦2023年11月1日付)	
治験に関する変更	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	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 11 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
る変更				試験		11月22日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023年11月1日付)	

る変更						11月22日付) 治験実施計画書 レター(事務的な変更)(西暦2023年11 月7日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0950	アステラス製薬株式会社	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11月22日付)公開用治験情報(案) コホート4_5 (西暦2023年11月22日付)治験実施計画書 7_EJ (西暦2023年8月2日付)治験薬概要書又は添付文書 Docetaxel_SmPC (西暦2022年3月11日付)治験薬概要書又は添付文書 Zolbetuximab_7(西暦2023年8月31日付)説明文書、同意文書 事前SCRコホート5_231206IRB (西暦2023年11月17日付)説明文書、同意文書 事前スクリーニング5_231206IRB (西暦2023年11月17日付)説明文書、同意文書 事前スクリーニング5_231206IRB (西暦2023年11月17日付)説明文書、同意文書 本体_6_231206IRB (西暦2023年11月17日付)説明文書、同意文書 本体_6_231206IRB (西暦2023年11月17日付)説明文書、同意文書 本体コホート5_1_231206IRB (西暦2023年11月17日付)治験参加カード コホート4と5_2版 (西暦2023年11月20日は)るの体 恋恵家本体類対象について(西暦2023年11月20日は)るの体 恋恵家本体類対象について(西暦2023年12月20日は)るの体 恋恵家本体類対象について(西暦2023年12月20日は)るの体 恋恵家本体類対象について(西暦2023年12月20日は)るの体 恋恵家本体類対象について(西暦2023年12月20日は)るの体 恋恵家本体類対象について(西暦2023年12月20日は)るの体 恋恵家本体類対象について(西暦2023年12月20日は)るの体 恋恵家本体類対象について(西暦2023年11月20日は)るの体 恋恵家本体類対象について(西暦2023年11月20日は)るのは、1月1月2日は、1月1日は	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0953	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。	日付) その他 変更審査依頼対象について(西暦 2023 年 11 月 22 日付) 治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2023 年 11 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 Epcoritamab6_EJ(西暦 2023 年 4 月 19 日付) 説明文書、同意文書 2-5 がループ 4_231206IRB(西暦 2023 年 11 月 21 日付) 説明文書、同意文書 本体 7_231206IRB(西暦 2023 年 11 月 21 日付)	
治験に関する変更	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	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 11 月 14 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 10 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K0959	アストラゼネカ株式会社	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 11 月 20 日付) 治験実施計画書 7.0_EJ(西暦 2023 年 10 月 11 日付) 説明文書、同意文書 本体 4_231206IRB(西暦 2023 年 11 月 11 日付)	承認

治験に関する変更	国がん東病院	К0977	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11月22日付) 治験実施計画書 MEDI5752_4.0別添_EJ(西暦2023年2月28日付) 治験実施計画書 補遺_6.0 (西暦2023年10月6日付) 治験薬概要書又は添付文書 MEDI5752_3.0_EJ (西暦2023年10月4日付) 説明文書、同意文書 妊娠Pt3_1.0_231206IRB (西暦2023年11月17日付) 説明文書、同意文書 本体Pt3_1.0_231206IRB (西暦2023年11月17日付) 説明文書、同意文書 遺伝子Pt3_1.0_231206IRB (西暦2023年11月17日付) 説明文書、同意文書 遺伝子Pt3_1.0_231206IRB (西暦2023年11月17日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K0982	インサイト・バイ オサイエンシズ・ ジャパン合同会社	第 1b/2 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 11 月 10 日付) 治験薬概要書又は添付文書 Tafasitamab_18_E(西暦 2023 年 9 月 29 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1001	MSD株式会社	MK-3475 の治験に参加した進行悪性腫瘍患者を対象と した第Ⅲ相継続試験	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 11 月 15 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1016	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 11月10日付)治験実施計画書 国内追加事項_6(西暦2023年10月18日付)治験実施計画書 レター(製販承認取得について)(西暦2023年10月18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30日付)説明文書、同意文書 本体1b6_231206IRB(西暦2023年11月8日付)	
治験に関する変更	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 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 11 月 20 日付) 治験実施計画書 Supplement1_4 (西暦 2023 年 6 月 20 日付)	承認

治験に関する変更	国がん東病院	K1023	アストラゼネカ株式会社	食道癌患者を対象とした Durvalumab 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 11 月 15 日付) 治験実施計画書 別添毒性管理ガイドライン(西暦 2023 年 9 月 21 日付)	
治験に関する変更	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	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) キイトルーダ派付文書第16版(西暦2023年11月22日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16(西暦2023年11月1日付)	
治験に関する変更	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	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 11 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1039	ノバルティス ファーマ株式会社	固形がんを対象とした DRB436 の第Ⅲ相試験 (Roll-over 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 11 月 22 日付) 治験実施計画書 付録_5 (西暦 2023 年 10 月 16 日付) 治験薬概要書又は添付文書 ダブラフェニブ_16_EJ (西暦 2023 年 7 月 28 日付) 治験薬概要書又は添付文書 トラメチニブ_16_EJ (西暦 2023 年 7 月 28 日付)	
治験に関する変更	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	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 11 月 15 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16(西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1064	アストラゼネカ株式会社	胃及び胃食道接合部がんを対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験	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 11 月 21 日付) 治験実施計画書 別添_毒性ガイドライン_EJ(西暦 2023 年 9 月 21 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1073	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 11 月 16 日付) 治験薬概要書又は添付文書 Pralsetinib_8.0_EJ(西暦 2023 年 4 月 5 日付)	
治験に関する変更	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- 1308A (MK-1308 及びペムブロリズマブの配合剤) +レ	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 11月22日付)	承認

1				ンバチニブ(E7080/MK-7902)を投与する第Ⅱ相試験		治験薬概要書又は添付文書 MK-1308A_5_EJ (西暦	
						2023 年 8 月 7 日付) 治験薬概要書又は添付文書 レター(MK-1308A について)	
						(西暦 2023 年 8 月 7 日付)	
ĺ						治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦	
ĺ						2023 年 11 月 1 日付)	
						3030 1174 1 4147	
治験に関す国	国がん東病院	K1092	大鵬薬品工業株式	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			会社			11月22日付)治験実施計画書 9(西暦2023年8月	
İ						31日付)治験実施計画書 レター(審議範囲について)(西	
İ						暦 2023 年 11 月 1 日付)治験薬概要書又は添付文書	
İ						ジェムザール1(西暦 2021 年 8月 1日付)治験薬概	
İ						要書又は添付文書 レター(AB122_8 版について) (西暦	
İ						2023 年 8 月 18 日付)説明文書、同意文書	
İ						A_8_231206IRB(西暦 2023 年 11 月 22 日付)説明文	
İ						書、同意文書 C-1_8_231206IRB(西暦 2023 年 11 月	
İ						22 日付) 説明文書、同意文書 D-1_6_231206IRB(西	
İ						暦 2023 年 11 月 22 日付) 説明文書、同意文書 D-	
İ						2_3_231206IRB(西暦 2023 年 11 月 22 日付)説明文	
ĺ						書、同意文書 D-3_3_231206IRB (西暦 2023 年 11 月	
İ						22 日付) 説明文書、同意文書 D-7_1_231206IRB (西	
İ						暦 2023 年 11 月 22 日付)被験者の健康被害の補償に	
ĺ						ついて説明した文書 付保証明書(西暦 2023 年 9月	
治験に関す	国がん東病院	K1108	由外制茶株式会社	1 レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を	右部の文書の改訂等について楽議した	7日付) 治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2023 年	承認
る変更	国际70米州机	KIIOO	177表来你只去任	対象とした R07030816 (mosunetuzumab) の第Ⅲ相試験	石山の人首の成日寺(こう)・「田成した。	11月17日付) (四周 2023 中	/子(単心
				A) S C C ROTOUOTO (mosume tuzumas) V J J III II II V J		説明文書、同意文書 本体_6_231206IRB(西暦 2023 年	
İ						11 月 15 日付)	
						11 /1 10 [1]/	
治験に関す国	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	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) PRO Memo(西暦	承認
る変更						2023年11月22日付)	
İ						その他 レター(ePRO 機能リリースについて)(西暦 2023	
						年 10 月 30 日付)	
治験に関す	国がん東病院	K1121	小野薬品工業株式	胃がんを対象とした 0NO-4538、イピリムマブ及び化学	 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	療法併用の第Ⅲ相試験		11月14日付)	
						説明文書、同意文書 本体 11_231206IRB (西暦 2023	
						年11月13日付)	
治験に関す	 国がん東病院	K1133	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	承認

る変更						11月21日付) 治験薬概要書又は添付文書 ABBV-400_3 (西暦 2023 年11月13日付)	
治験に関する変更	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 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 11 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付) その他 レター(ePRO 機能リリース) (西暦 2023 年 10 月 30 日付)	·
治験に関する変更	国がん東病院	K1147	住友ファーマ株式会社	急性白血病を対象とした DSP-5336 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 11 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 DSP-5336_5.0_EJ(西暦 2023 年 9 月 29 日付) 治験薬概要書又は添付文書 レター(4.0 版について)EJ (西暦 2023 年 9 月 29 日付)	
治験に関する変更	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	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 11 月 13 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16(西暦 2023 年 11 月 7 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1150	日本ベーリンガー インゲルハイム株 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 11月17日付)説明文書、同意文書 本体 1b_3_231206IRB(西暦2023年11月17日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1163	松原 伸晃	Niraparib の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) ICF_11.0、キイトルーダ添文16 (西暦2023年11月21日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 _16版(西暦2023年11月1日付) 説明文書、同意文書 本体11.0_20231206のIRB(西暦2023年11月17日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1165	MSD株式会社	卵巣癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ) の第Ⅲ相試験	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 11 月 21 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16(西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1173	日本ベーリンガー インゲルハイム株	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 11 月 14 日付)	承認

			式会社			治験実施計画書 3_EJ (西暦 2023 年 9月 5 日付) 説明文書、同意文書 本体_4_231206IRB (西暦 2023 年 10月 20日付) 説明文書、同意文書 プレ01_3_231206IRB (西暦 2023 年 10月 20日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1177	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デュルバルマブ、 Oleclumab 及び Monalizumab 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 11月 20日付) 治験実施計画書 毒性管理ガイドライン(西暦 2023 年 11月 9日付)	
治験に関する変更	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 11 月 14 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	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 R07499790Pralsetinib)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 11 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
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 11 月 21 日付) 治験実施計画書 レター(検体採取について)(西暦 2023 年 11 月 3 日付)	
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 11月 21日付) 説明文書、同意文書 本体 4_231206IRB (西暦 2023 年 11月 17日付)	
治験に関する変更	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 又はアテゾリズマブと化学療法を併用投与する第Ⅲ相試験		治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2023 年 11 月 21 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	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	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 11 月 13 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	

治験に関する変更	国がん東病院	K1215	アストラゼネカ株 式会社	局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験	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 11 月 20 日付)治験実施計画書 別添毒性ガイドライン_EJ (西暦 2023 年 9 月 21 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1223	第一三共株式会社	DS-7300a 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 11 月 22 日付) 説明文書、同意文書 (西暦 2023 年 11 月 20 日付) 説明文書、同意文書 カバーレター(改訂について)(西暦 2023 年 11 月 21 日付)	
治験に関する変更	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 MK-3475 の併用療法の第 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 11 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1233	ヤンセンファーマ株式会社	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたtalquetamab SC 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 11 月 21 日付) 治験実施計画書 改訂 2/JPN-4_EJ (西暦 2023 年 9 月 5 日付) 治験実施計画書 レター(トシリズマブ適応拡大後について)(西暦 2023 年 9 月 8 日付) 治験実施計画書 別紙(西暦 2023 年 10 月 3 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1236	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 11 月 13 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ_16(西暦 2023 年 11 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1245	中外製薬株式会社	局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ、エヌトレクチニブ、Pralsetinibの第 I/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 11 月 21 日付) 説明文書、同意文書 コホート A1_6_231206IRB (西暦 2023 年 11 月 16 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1247	ファイザー株式会社	GDF-15 濃度上昇を認めるがん悪液質患者を対象に, ponsegromab の有効性および安全性を評価する第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 11 月 20 日付) 治験実施計画書 レター(事務的変更について)(西暦 2023 年 10 月 26 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1248	第一三共株式会社	Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) 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 11 月 22 日付)	承認

	1	1			右記の文書の改訂等について審議した。	<u> </u>	承認
治験に関する変更	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 患者を対象とした第 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) (西暦 2023 年 11 月 22 日付) 治験実施計画書 4.0_EJ(西暦 2023 年 10 月 19 日付) 説明文書、同意文書 本体 3_231206IRB(西暦 2023 年 11 月 20 日付) 説明文書、同意文書 プレ2_231206IRB(西暦 2023 年 11 月 20 日付)	
治験に関する変更		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	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 11 月 17 日付) 治験薬概要書又は添付文書 RN-1101_2 (西暦 2023 年 11 月 6 日付)	
治験に関する変更	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	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 11 月 13 日付)治験薬概要書又は添付文書 キイトル ーダ_16 (西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関す	国がん東病院	K1256	原野 謙一	NIRVANA 1 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。	治験実施計画書 別添(MEDI5752)_4_EJ(西暦 2023 年 1 月 31 日付) 治験実施計画書 補遺 6_J(西暦 2023 年 10 月 6 日 付) 治験薬概要書又は添付文書 AZD5305_3.1_EJ(西暦 2023 年 6 月 12 日付) 治験薬概要書又は添付文書 MEDI5752_6_EJ(西暦 2023 年 6 月 29 日付) 治験に関する変更申請書(書式 10) PRT3.0 他(西暦 2023 年 11 月 21 日付) 治験実施計画書 3.0_日本語(西暦 2023 年 5 月 24 日 付) 治験実施計画書 補遺_4.0(西暦 2023 年 5 月 24 日 付) 治験実施計画書 補遺_4.0(西暦 2023 年 11 月 13 日 付) 治験薬概要書又は添付文書 ドセタキセル_添付文書 4版(西暦 2023 年 7 月 1 日付) 治験薬概要書又は添付文書 「セタキセル」添付文書 4版(西暦 2023 年 7 月 1 日付) 治験薬管理手順書 3.0(西暦 2023 年 11 月 13 日付) 安全性情報に関する手順書 3.0(西暦 2023 年 11 月 13 日付)	承認

る変更			式会社	PD-1/抗 TIM-3 二重特異性抗体) の安全性、薬物動態、薬力学、及び有効性を評価する第 I 相/前期第 II 相非盲検用量漸増及び用量拡大試験		11月21日付) 治験実施計画書 7.0/JPN4_EJ (西暦2023年9月29日付) 已付) 説明文書、同意文書 本体4_231206IRB (西暦2023年11月16日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1273	バイエル薬品株式会社	進行固形がん患者を対象としたジアシルグリセロールキナーゼζ阻害薬 (DGKzi) BAY 2965501 の安全性、忍容性、最大耐量又は最高投与量、薬物動態、薬力学、及び腫瘍縮小効果を評価する非盲検、第 I 相、firstin-human、用量漸増、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11月22日付) 治験実施計画書 5.0_EJ (西暦2023年11月1日付) 説明文書、同意文書 妊娠女性_2.0_231206IRB (西暦2023年11月21日付) 説明文書、同意文書 妊娠男性_2.0_231206IRB (西暦2023年11月21日付) 説明文書、同意文書 本体_4.0_231206IRB (西暦2023年11月21日付) 説明文書、同意文書 本体_4.0_231206IRB (西暦2023年11月21日付) 説明文書、同意文書 病勢進行後_2.0_231206IRB (西暦2023年11月21日付)	承認
治験に関する変更	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		治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2023年 11月21日付) 治験実施計画書 改訂01_EJ(西暦2023年8月9日 付) 説明文書、同意文書 本体2_231206IRB(西暦2023年 11月15日付)	承認
治験に関する変更	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	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 11 月 13 日付) 治験薬概要書又は添付文書 INCB099280_5 補遺 1_EJ (西暦 2023 年 10 月 6 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1286	日本イーライリリー株式会社	FGFR3 異常を有する進行固形がん患者を対象とした LOXO-435 (LY3866288) の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11月20日付) 治験実施計画書 3.0_EJ (西暦2023年8月10日付) 治験実施計画書 1.4_補遺_EJ (西暦2023年8月22日付) 治験薬概要書又は添付文書 Pembrolizumab23_EJ (西暦2022年10月26日付) 治験薬概要書又は添付文書 カバーレター(23版について) (西暦2023年1月17日付) 説明文書、同意文書 Pre2.0_231206IRB (西暦2023年	

						11月2日付) 説明文書、同意文書 P1aA2_1.0_231206IRB(西暦2023年11月17日付) 説明文書、同意文書 P1a_2.0_231206IRB(西暦2023年11月17日付) 説明文書、同意文書 P1b_2.0_231206IRB(西暦2023年11月17日付) 治験参加カード 3.0(西暦2023年11月8日付) 患者日誌 P1aA2_BID_C1以降1(西暦2023年11月2日付) 患者日誌 P1aA2_QD_C1以降1(西暦2023年11月2日付) 患者日誌 P1bB1B2C1_BID_C1以降2(西暦2023年11月2日付) 患者日誌 P1bB1B2C1_BID_C1以降2(西暦2023年11月2日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1288	楽天メディカル株 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 11月22日付)治験薬概要書又は添付文書 キイトル ーダ_16(西暦2023年11月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1289	大鵬薬品工業株式会社	EGFR 遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者を対象とした TAS3351 の第 1/2 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 11 月 14 日付) 説明文書、同意文書 生検_1_231206IRB (西暦 2023 年 11 月 13 日付) 説明文書、同意文書 プレ_1_231206IRB (西暦 2023 年 11 月 13 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	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。	治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2023 年 11 月 21 日付) 治験薬概要書又は添付文書 TN0155_9_EJ (西暦 2023 年 9 月 22 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1305		骨髄増殖性腫瘍患者を対象とした INCA033989 単剤療法又はルキソリチニブとの併用療法の第 1 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 11月 21日付) 治験薬概要書又は添付文書 ジャカビ_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	K1309	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	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 11月22日付) 治験薬概要書又は添付文書 ペマジール錠_5(西暦	

						2023年10月10日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1315	第一三共株式会社	進行固形癌患者を対象とした DS-3939a の First-in- Human 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 11 月 21 日付) 公開用治験情報(案) (西暦 2023 年 11 月 21 日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1317	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	進行性の悪性腫瘍を有する患者を対象とした、BMS- 986406の単剤及び併用療法の第 I 相 first-in-human 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 11月13日付) 治験実施計画書 レター(パート1C・1D用量について)(西暦2023年5月25日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1321	大鵬薬品工業株式会社	FGFR2 遺伝子融合又は再構成を伴う進行性胆管癌患者を対象としたフチバチニブ 20mg 及び 16mg 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 11 月 21 日付) 治験実施計画書 補遺 3_EJ (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	K1321	大鵬薬品工業株式会社	FGFR2 遺伝子融合又は再構成を伴う進行性胆管癌患者を対象としたフチバチニブ 20mg 及び 16mg 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 11月9日付) その他 服薬説明書1(西暦2023年8月4日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1322	あすか製薬株式会社	直腸癌の腹腔鏡下手術又はロボット支援下手術を受ける患者を対象として TRM-270 の有効性、安全性及び操作性をセプラフィルム®と比較する検証的試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2023 年 11 月 21 日付) 治験実施計画書 3.0 (西暦 2023 年 8 月 25 日付) 治験薬概要書又は添付文書 TRM-270_2.0 (西暦 2023 年 9 月 11 日付) 説明文書、同意文書 本体_2.0_231206IRB (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	K1332	大鵬薬品工業株式会社	プラチナ製剤による全身化学療法歴のある EGFR エクソン 20 挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象に 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	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11月22日付) 治験実施計画書 7.0_EJ(西暦2023年11月2日付) 治験実施計画書 補遺4.0_EJ(西暦2023年11月14日付) 説明文書、同意文書 本体_2.0_231206IRB(西暦2023年11月20日付) 患者日誌 2.0_服薬日誌(西暦2023年11月20日付)	承認
治験に関する変更	国がん東病院	K1334	小野薬品工業株式会社	パクリタキセル毎週投与を受ける乳がん患者を対象 とした 0N0-2910 の化学療法誘発末梢神経障害(CIPN) 発症抑制効果及び安全性を検討する前期第Ⅱ相多施	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 11 月 10 日付) その他 IC 補助動画スライド(西暦 2023 年 8 月 21 日付) その他 IC 補助動画絵コンテ	承認

				設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較 試験		(西暦 2023 年 8月 21 日付) その他 IC 補助動画案 内資料(西暦 2023 年 8月 25 日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1338	IQVIA サービシー ズ ジャパン合同 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 11月13日付) 治験実施計画書 レター(記載の明確化について)(西暦 2023年10月25日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1346	協和キリン株式会社	成人固形癌患者を対象に KK2269 を単剤及びドセタキ セルとの併用で静脈内投与したときの安全性及び忍 容性を評価する多施設共同非盲検第 I 相用量漸増試 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11月21日付) 治験実施計画書 1.2_EJ(西暦2023年10月30日付) 説明文書、同意文書 パート1_2_231206IRB(西暦2023年11月17日付) 説明文書、同意文書 パート2_2231206IRB(西暦2023年11月17日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1353	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	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) ICF_2.2、ICF_1.1 (西暦2023年11月17日付) 治験実施計画書 2.2 (西暦2023年9月27日付) 説明文書、同意文書 本体_1.1_20231206_IRB (西暦2023年11月17日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1354	池田 公史	切除不能・再発消化器 (消化管・肝胆膵) 神経内分泌 癌 (NEC) を対象としたエトポシド+カルボプラチン ±デュルバルマブ療法のランダム化比較第Ⅲ相医師 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) 賠償責任保険証明書追加、治験参加証改訂(西暦2023年11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 賠償責任保険契約証明書(西暦2023年11月2日付) 治験参加カード 1.1(西暦2023年10月12日付)	
治験に関する変更	国がん東病院	K1364	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	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 11 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 ペマジール錠_5 (西暦 2023 年 10 月 10 日付)	
緊急回避の逸脱	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)	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	K0869	第一三共株式会社	第Ⅰ/Ⅱ相試験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策	省略	承認
					等の妥当性について審議した。		
依頼者等か	国がん東病院	K1123	小野薬品工業株式	第I相試験	報告内容が説明された。それらを踏まえて再発防止策	省略	承認
らの重大な			会社		等の妥当性について審議した。		
報告							
重篤な有害	国がん東病院	K0584	IQVIA サービシー	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	省略	承認
事象等			ズ ジャパン合同		妥当性について審議した。		
			会社				
重篤な有害	国がん東病院	K0584	IQVIA サービシー	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	省略	承認
事象等			ズ ジャパン合同		妥当性について審議した。		
			会社				
重篤な有害	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	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				主導治験)	 妥当性について審議した。		
重篤な有害	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	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				主導治験)	 妥当性について審議した。		
重篤な有害	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	 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				主導治験)	妥当性について審議した。		,,,,
4 24 4					3.4.1.2.		
重篤な有害	国がん東病院	K0805	MSD株式会社	オラパリブの第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	K0869	第一三共株式会社	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					妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0869	第一三共株式会社	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					妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0869	第一三共株式会社	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					妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K0950	アステラス製薬株	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			式会社		妥当性について審議した。		
	国がん東病院	K0973	+	EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対	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			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	 妥当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			
				12.30			
重篤な有害	国がん東病院	K1044	川添 彬人	胃癌患者を対象とした Lenvatinib と Pembrolizumab	 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				 併用術前術後化学療法の第 II 相臨床試験(第 II 相	妥当性について審議した。		
				医師主導治験)			
重篤な有害	国がん東病院	K1044	川添 彬人	胃癌患者を対象とした Lenvatinib と Pembrolizumab	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				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)	妥当性について審議した。		
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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) と MK-7902 (E7080: レンバチニブ) の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の 妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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 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	K1128	武田薬品工業株式 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 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	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 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	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 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	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 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	K1135	住友ファーマ株式 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 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	K1140	アストラゼネカ株 式会社	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 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	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	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の 妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K1150	日本ベーリンガー インゲルハイム株 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 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	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 I b/Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の 妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	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 I b/Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の 妥当性について審議した。	省略	承認
重篤な有害 事象等	国がん東病院	K1157	アステラス製薬株式会社	第 I / I b 相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の 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	K1164	アムジェン株式会 社	AMG 193 の第 I / I b/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 事象等	国がん東病院	K1177	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デュルバルマブ、 Oleclumab 及び Monalizumab の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告について説明がされ、課題継続の 妥当性について審議した。	省略	承認

重篤な有害	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	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	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				第 I 相試験 (医師主導治験)	妥当性について審議した。		
重篤な有害	国がん東病院	K1202	日本ベーリンガー	進行脱分化型脂肪肉腫を対象とした BI907828 の第Ⅱ	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 式会社	/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	K1202	日本ベーリンガー	進行脱分化型脂肪肉腫を対象とした BI907828 の第Ⅱ	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 式会社	/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	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	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	者を対象とした LY2835219 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	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。		
	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	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 株式会社	(Relatlimab/ニボルマブ FDC)の第Ⅲ相試験	妥当性について審議した。		
重策 か 右 宝	 国がん東病院	K1232		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	少取	承認
事象等	国际70米的风	K1232	パン株式会社	DLO 401 V/A7 1/11 HPV/07	妥当性について審議した。	EI WIT	/子(中心
	国がん東病院	K1232		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	K1264	アステラス製薬株	転移性又は局所進行性の固形がん患者を対象とした	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	ASP2074 の第 1/1b 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	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			
	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。		
				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	K1312	アストラゼネカ株	FONTANA 試験: 固形がん患者を対象に AZD5335 の単独	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	療法及び他の抗がん剤との併用療法の安全性、忍容	妥当性について審議した。		
				性、薬物動態及び予備的な有効性を用量漸増法により			
				評価するモジュール式第 I 相/前期第 II 相非盲検多			
				施設共同試験			
安全性情報	 国がん東病院	K0395	バイエル薬品株式	 骨転移性去勢抵抗性前立腺癌(CRPC)患者を対象とし	 安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			会社	た BAY 88-8223(塩化ラジウム-223)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	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	K0528	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	安全性研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	ブ)/BMS-734016(イピリムマブ)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	K0539	クリニペース株式	非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736 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			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0574	MSD株式会社	切除不能の局所再発又は転移性トリプルネガティブ	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				乳癌の化学療法未治療患者を対象とした MK-3475 及	性について審議した。		
				び化学療法併用投与とプラセボ及び化学療法併用投			
				与を比較する二重盲検、無作為化、第Ⅲ相試験			
				(KEYNOTE-355)			
安全性情報	国がん東病院	K0583	ブリストル・マイ	BMS-986016 の第 I 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ヤーズ スクイブ	The same of the same	性について審議した。		. 1 thm.
			1 ' ' ' ' '	I .			
1			株式会社				
安全性情報	国がん東病院	K0584	<u> </u>	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

			会社				
安全性情報等	国がん東病院	К0587	小野薬品工業株式 会社	胃がん若しくは胃食道接合部がん患者を対象とした ニボルマブとイピリムマブ、ニボルマブと化学療法併 用の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0587	小野薬品工業株式会社	胃がん若しくは胃食道接合部がん患者を対象とした ニボルマブとイピリムマブ、ニボルマブと化学療法併 用の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0587	小野薬品工業株式会社	胃がん若しくは胃食道接合部がん患者を対象とした ニボルマブとイピリムマブ、ニボルマブと化学療法併 用の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0599	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	第Ⅰ/Ⅱa相試験	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	K0602	MSD株式会社	早期非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第III相試験	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	K0602	MSD株式会社	早期非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	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	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 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	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 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	K0664	ノバルティス ファーマ株式会社	慢性期の慢性骨髄性白血病患者を対象とした ABL001 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	K0668		非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 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	K0680	向井 博文	乳がん患者を対象としたパルボシクリブの第Ⅲ相試 験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0689	日本イーライリリー株式会社	乳癌患者を対象としたアベマシクリブ(LY2835219)の 第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報	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。		
安全性情報	国がん東病院	K0695	小野薬品工業株式	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
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				腸がん患者を対象とした Encorafenib+Binimetinib+	性について審議した。		
				セツキシマブ併用療法の有効性・安全性・proof-of-			
				concept (POC)を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験			
				(医師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	K0708	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	国がん東病院	K0717	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	国がん東病院	K0719	メドペイス・ジャ	LOXO-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	国がん東病院	K0720	第一三共株式会社	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	K0720	第一三共株式会社	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	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				患者に対するニボルマブ単独療法の有効性及び安全	性について審議した。		
				性を評価する多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治			
				験)			
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研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Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0752	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	国がん東病院	K0752	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	国がん東病院	K0766	第一三共株式会社	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	K0766	第一三共株式会社	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	К0773	楽天メディカル株	頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした ASP-1929 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			式会社	相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0775	ヤンセンファーマ	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			株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0782	武田薬品工業株式	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	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				者を対象とするカボザンチニブ単剤またはカボザン	性について審議した。		
				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)			
-t- A 14 1 t- t-					A let receive to the control of the	done.	7 77
安全性情報	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	安全性研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MK-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	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				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	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	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	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					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	K0830	田原 信	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				ブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験(医師主導治	性について審議した。		
				験)			
生人从桂却	国於/ 事序時	KUODO	田原信	担込切除る名も田本時上八ルボノフセナフ・ゴュー	生会体面を起生について説明がより 細胞値はののい	少岐	承認
	国がん東病院	K0830	四次 16 		安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	/手(前心
等				ブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験(医師主導治	1生に゙フレ゙・(番譲した。		
				験)			

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		安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等		Noodo	MODWAL	相試験	性について審議した。	8.71	\1 \mu \0
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	K0846	パレクセル・イン	切除不能、局所進行再発性又は転移性食道扁平上皮が	安全性研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	ん患者を対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
			式会社				
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ⅡA 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	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0854	ヤンセンファーマ	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			株式会社		性について審議した。		
安全性情報	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				除不能固形がん患者を対象とする DS-8201a 療法の多	性について審議した。		
				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	K0867	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	国がん東病院	K0867	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	K0869	第一三共株式会社	第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K0869	第一三共株式会社	第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	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	K0891	田原信	アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬 Darolutamide (ODM-201) の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	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	K0894	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	K0895	小野薬品工業株式会社	0N0-4538(ニボルマブ)の第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当 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	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	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	K0913	日本イーライリリー株式会社	RET 遺伝子変異陽性の進行甲状腺髄様癌患者を対象と した LY3527723 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	K0916	アッヴィ合同会社	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	K0917	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	国がん東病院	K0918	日本イーライリリ	進行又は転移性 RET 融合遺伝子陽性 NSCLC 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			一株式会社	象とした LY3527723 の第Ⅲ 相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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。		
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。		
安全性情報	国がん東病院	K0926	ブリストル・マイ	非小細胞肺がん患者を対象とした BMS-936558 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			ヤーズ スクイブ	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	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。		
				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	K0931	武田薬品工業株式	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	K0931	武田薬品工業株式	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	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。		
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。		
			式会社				
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	K0959	アストラゼネカ株	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			式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K0963	ノバルティス フ	MDS 又は CMML-2 を対象とした MBG453 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			アーマ株式会社		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。		
安	国がん東病院	K0965	アフテラフ制強性	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	国がル末州所	K0303	式会社	同旅温及び長道自接日前旅温志有を対象とした Zolbetuximabの第Ⅲ相試験	女主に切れ取らに りい く	TE WIT	/ 子(即心
守			八云江	ZOIDE LUXIIIIAD 以新 加 作試映	生にういて 一番 哉 した。		
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。		
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			
·				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	K0974	池田 公史	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	K0977	第一三共株式会社	T-DXd の第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	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	K0977	第一三共株式会社	T-DXd の第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	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	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	K0986	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	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。		
党	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
女王性情報				1		i l	

安全性情報	国がん東病院	K1000	アストラゼネカ株	びまん性大細胞型 B 細胞リンパ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			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	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				小細胞肺がんに対するセルペルカチニブの多施設共	性について審議した。		
				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	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			
				」			
安全性情報	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	安全性研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Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1010	第一三共株式会社		安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				deruxtecan)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1010	第一三共株式会社	乳癌を対象とした DS-8201a (trastuzumab	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				deruxtecan)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1013	小野薬品工業株式	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	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	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	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	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	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	K1017	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	安全性研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	化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブ	性について審議した。		
				およびセツキシマブを投与する第Ⅲ相試験			
				(BREAKWATER 試験)			
安全性情報	国がん東病院	K1021	第一三共株式会社	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	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	K1021	第一三共株式会社	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	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	K1022	第一三共株式会社	胃癌を対象とした DS-8201a (trastuzumab	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				deruxtecan)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1022	第一三共株式会社	胃癌を対象とした DS-8201a (trastuzumab	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				deruxtecan) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	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	安全性研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	K1028	池田 公史	Niraparib PhaseⅡ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	K1032	第一三共株式会社	非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a (Datopotamab	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				Druxtecan) 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	K1032	第一三共株式会社	非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a (Datopotamab	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				Druxtecan) 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	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	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	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				チニブ)と MK-3475 (ペムブロリズマブ) の第Ⅲ相試	性について審議した。		
				験			
安全性情報	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	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	K1039	ノバルティス フ	固形がんを対象とした DRB436 の第Ⅲ相試験 (Roll-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			ァーマ株式会社	over 試験)	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1040	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	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				法と MK-3475 又はプラセボを併用する第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1044	川添 彬人	胃癌患者を対象とした Lenvatinib と 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				併用術前術後化学療法の第 II 相臨床試験(第 II 相	性について審議した。		
				医師主導治験)			
安全性情報	国がん東病院	K1052	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	K1053	PRAヘルスサイ	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			エンス株式会社	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	国がん東病院	K1056	アッヴィ合同会社	骨髄線維症患者を対象とした ABT-263 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	K1057	IQVIA サービシー	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			ズ ジャパン合同		性について審議した。		
			会社				
安全性情報	国がん東病院	K1059	第一三共株式会社	DS-3201b(Valemetostat Tosylate)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	K1059	第一三共株式会社	DS-3201b(Valemetostat Tosylate)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	K1063	ファイザー株式会	去勢感受性前立腺癌患者を対象にとした PF-06944076	安全性研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	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	K1063	ファイザー株式会	去勢感受性前立腺癌患者を対象にとした PF-06944076	安全性研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	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	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	安全性研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	K1066	P R A ヘルスサイ	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。		
安全性情報	国がん東病院	K1069	第一三共株式会社	乳がん患者を対象としたトラスツズマブ デルクステ	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	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			カンの第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1069	第一三共株式会社	乳がん患者を対象としたトラスツズマブ デルクステ	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				カンの第Ⅲ相試験	 性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1070	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	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
等			会社		 性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1076	第一三共株式会社	肺癌患者を対象とした Dato-DX d 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					 性について審議した。		
安全性情報	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			
				·	1		1
安全性情報	 国がん東病院	K1079	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

			式会社				
安全性情報	国がん東病院	K1080	アステラス製薬株	尿路上皮癌患者を対象とした enfortumab vedotin 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			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	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
学				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	K1090	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	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
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
等			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
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	K1102	シミック株式会社	Taletrectinib(AB-106)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	K1102	シミック株式会社	Taletrectinib(AB-106)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	K1104	ノバルティス フ	転移性膵管腺癌患者を対象とした NIS793 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			アーマ株式会社	験	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。		
安全性情報	国がん東病院	K1106	武田薬品工業株式	第ⅠЫ/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	K1107	武田薬品工業株式	フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病を	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			会社	対象とした AP24534T (Ponatinib) 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	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 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	安全性研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	K1123	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	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	K1128	武田薬品工業株式	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	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	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 INCMORO0208 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 INCMORO0208 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。		
安全性情報	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	国がん東病院	K1139	メルクバイオファ	局所進行頭頸部癌患者を対象とした、 Debio 1143 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			ーマ株式会社	白金製剤を含む化学放射線療法を併用する第Ⅲ相試	性について審議した。		
				験			

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	K1140	アストラゼネカ株式会社	第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	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
	国がん東病院	K1147	住友ファーマ株式 会社	急性白血病を対象とした DSP-5336 の第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	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	K1151	吉野 孝之	BRAF V600E 変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+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	K1151	吉野 孝之	BRAF V600E 変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+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)		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 I b/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	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	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	K1163	松原 伸晃	Niraparib の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	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
安全性情報等	国がん東病院	K1167	ヤンセンファーマ 株式会社	再発又は難治性多発性骨髄腫を有する日本人患者を 対象としたヒト化 GPRC5D×CD3 二重特異性抗体 JNJ-64407564 の第 I 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K1168	第一三共株式会社	ホルモン受容体陽性、HER2 陰性乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)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	K1168	第一三共株式会社	ホルモン受容体陽性、HER2 陰性乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)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	K1169	第一三共株式会社	肺癌患者を対象とした DS-8201a(ラスツズマブ デルクステカン)の第Ⅲ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K1172	アムジェン株式会社	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 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	K1173	日本ベーリンガー インゲルハイム株 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	K1175	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解 達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最 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	K1176	第一三共株式会社	非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a 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	K1176	第一三共株式会社	非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a 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	K1179	アストラゼネカ株	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			式会社		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	K1182	パレクセル・イン	第 I b/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	国がん東病院	K1184	アッヴィ合同会社	Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) 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	K1186	第一三共株式会社	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	K1190	アッヴィ合同会社	ABBV-383 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					性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1192	ノバルティス フ	NIS793 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			ァーマ株式会社		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	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	K1203	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	K1203	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	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	K1213	ノバルティス フ	AAA617 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			アーマ株式会社		性について審議した。		
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	PRA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。		
安全性情報	国がん東病院	K1219	ノバルティス フ	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			アーマ株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん東病院	K1223	第一三共株式会社	DS-7300a 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	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。		
安全性情報	国がん東病院	K1226	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	K1226	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	K1229	第一三共株式会社	U3-1402 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	K1229	第一三共株式会社	U3-1402 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	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。		
安全性情報	国がん東病院	K1232	株式会社 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 式会社		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。		
安全性情報等	国がん東病院	K1235	式会社 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	K1237	第一三共株式会社	乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)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	K1237	第一三共株式会社	乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)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	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。		
安全性情報等	国がん東病院	K1242		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	国がん東病院	K1247	ファイザー株式会社	GDF-15 濃度上昇を認めるがん悪液質患者を対象に, ponsegromab の有効性およ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	国がん東病院	K1248	第一三共株式会社	Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) 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	K1248	第一三共株式会社	Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) 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	K1250	アッヴィ合同会社	ABBV-383 の第 I b 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報	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。		
安全性情報等	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	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	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	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	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	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	K1254	IQVIA サービシー ズ ジャパン合同 会社	HER2 陽性転移性直腸結腸癌患者を対象とした tucatinib の第Ⅲ相無作為化、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	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)	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	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 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	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	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	K1264	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 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)	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	K1267	田辺三菱製薬株式会社	第Ⅰ/Ⅱ 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K1268	アッヴィ合同会社	MET 遺伝子増幅を有する未治療の局所進行/転移性非 扁平上皮非小細胞肺癌 (NSCLC) 患者を対象とした第 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	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 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	性について審議した。		
安全性情報等	国がん東病院	K1271	ギリアド・サイエンシズ株式会社		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	国がん東病院	K1272	ギリアド・サイエンシズ株式会社	PD-L1 陰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、若しくは PD-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	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	K1276	第一三共株式会社	術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)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	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	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	K1281	アッヴィ合同会社	初発のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫 (DLBCL) 患者を対象とした,エプコリタマブと R-CHOP の併用療法の安全性及び有効性を R-CHOP 療法と比較する第Ⅲ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認

				相,無作為化,非盲検試験			
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	K1284	アストラゼネカ株式会社	進行固形がん患者を対象として AZD9592 の単独療法 及び抗がん剤との併用療法を評価するヒトを対象とした最初の第 I 相多施設共同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	国がん東病院	K1287	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	国がん東病院	K1288	楽天メディカル株 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	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	K1296	ファイザー株式会社	進行固形がん患者を対象として、PF-07220060 の単剤 投与および併用投与の安全性、忍容性、薬物動態、薬 力学および抗腫瘍活性を評価する第 1/2a 相試験	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	K1296	ファイザー株式会社	進行固形がん患者を対象として、PF-07220060 の単剤 投与および併用投与の安全性、忍容性、薬物動態、薬 力学および抗腫瘍活性を評価する第 1/2a 相試験	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		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	K1301	ノバルティス 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	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	K1303	アストラゼネカ株式会社	オシメルチニブ投与中に進行した EGFR 変異陽性で MET 過剰発現及び/又は増幅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 savolitinib とオシ メルチニブの併用療法と白金製剤を含む 2 剤併用化 学療法を比較する第Ⅲ相無作為化非盲検試験 (SAFFRON)	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	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	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)	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	K1307	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	国がん東病院	K1311		上皮成長因子受容体エクソン 20 挿入変異を伴う局所 進行又は転移性非小細胞肺癌患者に対する一次療法 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	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

				多施設共同無作為化非盲検試験			
安全性情報等	国がん東病院	K1311	サイネオス・ヘル ス・クリニカル株 式会社	上皮成長因子受容体エクソン 20 挿入変異を伴う局所 進行又は転移性非小細胞肺癌患者に対する一次療法 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	K1317		進行性の悪性腫瘍を有する患者を対象とした、BMS- 986406の単剤及び併用療法の第 I 相 first-in-human 試験	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	K1318	アストラゼネカ株式会社	局所進行切除不能又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌の患者を対象として新規併用療法の有効性、安全性、忍容性、薬物動態、及び免疫原性を評価する非盲検、多剤、多施設共同第II相試験のマスタープロトコル	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	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)	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	K1320	PRAヘルスサイ エンス株式会社		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	国がん東病院	K1321	大鵬薬品工業株式会社	FGFR2 遺伝子融合又は再構成を伴う進行性胆管癌患者を対象としたフチバチニブ 20mg 及び 16mg 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	K1321	大鵬薬品工業株式会社	FGFR2 遺伝子融合又は再構成を伴う進行性胆管癌患者を対象としたフチバチニブ 20mg 及び 16mg 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	K1325	メルクバイオファ ーマ株式会社	抗 PD-(L)1 療法及びプラチナ製剤ベースの前治療で進行した非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、セミプリマブ併用下の ATR 阻害剤 M1774 の有効性、安全性、忍容性及び薬物動態を評価する非盲検多施設共同	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

				第 1b/2a 相試験			
安全性情報等	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	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	K1327	大鵬薬品工業株式会社	悪性腫瘍患者を対象とした TAS-116 (ピミテスピブ) の併用療法を評価する第2相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	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	K1330	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 T4N0 又は Stage III の 切除可能な結腸癌患者を対象とした、周術期治療としての dostarlimab 単剤療法と標準治療を比較する第 Ⅲ相、非盲検、無作為化試験	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	K1331	日本イーライリリー株式会社	慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者 を対象とした LOXO305 の第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	国がん東病院	K1331	日本イーライリリー株式会社	慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者 を対象とした LOXO305 の第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	国がん東病院	K1332	大鵬薬品工業株式会社	プラチナ製剤による全身化学療法歴のある EGFR エク ソン 20 挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細 胞肺癌患者を対象に 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		省略	承認
安全性情報等	国がん東病院	K1332	大鵬薬品工業株式会社	プラチナ製剤による全身化学療法歴のある EGFR エクソン 20 挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象に 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	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	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	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	K1337	アムジェン株式会	KRAS p.G12C 変異陽性かつ PD-L1 陰性の臨床病期	安全性研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	IIIB/C 又は IV の非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象	性について審議した。		
				 に一次治療としてのソトラシブとプラチナダブレッ			
				 ト併用療法の有効性をペムブロリズマブとプラチナ			
				ダブレット併用療法と比較評価する第 III 相、多施設			
				共同、ランダム化、非盲検試験 (CodeBreak 202)			
				ストリ、ノマノコ LL、外自快 Max (codeDican 202)			
安全性情報	 国がん東病院	K1338	IQVIA サービシー	日本人悪性固形腫瘍患者を対象に GEN1042 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			ズ ジャパン合同	 及びペムブロリズマブ±化学療法との併用療法の安	 性について審議した。		
			会社	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			
				TECH IM / O NO I INDIVIDUAL			
安全性情報	 国がん東病院	K1339	日本ベーリンガー	B7-H6 陽性の進行癌(固形癌)を有するアジア人を対	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			インゲルハイム株	象に BI765049 の単剤及び ezabenlimab との併用下で	性について審議した。		
			式会社	 様々な用量を検討する試験			
モニタリン	国がん東病院	K0680	向井 博文	乳がん患者を対象としたパルボシクリブの第Ⅲ相試	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				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	K0705	小谷 大輔	V600E 以外の BRAF 遺伝子変異陽性、切除不能・再発大	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				腸がん患者を対象とした Encorafenib+Binimetinib+	切性について審議した。		
				 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	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	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				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	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	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				者を対象とするカボザンチニブ単剤またはカボザン	切性について審議した。		
				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	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	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(付帯意
グ				師主導治験)	 切性について審議した。		見付き)
モニタリン	国がん東病院	K0891	田原信	アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロ	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				ゲン受容体阻害薬 Darolutamide (ODM-201)の第Ⅱ相試	切性について審議した。		
				験(医師主導治験)			
モニタリン	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	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

Í				者を対象とした FTD/TPI 療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	切性について審議した。		
モニタリング	国がん東病院	K0951	後藤 功一	第1・2世代 EGFR-TKI 治療後、脳転移単独増悪 (T790M 変異陰性/不明) もしくは第1・2世代 EGFR-TKI 治療およびプラチナ治療後 Systemic PD (T790M 変異陰性)を示した EGFR 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第Ⅱ相試験 (医師主導治験)	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	K0974	池田 公史	膵癌患者を対象としたニボルマブの第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	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	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)	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
モニタリング	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)	モニタリング報告について説明がされ、課題実施の適 切性について審議した。	省略	承認

治験の実施の適否	国がん中央病院	中 5197	協和キリン株式会社			省略	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4284	MSD 株式会社	悪性黒色腫を対象とした 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 11月21日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版2311月改訂(西暦2023年11月1日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4419	MSD 株式会社	トリプルネガティブ乳癌患者を対象とした MK-3475(Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験	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 11月 20日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版 2311月改訂(西暦 2023 年 11月 1日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4457	アストラゼネカ株式会社	転移性 NSCLC 患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験	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11月10日付) 治験実施計画書 別紙2_第3版230927(西暦2023年9月27日付) 治験薬概要書又は添付文書 カルボプラチン_科学的知見第3版(西暦2023年7月20日付) 治験薬概要書又は添付文書 カルボプラチン_科学的知見第4版(西暦2023年8月16日付) 治験薬概要書又は添付文書 シスプラチン_科学的知見第2版(西暦2023年8月16日付) 治験薬概要書又は添付文書 シスプラチン_科学的知見第2版(西暦2023年8月16日付) 治験薬概要書又は添付文書 シスプラチン_科学的知見第3版(西暦2023年10月10日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4457	アストラゼネカ株式会社	転移性 NSCLC 患者に対する一次治療におけるデュル バルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験	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 11月22日付) 治験実施計画書 別添毒性管理ガイドライン EJ230921 (西暦2023年9月21日付)	
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 11月20日付) 治験実施計画書 レターEJ230512 (西暦2023年5月 12日付) 治験実施計画書 別紙_第10版231113 (西暦2023年 11月13日付)	

						治験薬概要書又は添付文書 BMS-986016 第 11 版 EJ (西暦 2023 年 9 月 12 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4513	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 11 月 14 日付) 治験薬概要書又は添付文書 R07030816 第 9 版 EJ2304 月(西暦 2023 年 4 月 19 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4517	MSD 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 11月20日付)治験薬概要書又は添付文書 キイトル ーダ添付文書16版2311月改訂(西暦2023年11月1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4563	MSD 株式会社	子宮体癌患者を対象とした E7080(レンバチニブ)及び MK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅲ相試験	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 11月16日付) 治験実施計画書 別紙1_231101 (西暦2023年11月 1日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版2311月改訂(西暦2023年11月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4575	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	JCAR017 の第Ⅱ 相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2023年11月17日付) 治験薬概要書又は添付文書 カロナール添付文書3 版2302月改訂(西暦2023年2月1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)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4587	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 11 月 16 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16 版 2311 月改訂(西暦 2023 年 11 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4594	MSD 株式会社	子宮頸癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅲ相試験	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 11 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16 版 2311 月改訂(西暦 2023 年 11 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4612	アストラゼネカ株式会社	未治療マントル細胞リンパ腫患者に対する Acalabrutinib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 11 月 10 日付) 治験実施計画書 治験期間変更のお知らせ_231110 (西暦 2023 年 11 月 10 日付)	承認

治験に関する変更	国がん中央病院	T4628	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) (西暦2023年11月14日付) 治験薬概要書又は添付文書 MK-1308 第 8 版 EJ+Errata (西暦2023年8月14日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版2311月改訂(西暦2023年11月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4634	エーザイ株式会社	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 11 月 9 日付) 治験薬概要書又は添付文書 E7386 第 7 版 J231031 (西暦 2023 年 10 月 31 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4663	アストラゼネカ株式会社	肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相 試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式 10) (西暦 2023 年 11 月 14 日付)治験実施計画書 別添毒性管理ガイド ライン EJ230921 (西暦 2023 年 9 月 21 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4683	MSD 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 11 月 14 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16 版 2311 月改訂(西暦 2023 年 11 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4688		アグレッシブ B 細胞性非ホジキンリンパ腫の移植適応患者を対象とした 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 11 月 17 日付) 治験薬概要書又は添付文書 カロナール添付文書 3 版 2302 月改訂(西暦 2023 年 2 月 1 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)	
治験に関する変更	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 11 月 16 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16 版 2311 月改訂(西暦 2023 年 11 月 1 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4743	MSD 株式会社	非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-7902(レンバチニブ)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 11月17日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版2311月改訂(西暦2023年11月1日付)	承認
治験に関す る変更	国がん中央病院	T4743	MSD 株式会社	非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-7902(レンバチニブ)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 11月16日付)	承認

						治験実施計画書 本体第 08 版 EJ230227 (西暦 2023 年 2月 27 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4754	パレクセル・イン ターナショナル株 式会社	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11月24日付) 治験実施計画書 IB 等及び安全性情報提供遅延について(西暦2023年11月24日付) 治験薬概要書又は添付文書 BGB-3111第11版 EJ230414(西暦2023年4月14日付) 説明文書、同意文書パート2第6版231206IRB(西暦2023年11月15日付) 説明文書、同意文書 妊娠の追跡調査用3版 231206IRB(西暦2023年11月22日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4767	MSD 株式会社	悪性黒色腫患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅲ相試験	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 11月13日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版2311月改訂(西暦2023年11月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4780	MSD 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 11月14日付)治験薬概要書又は添付文書 キイトル ーダ添付文書16版2311月改訂(西暦2023年11月1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4781	ノバルティス ファーマ株式会社	CTL019 の第Ⅲb 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 11 月 17 日付) その他 治験用製品取扱マニュアル第 1.0 版 EJ(西暦 2023 年 7 月 17 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4786	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		治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2023年 11月21日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版2311月改訂(西暦2023年11月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4793	第一三共株式会社	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 11月22日付) 治験実施計画書 本体第11版 EJ231010(西暦2023年 10月10日付) 説明文書、同意文書 本体第14版_231206IRB(西暦 2023年11月22日付)	承認

治験に関する変更	国がん中央病院	T4815	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	JCAR017 の第Ⅱ相試験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2023年11月14日付) 治験薬概要書又は添付文書 カロナール添付文書3 版2302月改訂(西暦2023年2月1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11月13日付) 治験実施計画書 PCL_8版EJ231031(西暦2023年10月31日付)	
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 11月10日付) 治験薬概要書又は添付文書 GEN3013第6版EJ230419 (西暦2023年4月19日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4839	アストラゼネカ株式会社	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 11月 20日付) 治験実施計画書 本体第7版 EJ231011 (西暦 2023 年 10月 11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 11月21日付)治験実施計画書 分冊_第12版230828 (西暦 2023 年8月28日付)	承認
治験に関する変更	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 11月 20日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版 2311月改訂(西暦 2023 年 11月 1日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4853	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11月14日付) 治験実施計画書 4.0_毒性管理ガイドライン(西暦2023年1月31日付) 治験実施計画書 10.0(E/J)(西暦2023年6月27日付) 治験実施計画書 5.0_補遺(西暦2023年8月17日付) 治験実施計画書 6.0_補遺(西暦2023年11月6日付)	

						治験実施計画書 別添毒性管理ガイドライン EJ230921 (西暦 2023 年 9月 21 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T4888	アストラゼネカ株式会社	食道癌患者を対象とした Durvalumab 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 11 月 15 日付) 治験実施計画書 別添毒性管理ガイドライン EJ23921 (西暦 2023 年 9 月 21 日付)	承認
治験に関する変更	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	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 11月22日付)治験薬概要書又は添付文書 キイトル ーダ添付文書16版2311月改訂(西暦2023年11月1 日付)	承認
治験に関する変更	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	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 11 月 16 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16 版 2311 月改訂(西暦 2023 年 11 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4926	アストラゼネカ株式会社	乳癌患者を対象とした AZD9833 (camizestrant) の第 Ⅲ相治験	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2023年11月22日付) 治験薬概要書又は添付文書 パルボシクリブ科学的知見第3版(西暦2023年11月6日付) 治験薬概要書又は添付文書 パルボシクリブ科学的知見第4版(西暦2023年11月15日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4939	ノバルティス ファーマ株式会社	固形がんを対象とした DRB436 の第Ⅲ相試験 (Roll-over 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11月22日付) 治験薬概要書又は添付文書 ダブラフェニブ第16版 EJ230728 (西暦2023年7月28日付) 治験薬概要書又は添付文書 トラメチニブ第16版 EJ230728 (西暦2023年7月28日付) 説明文書、同意文書 本体第04版_231206IRB(西暦2023年11月6日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4940	日本ベーリンガー インゲルハイム株 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 11月20日付) 説明文書、同意文書 第Ib相用第4版231206IRB(西暦2023年11月16日付)	承認
治験に関する変更	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	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) MK3475_v16(西暦 2023 年 11 月 20 日付)	承認

						治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版2311月改訂(西暦2023年11月1日付)	
治験に関する変更	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	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11月20日付) 治験実施計画書 別紙1_第5版231003(西暦2023年10月3日付) 治験実施計画書 本体第4版EJ231003(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	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 11 月 13 日付) 治験薬概要書又は添付文書 パルボシクリブ第 3 版_ 科学的知見(西暦 2023 年 11 月 6 日付)	承認
治験に関する変更	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) と MK-7902 (E7080: レンバチニブ) 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 11月22日付)治験薬概要書又は添付文書 キイトル ーダ添付文書16版2311月改訂(西暦2023年11月1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4962	日本臨床研究オペレーションズ株式会社	CYH33 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) 依頼者 letter (肺臓炎)(西暦 2023 年 11 月 15 日付) 治験実施計画書 PRT の解釈についてレターEJ(西暦 2023 年 11 月 14 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4965	アステラス製薬株式会社	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11月22日付) 治験実施計画書 本体第7版EJ230802 (西暦2023年8月2日付) 治験実施計画書 変更審査依頼対象の試験について (西暦2023年11月21日付) 治験薬概要書又は添付文書 Zolbetuximab第7版EJ (西暦2023年8月31日付) 説明文書、同意文書 グループ4第231206IRB(西暦2023年11月18日付) 説明文書、同意文書 事前スクリーニング6版231206IRB(西暦2023年11月18日付) 説明文書、同意文書 妊娠・出産の情報供給2版23126IRB(西暦2023年11月18日付) 説明文書、同意文書 妊娠・出産の情報供給2版23126IRB(西暦2023年11月18日付) 被験者の健康被害の補償について説明した文書 健康被害発生時の補償について231003(西暦2023年10	

						月 3 日付)	
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11月17日付) その他 服薬日誌_週2回1日2回投与(西暦2023年11月13日付) その他 服薬日誌_週2回投与(西暦2023年11月13日付) その他 服薬日誌_間欠投与3日投与4日休薬(西暦2023年11月13日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4983	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 11月17日付) 説明文書、同意文書 本体第6版_231206IRB(西暦 2023年11月15日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T4996	武田薬品工業株式会社	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 11 月 22 日付) 治験薬概要書又は添付文書 TAK-103 第 3 版 EJ231003 (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	T5000	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 11月14日付) 治験薬概要書又は添付文書 BMS-986416 第 8 版 EJ23831 (西暦2023年8月31日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5004	中外製薬株式会社	R07499790 (Pralsetinib) 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) T5004 ICF 改定(西暦 2023 年 11 月 17 日付) 説明文書、同意文書 ICF4.0版→5.0版改定一覧(西暦 2023 年 11 月 14 日付) 説明文書、同意文書 ICF 第 5.0版(西暦 2023 年 11 月 14 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5012	並川 健二郎	Niraparib の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) 変更申請_231117 (西暦 2023 年 11 月 17 日付) 治験薬概要書又は添付 文書 添付文書 v16 (西暦 2023 年 11 月 17 日付) 説 明文書、同意文書 v12 (西暦 2023 年 11 月 16 日付)	承認
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) IB19 (西暦 2023 年 11 月 8 日付) 治験薬概要書又は添付文書 IB 第 19.0 版(西暦	承認

						2023年11月8日付)	
治験に関する変更	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 11月13日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版2311月改訂(西暦2023年11月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5029	PDR ファーマ株式 会社	ライアット MIBG-I 131 静注 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) (西暦 2023 年 11 月 9 日付) 治験実施計画書 実施要綱第 03 版 01_231023 (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	T5035	MSD 株式会社	卵巣癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ) の第Ⅲ相試験	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 11月21日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版2311月改訂(西暦2023年11月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5039	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 11 月 22 日付) 治験実施計画書 本体第 4 版 E230825 (西暦 2023 年 8 月 25 日付) 治験実施計画書 Supplement # 6_230830 (西暦 2023 年 8 月 30 日付) 治験実施計画書 本体第 4 版 J231018 (西暦 2023 年 10 月 18 日付) 治験実施計画書 国内追加事項第 8 版 231020 (西暦 2023 年 10 月 20 日付) 治験実施計画書 治験結果の通知について_Ver3.0 (西暦 2023 年 10 月 20 日付) 治験薬概要書又は添付文書 エルプラット添付文書 3 版 2303 月改訂 (西暦 2023 年 3 月 1 日付) 治験薬概要書又は添付文書 オプジーボ添付文書 18 版 2306 月改訂 (西暦 2023 年 6 月 1 日付) 治験薬概要書又は添付文書 ティーエスワン添付文書 3 版 2309 月改訂 (西暦 2023 年 9 月 1 日付) 説明文書、同意文書 事前スクリーニング 5 版 231206 IRB (西暦 2023 年 11 月 16 日付) 説明文書、同意文書 本体第 5 版_231206 IRB (西暦 2023 年 11 月 16 日付)	

治験に関す	国がん中央病院	T5075	ノバルティス フ	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
治験に関する変更	国がん中央病院	T5069	アストラゼネカ株式会社	局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験	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 11月21日付) 治験実施計画書 別添毒性管理ガイドライン EJ230921 (西暦2023年9月21日付)	承認
治験に関する変更	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	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 11 月 17 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16 版 2311 月改訂(西暦 2023 年 11 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5052	株式会社カイオム・バイオサイエンス	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11月21日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ医薬品29版2308月改訂(西暦2023年8月1日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書16版2311月改訂(西暦2023年11月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5051	大原薬品工業株式会社	OP-07(グルカルピダーゼ)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 11 月 24 日付)説明文書、同意文書 本体第 5 版 _231206IRB(西暦 2023 年 11 月 24 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5050	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デュルバルマブ、 Domvanalimab(AB154)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 11 月 21 日付) 治験実施計画書 別添毒性管理ガイドライン EJ230921 (西暦 2023 年 9 月 21 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5043	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 11月13日付) 治験薬概要書又は添付文書 PF-07062119 第 4 版 EJ239月(西暦2023年9月23日付)	承認
						の負担に関する説明書 231110 (西暦 2023 年 11 月 10 日付) 治験参加カード 治験参加証第 4 版 231114 (西暦 2023 年 11 月 14 日付) その他 服薬日誌 S-1_第 3 版 231114 (西暦 2023 年 11 月 14 日付) その他 服薬日誌カペシタビン_第 3 版 231114 (西暦 2023 年 11 月 14 日付)	

る変更			アーマ株式会社			11月20日付)	
						治験実施計画書 病理報告書ご提出のお願い 231115 (西暦 2023 年 11 月 15 日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T5080	MSD 株式会社	試験第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 11月14日付) 治験実施計画書 PRT についてお知らせレター231102 (西暦2023年11月2日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版2311月改訂(西暦2023年11月1日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5088	中外製薬株式会社	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 11 月 22 日付) 治験実施計画書 本体第 4 版 J231030 (西暦 2023 年 10 月 30 日付) 説明文書、同意文書 本体第 5 版_231206IRB (西暦 2023 年 11 月 20 日付)	承認
治験に関する変更	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	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 11 月 17 日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16 版 2311 月改訂(西暦 2023 年 11 月 1 日付)	承認
治験に関する変更	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	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 11月20日付)治験実施計画書 別紙1_231019(西暦 2023年10月19日付)治験実施計画書 本体第4版 EJ231019(西暦2023年10月19日付)説明文書、同 意文書 プレスクリーニング2版231206IRB(西暦 2023年11月10日付)説明文書、同意文書 本体第3 版_231206IRB(西暦2023年11月10日付)	承認
治験に関する変更	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	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 11 月 17 日付) 治験薬概要書又は添付文書 INCB099280 第 5 版補遺 EJ(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	T5132	楽天メディカル株 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 11月22日付) 治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書 16版2311月改訂(西暦2023年11月1日付)	承認

治験に関する変更	国がん中央病院	T5142	日本ベーリンガー インゲルハイム株 式会社	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	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 11 月 27 日付) 治験実施計画書 本体第 3 版 EJ230712 (西暦 2023 年 7 月 12 日付) 説明文書、同意文書 本体第 4 版_231206IRB (西暦 2023 年 11 月 21 日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5146	アステラス製薬株式会社	局所進行性又は転移性固形がん患者を対象とした ASP1570 単剤療法及びペムブロリズマブ併用療法の 第 1/2 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 11月22日付) 治験実施計画書 本体改訂第5版EJ230908(西暦2023年9月8日付) その他 服薬日誌QD用第3版231108(西暦2023年 11月8日付)	承認
治験に関する変更	国がん中央病院	T5147	IQVIA サービシー ズ ジャパン合同 会社	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 11月 20日付) 治験実施計画書 治験薬ラベルの記載内容読替え対 応レター(西暦 2023年11月16日付)	
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11月22日付) 治験実施計画書 Amendment2_EJ230928 (西暦2023年9月28日付) 説明文書、同意文書 SLIパート第2版231206IRB(西暦2023年11月16日付) 治験参加カード 治験参加証第2版231116(西暦2023年11月16日付) その他 服薬日誌第3版231116 (西暦2023年11月16日付)	
治験に関する変更	国がん中央病院	T5163		再発・転移性の卵巣がん、卵管がん、原発性腹膜がんの被験者における AL3818 の安全性と有効性の評価	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11月22日付) 治験実施計画書 別紙_第3版231101 (西暦2023年11月1日付) 治験実施計画書 補遺_EJ231108 (西暦2023年11月8日付) 説明文書、同意文書 安全性導入期パート3版231206IRB (西暦2023年11月20日付)	
治験に関す	国がん中央病院	T5168	第一三共株式会社	術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象とした	右記の文書の改訂等について審議した。	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2023年	承認

る変更				Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第		11月22日付)治験実施計画書 別添毒性管理 Dato 第	
				Ⅲ相試験		4版 EJ (西暦 2023 年 6月 26 日付) 治験実施計画書	
						別添毒性管理 durva_EJ(西暦 2023 年 9月 21 日付)	
						治験薬概要書又は添付文書 キイトルーダ添付文書	
						16版 2311月改訂(西暦 2023年11月1日付)	
治験に関す	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	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	ソン 20 挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細		11月22日付)	
				胞肺癌患者を対象に CLN-081 の安全性, 忍容性, 薬物		治験実施計画書 本体第7版 EJ231017 (西暦 2023 年	
				動態,薬力学及び有効性を評価する第 1/2 相,非盲検,		10月17日付)	
				多施設共同試験		治験実施計画書 補遺_第 4 版 EJ231108(西暦 2023 年	
						11月8日付)	
						説明文書、同意文書 モジュール B パート 2 第 2 版	
						23126IR(西暦 2023 年 11 月 20 日付)	
						説明文書、同意文書 モジュール C 第 1 版 231206IRB	
						(西暦 2023 年 11 月 21 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 231121(西暦 2023 年 11 月 21	
						日付)	
						その他 服薬日誌_第2版231120(西暦2023年11月	
						20 日付)	
	国がん中央病院	T5170	山﨑 直也	上皮系皮膚悪性腫瘍に対する抗 PD-1 抗体療法の医師	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) IB22 ICF3 付保	承認
る変更				主導による多施設共同拡大治験		証明書(西暦 2023 年 11 月 13 日付)	
						治験薬概要書又は添付文書 ニボルマブ IB22(日本語	
						版)(西暦 2023 年 11 月 13 日付)	
						治験薬概要書又は添付文書 ニボルマブ IB22 (英語	
						版)(西暦 2023 年 11 月 13 日付)	
						説明文書、同意文書 第3版(西暦 2023年11月13	
						日付)	
						被験者の健康被害の補償について説明した文書 付	
						保証明書_2023. 10. 19(西暦 2023 年 11 月 13 日付)	
治験に関す!	国がん中央病院	T5173	サイネナフ・ヘル	 再発又は難治性 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を	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	四州10千天附阮	10110		対象に CD19 標的二重特異性抗体 AZD0486 を評価する	/u muv/人目v/以口ずに ノV・C 併成した。	11月13日付)	/十/申心
			式会社	多施設共同、第Ⅰ相、非盲検、用量漸増及び用量拡大		11 万 13 口刊	
			~_ IL	多地成共向、第1位、非自恢、用重倒追及び用重拡入 試験		(西暦 2023 年 7月 17 日付)	
				Hr Neg/C			
						治師氷桝男主 / (丁添尓 / 主 - 4/10/186 亩 / 50 1731076 1	1
						治験薬概要書又は添付文書 AZD0486 第 4 版 J231025 (西暦 2023 年 10 月 25 日付)	
						行験楽機要書文は添行文書 AZD0486 第 4 版 J231025 (西暦 2023 年 10 月 25 日付)	

る変更			ス・クリニカル株	対象に CD19 標的二重特異性抗体 AZD0486 を評価する		11月21日付)	
			式会社	多施設共同、第Ⅰ相、非盲検、用量漸増及び用量拡大		治験実施計画書 レターEJ231108 (西暦 2023 年 11 月	
				試験		8日付)	
				in voc		治験実施計画書 治験の実施範囲について 231115(西	
						暦 2023 年 11 月 15 日付)	
						2023年11月17日付)	
治験に関す	国がん中央病院	T5179	メルクバイオファ	抗 PD-(L)1 療法及びプラチナ製剤ベースの前治療で	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			ーマ株式会社	 進行した非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、セミ		11月15日付)	
				 プリマブ併用下の ATR 阻害剤 M1774 の有効性、安全		 その他 - 患者日誌第 2 版 231114(西暦 2023 年 11 月	
				性、忍容性及び薬物動態を評価する非盲検多施設共同		14 日付)	
				第 1b/2a 相試験			
				NI 10/ 24 THE VOIC			
治験に関す	国がん中央病院	T5188	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	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				びペムブロリズマブ±化学療法との併用療法の第Ⅰ		11月14日付)	
				相試験		治験実施計画書 PRT についてのお知らせ_231017(西	
						曆 2023 年 10 月 17 日付)	
治験に関す	国がん中央病院	T5189	アッヴィ合同会社	Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) 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	承認
る変更						11月22日付)	
						治験実施計画書 病理報告書の提供について 231122	
						(西暦 2023 年 11 月 22 日付)	
 治験の中断	国がん中央病院	T4960	エーザイ株式会社	第Ⅰ相試験	報告内容が説明され、課題中断の妥当性について審議	省略	承認
					した。		
治験の中断	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	報告内容が説明され、課題中断の妥当性について審議	省略	承認
			社		した。		
安全性情報	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	安全性研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	ミド)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	T4198	ブリストル・マイ	悪性黒色腫患者を対象とした BMS-936558(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			ヤーズ スクイブ	ブ)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	T4216	第一三共株式会社	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	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	安全性研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	ブ)/BMS-734016(イピリムマブ)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	T4281	第一三共株式会社	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

	T						 1
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4281	第一三共株式会社	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	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	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	T4340	小野薬品工業株式	胃がん術後患者を対象とした ONO-4538(Nivolmab)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	T4362	IQVIA サービシー	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			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	T4381		 食道がん及び食道胃接合部がん患者を対象としたニ	安全性研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	ボルマブの第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4387	ブリストル・マイ	第 I / II a 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等		1100.	ヤーズ スクイブ	WITH THE HARVEST	性について審議した。		\1 \thr.
,			株式会社		(五) (C a b) (C a b)		
安全性情報	国がん中央病院	T/1300	小野薬品工業株式	第 1 相試驗	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省 取	承認
文 王 L 旧 和		14000	会社	NA L HIBOMY	性について審議した。	H MU	/于(即位)
安全性情報	国がん中央病院	T4405		 非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 (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		11100		ブ)/BMS-734016(イピリムマブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。	H MU	/子(即心
4			株式会社	ラ / / Ding 194010 (イピ) ム (ラ) の 分面 1日 PV (水	上にフィ・く田成した。		
安全批售部	国がん中央病院	T4425	パレクセル・イン	第 I 相對縣	 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
女 主 注 情 報 	国がん十大物院	14425	ターナショナル株	为 1 作中心映	女主性切れ報告に りい く	11 吨	/予 前心
ਚ			式会社		注に リャ・く 併成 した。		
少	 国がん中央病院	T4425	パレクセル・イン	数1 扣針較	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
女王庄 IF 報	国がん中大病院	14420	ターナショナル株	第 1 作政歌	女主性切れ報音について説明がされ、味趣秘報の女ヨ 性について審議した。	11 啦	净能
守					性にプバリの一番成した。		
少	見ぶ) 中央定院	T4450	式会社	(C. 田林 広 D. が明時は十上 ジンンコンスの味中 老と 牡弃)	ウ人はガウ却ナラ ヘンマギロジとも 細唇砂体のです	\varphi\m\tau\	_77.≑XI
	国がん中央病院	T4459	バイエル薬品株式		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	した copanlisib の第Ⅲ相試験	性について審議した。 		
rb A tit. the sec		W 4 4 0 7	小牛牛	司.沙) 由水上上在.1.7.1.2.0.12.1.2.2.444***************************	た人はTTがP+TP+)。 ハーギ HT))() Am Brookly ナー・フリ	/làma	ज.≐रा
	国がん中央病院	T4467	米盛勧		安全性研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。		
H V [1] H H	[] () () () () () () () () () (m 4 450	- A - da - da - da - da - da - da - da -	MAY A LOCATED	A Married to the land of the l	/làmtr	7 37
安全性情報	国がん中央病院	T4478	ファイザー株式会	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
等			社		性について審議した。		
	国がん中央病院	T4482		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	T4502	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		1生にフバート(一角成 しん)。		
安全性情報	国がん中央病院	T4508	第一三共株式会社	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		11000	W = XWZZZ	NAT THE VOX	性について審議した。	874	\1 \thr.
安全性情報	国がん中央病院	T4508	第一三共株式会社	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。		117
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	ONO4538 の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、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	LOXO-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	T4586	アッヴィ合同会社	Telisotuzumab Vedotin(ABBV-399)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	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				
	国がん中央病院	T4595	第一三共株式会社	乳癌を対象とした DS-8201a(trastuzumab	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				deruxtecan)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4612	アストラゼネカ株	未治療マントル細胞リンパ腫患者に対する	 安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			式会社	Acalabrutinib の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4615	アステラス製薬株	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	T4636	楽天メディカル株	頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした ASP-1929 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			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	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	T4642	庄司 広和	ニボルマブの第 I 相試験(医師主導治験)	安全性研究報告について説明がされ、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	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	T4671	ノバルティス フ	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			アーマ株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4675	エーザイ株式会社	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					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	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	T4720	本間 義崇	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				ブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験(医師主導治	性について審議した。		
				験)			
安全性情報	国がん中央病院	T4720	本間 義崇	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマ	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				ブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験(医師主導治 験)	性について審議した。		
安全批售起	国がた由山岸陸	T/791	第一二十件十个4		安全性研究報告について前明がされ 細類雑誌の英少	省 取	承認
安全性情報	国がん中央病院	T4721	第一三共株式会社	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	T4721	第一三共株式会社	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	T4724	第一三共株式会社	DS-3201b 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	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	T4745	小川 千登世	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	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	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
等			会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4757	パレクセル・イン	切除不能、局所進行再発性又は転移性食道扁平上皮が	安全性研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	ん患者を対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
			式会社				
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	T4763	ファイザー株式会	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			社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4763	ファイザー株式会	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			社		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	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。		
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	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	T4781	ノバルティス フ	CTL019 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	省略	承認
等			ァーマ株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	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
等					性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4784	アッヴィ合同会社	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					性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4786	MSD 株式会社	頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MK-3475(ペムブ	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				ロリズマブ)及び E7080/MK-7902(レンバチニブ)の第	性について審議した。		
				Ⅲ相試験			
安全性情報	国がん中央病院	T4797	武田薬品工業株式	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	T4797	武田薬品工業株式	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	T4803	日本イーライリリ	進行又は転移性 RET 融合遺伝子陽性 NSCLC 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			一株式会社	象とした LY3527723 の第Ⅲ 相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4807	並川 健二郎	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	T4807	並川 健二郎	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	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	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	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	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	T4832	ブリストル・マイ	局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558	安全性研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	(ニボルマブ)/BMS-734016 (イピリムマブ) の第Ⅲ相	性について審議した。		
			株式会社	試験			
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	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	T4839	アストラゼネカ株	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			式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4842	アッヴィ合同会社	ベネトクラクスの第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、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	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	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。		7 ,,2
				31			
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				J	性について審議した。		
	国がん中央病院	T4853	第一三共株式会社	T-DXd の第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等					性について審議した。		, .
	国がん中央病院	T4854	第一三共株式会社	patritumab deruxtecan (U3-1402) 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
>, <u></u>				1 (co Treat) White His May	Z. Z. Z. Z. Z. Z. Z. Z. Z. Z. Z. Z. Z. Z		7 - 12-2

等					性について審議した。		
	京 北)古事中	T4054	₩ — 11-14-4-V-11	\(\tau_{\text{\tint{\text{\tin}\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\tex{\tex		/i>mtr	_त,≑स
	国がん中央病院	T4854	第一三共株式会社	patritumab deruxtecan (U3-1402) 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	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。		
安全性情報	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。		
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	T4863	第一三共株式会社	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	T4864	第一三共株式会社	│ 肺癌患者を対象とした Dato-DX d 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					性について審議した。		
-	国がん中央病院	T4867		 ニボルマブとイピリムマブの第Ⅱ相試験 (医師主導治	安全性研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	727 7974	験)	性について審議した。		/ T (µL)
\ \ \ \				10/1	上にフィー(田内 ひた。		
	 国がん中央病院	T4867	平野 秀和	ーギューブレノレリトーブの第Ⅱ扣試験 (医師主道込	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	少项	承認
女王任 和 - -	国がんヤ大州院	14007	一十到一方和	一			/ 予(più
寸					性について審議した。		
安全批售超	国がん中央病院	T4868		ONO-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
女王圧旧和 等	国 200 个 天 例 统	14000	八盆 倒	010 4336 少分工作的碳(区叫工等作款)	女主に切れ取らに りい く		/ 升、 即心
•	日本) 中央定院	T4070	h) (h) (¬) -	POPD 亦用只能外位为这些较级化!如吗叶点由老人丛		/i>mb	承認
	国がん中央病院	T4870	ヤンセン ファー		安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承 爺
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	性について番譲した。		
				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			
				Mary Land Bark		The first of the f	
	国がん中央病院	T4880		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	T4883	第一三共株式会社	pexidartinib 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	T4884	第一三共株式会社	乳癌を対象とした DS-8201a (trastuzumab	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				deruxtecan)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4887	第一三共株式会社	DS-1062a 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	T4887	第一三共株式会社	DS-1062a 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	T4889	アストラゼネカ株	│ びまん性大細胞型 B 細胞リンパ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			式会社	第Ⅲ相試験	性について審議した。		
	l	1			—————————————————————————————————————		

	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。		
	国がん中央病院	T4891		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	T4894	第一三共株式会社	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	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	T4894	第一三共株式会社	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	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	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	T4897	ノバルティス フ	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			アーマ株式会社		性について審議した。		
	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				deruxtecan) の第Ⅲ相試験	性について審議した。	H-1	
.,				October Octo			
安全性情報	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	│ │安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等],,, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	deruxtecan) の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
.,				October Octo	12. The state of t		
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	T4909	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。		
	国がん中央病院	T4913	森實 千種	Niraparib PhaseⅡ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。		
	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	省略	承認
等	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,				性について審議した。		
	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	省略	承認
等					性について審議した。		
	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				ズマブ)/MK-7339(オラパリブ)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		7.1 - Hr.D.
,1					1上、 マママ 田内な シ に 0		
安全性情報	国がん中央病院	T4926	アストラゼネカ株	 乳瘍患者を対象とした A7D9833 (camizestrant) の筆	 安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
<u> </u>	10 / / / ///////	1 1020	/ / · · / / E/P///	19 HIND I GAING COLCUMBUSCO (COMITSCOLIGILI) VAN		H TH	\1\h(\)

等			式会社	Ⅲ相治験	性について審議した。		
た	国がん中央病院	T4927	第一三共株式会社	DS-3201b (Valemetostat Tosylate) 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
女主任 情報 	国門の中大物院	14921	另一二共休 <u>八</u> 云红	DS-52016 (Valenietostat Tosylate) 07 第 11 作時、映	女主性切れ報音について説明がされ、味趣秘税の女ヨ 性について審議した。	11 吨	手 心
安全性情報	国がん中央病院	T4928	ギリアド・サイエ	添付文書の適応症患者を対象とした KTE-C19 の第Ⅲb	安全性研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	相試験	性について審議した。	H-1	1,1,1,1
安全性情報	国がん中央病院	T4929	IQVIA サービシー	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			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	T4934	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	T4937	ブリストル・マイ	非小細胞肺がん患者を対象とした BMS-936558 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			ヤーズ スクイブ	相試験	性について審議した。		
			株式会社				
	国がん中央病院	T4938	株式会社 Ascent			省略	承認
等 			Development	(buparlisib)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
. I. A. Ist Ida Im			Services			45-6	
安全性情報	国がん中央病院	T4939		固形がんを対象とした DRB436 の第Ⅲ相試験 (Roll-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等		T 40 40	アーマ株式会社	over 試験)	性について審議した。	/IAm#	ज.≐रा
	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	安全性研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	T4944	PRA ヘルスサイエ	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
等			ンス株式会社		性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4947	ブリストル・マイ	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	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	T4949	IQVIA サービシー	びまん性大細胞型 B 細胞リンパ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			ズ ジャパン合同	Epcoritamab 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	T4952	第一三共株式会社	乳がん患者を対象としたトラスツズマブ デルクステ	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				カンの第Ⅲ相試験	性について審議した。		
少 人 从 桂 扣	見ぶりもよ定院	T4050	然 → 444+2人51.	回ぶ) 中土と4分1.1 と1 ニュルブーデ でょりっこ	ウ人はガウセナン ヘンマギロジとも 細唇砂体のでせ	\D\mdz	_त,≑ग
	国がん中央病院	T4952	第一三共株式会社	乳がん患者を対象としたトラスツズマブ デルクステ	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				カンの第Ⅲ相試験 	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T4953	アストラゼネカ牌	乳癌患者を対象とした AZD9833 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 等		11000	式会社	THE PROPERTY OF THE PROPERTY O	女主に切れ取らに ラン・ C 肌切が C れい、 麻腐症 机 の 女 ヨー 性について 審議 した。	- H-74	\ 1 \ H⊓,
	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
> 111 11A		1	, ,	71			

等					性について審議した。		
安全性情報	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。		
少	見ぶり中央岸陸	T4057	11.12.22	Δπ 1 / π +α-λ-μ Δπ Δπ 4 ± α +α +α +α +α +α +α +α +α +α +α +α +α +	ウ人地が中却化とったで翌年だとは、細野妙体のでル	/i>mta	_त.≑स
	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		性について審議した。		
A 1/1 1 		m.10.55	式会社	After at 1 and 1 and 1	A Id Troda to the control of the con	(Dante	7 37
	国がん中央病院	T4957	サイネオス・ヘル	第1/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		性について審議した。		
			式会社				
安全性情報	国がん中央病院	T4958	堀之内 秀仁		安全性研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	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	T4966	第一三共株式会社	乳癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカ	安全性研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	T4968	大鵬薬品工業株式		 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		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		安全性研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 相試験	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	T4970	シミック株式会社	 Taletrectinib(AB-106)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	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		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			
			7 7 7 7 7 7 7 7 7	投与 (FTIH)、非盲検試験			
				A CAMPAN A PROPERTY OF THE PART			
			1				

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	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	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	T4983	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	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	T4991	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	T4994	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
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	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			
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	T5000	ブリストル・マイ	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			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	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。		
1	•	•		ı			

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	T5002	シミック株式会社	固形がん患者を対象とした Taletrectinib(AB-	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				106/DS-6051b)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	T5006	第一三共株式会社	肺癌患者を対象とした DS-8201a(ラスツズマブ デル	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				クステカン)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5007	第一三共株式会社	非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a (Datopotamab	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				Druxtecan)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	T5007	第一三共株式会社	非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a (Datopotamab	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				Druxtecan) 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	T5009	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	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	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	T5012	並川 健二郎	Niraparib 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	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	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	T5016	アッヴィ合同会社	ベネトクラクスの第Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、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	T5017	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	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。		
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	T5034	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	T5036	株式会社新日本科	神経膠腫患者を対象とした AG-881 (vorasidenib) 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			学 PPD	第Ⅲ相試験	性について審議した。		
少 人 丛 桂 却	国 彩 / 由 東京院	TE007	十 <u>期</u> 关出	HEDO が用の声が、お放脈が响点中本と具体ししょしこ	ウ人はガウ却といったで説明がとし、細筋砂体の気化	\Dmb	_74.⇒71
	国がん中央病院	T5037	本間 義崇		安全性研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 ## (原研主道公野)	性について番戚した。		
				相試験(医師主導治験)			
安全性情報	国がん中央病院	T5038	メルクバイオファ	局所進行頭頸部癌患者を対象とした、 Debio 1143 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			ーマ株式会社	白金製剤を含む化学放射線療法を併用する第Ⅲ相試	性について審議した。		
				験			
	国がん中央病院	T5038	メルクバイオファ			省略	承認
等			ーマ株式会社	白金製剤を含む化学放射線療法を併用する第Ⅲ相試 	性について審議した。 		
				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。		
安全性情報	国がん中央病院	T5040	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	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	T5045	第一三共株式会社	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	T5047	パレクセル・イン	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			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	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)			
				FF 11400			
安全性情報	国がん中央病院	T5050	アストラゼネカ株	 非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、	 安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等			式会社	 Domvanalimab(AB154)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	T5051	大原薬品工業株式	OP-07(グルカルピダーゼ)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	T5054	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	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	T5059	第一三共株式会社	DS-7300a 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	T5059	第一三共株式会社	DS-7300a 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	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	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 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	T5077	第一三共株式会社	乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				(Dato-DXd, DS-1062a)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	T5077	第一三共株式会社	乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認

等				(Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	性について審議した。		
安全性情報等	国がん中央病院	T5079	アストラゼネカ株式会社	第 I/II 相 試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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 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	T5081	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 I b/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	T5082	ノバルティス ファーマ株式会社	PSMAddition: 転移性ホルモン感受性前立腺がん (mHSPC)の成人男性患者を対象に 177Lu-PSMA-617 と標準治療の併用を標準治療単独と比較する国際,前 向き,非盲検,ランダム化,第Ⅲ相試験		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T5085	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	結腸・直腸癌患者を対象とした BMS-986213 (Relatlimab/ニボルマブ FDC) 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	T5089	メルクバイオファーマ株式会社	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	国がん中央病院	T5090	メルクバイオファーマ株式会社	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	国がん中央病院	T5092	インサイト・バイ オサイエンシズ・ ジャパン合同会社	ペミガチニブの第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	T5093	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	第 I / II 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T5093	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	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 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	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	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	T5100	グラクソ・スミス クライン株式会社	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 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	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。		
安全性情報等	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	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	T5104	第一三共株式会社	Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) 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	T5104	第一三共株式会社	Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) 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	T5105	棟方 理	チラブルチニブの第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 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	T5107	ノバルティス ファーマ株式会社	転移性膵管腺癌患者を対象とした NIS793 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	T5109	サイトリ・セラピ ューティクス株式 会社	原発性直腸癌を対象とした Cyt-006 のピボタル試験	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	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	T5113	サイネオス・ヘル ス・クリニカル株 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	T5113	サイネオス・ヘル ス・クリニカル株 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	T5114	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	国がん中央病院	T5114	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	国がん中央病院	T5115	田辺三菱製薬株式 会社	第Ⅰ/Ⅱ 相試験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当 性について審議した。	省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T5116	メドペイス・ジャ パン株式会社	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	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 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	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	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

				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			
				ON) II HE WAY			
安全性情報	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				分泌腫瘍、フォン・ヒッペル・リンドウ病関連腫瘍、	性について審議した。		
				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			
安全性情報	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	安全性研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	国がん中央病院	T5120	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。		
安全性情報	国がん中央病院	T5126	大熊裕介	ま 治療の切除不能な晦瞭瘍に対するカルボプラチン	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
英王庄旧刊 等		13120	JCRR 1471	+パクリタキセル+ペムブロリズマブ+レンバチニ		TE WIT	→ → → □ □
1				ブの第 II 相試験	「エにラグ・く併成した。		
				プログラ 11 作品機			
安全性情報	国がん中央病院	T5127	森實 千種	BRAF 融合遺伝子陽性の進行・再発の低悪性度神経膠腫	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				または膵癌に対するビニメチニブの第Ⅱ相医師主導	性について審議した。		
				治験			
安全性情報	国がん中央病院	T5129	アッヴィ合同会社	MET 遺伝子増幅を有する未治療の局所進行/転移性非	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				扁平上皮非小細胞肺癌(NSCLC)患者を対象とした第	性について審議した。		
				Ⅱ相非盲検試験			
安全性情報	国がん中央病院	T5130	ブリストル・マイ	プラチナ製剤抵抗性高異型度盤液性卵単瘍 原発性腹	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				膜癌又は卵管癌を対象とする MORAb-202 の第 2 相試験) 1 CBC.
,1			株式会社	INCIDENTIAL CONTROLLED BUSINESS THE VIEW	上について田成した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5131	アストラゼネカ株	進行固形がん患者を対象として AZD9592 の単独療法	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			式会社	及び抗がん剤との併用療法を評価するヒトを対象と	性について審議した。		
				した最初の第Ⅰ相多施設共同非盲検用量漸増及び用			
				量拡大試験			
生	国がん中央病院	TE120	楽天メディカル株	第1 担乳酸	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	少量	承認
女生性情報 等	凶ਆル甲犬炯陀	19197	式会社	分 1 1日時微失			/予(前)
·	国がん中央病院	T5133	アッヴィ合同会社	直発▽け難治性のアグレッシブ最勤 R 細胞性睡疸の	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	/ / / / / / / / / / / / / / / / / / /	承認
女主任情報 等	四州10千天州阮	19199	/ ノソイロ凹云江	中光文は無石性のアクレッシア成然 B 細胞性腫瘍の 小児患者を対象とした epcoritamab の単群、非盲検、	女主性切れ報告について読明かられ、味趣秘がの女当 性について審議した。		/ 于\即心
4]		「フロ心伯で対象とした epcolitamian V7年件,介目恢,	江に ノバ・く 田城 レル。		

				第 I b 相試験			
安全性情報等	国がん中央病院	T5134	アッヴィ合同会社	非ホジキンリンパ腫被験者を対象に、epcoritamabを 抗腫瘍薬と併用したときの安全性及び忍容性を評価 する第 I b/ 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	T5137	第一三共株式会社	HER2 遺伝子変異を認める転移性/局所進行非小細胞肺癌の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拡大治験		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T5137	第一三共株式会社	HER2 遺伝子変異を認める転移性/局所進行非小細胞肺 癌の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拡大治験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当 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	T5138	アッヴィ合同会社	同種幹細胞移植後の急性骨髄性白血病患者を対象としてベネトクラクスとアザシチジンの併用投与の安全性及び有効性を評価する無作為化,非盲検第 III 相試験 (VIALE-T)		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	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	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	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	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認

等				単剤及び抗腫瘍薬併用投与時の安全性及び薬物動態	性について審議した。		
				の評価を行う非盲検下第 I a/ I b 相用量漸増試験			
安全性情報	国がん中央病院	T5145	成田 善孝	原発性悪性脊髄腫瘍患者に対する ME2906 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				PNL6405SCT による光線力学的療法に関する臨床試験	性について審議した。		
				(医師主導治験)			
少 人 丛 桂 却	見ぶり中央庁 院	TE 1 47	TOUTA IL 1834	まなは uppo 四世回点の併生症法し、ファー・コロ	ウ人県西東和井について翌日だとは、細暦砂体の五里	/imp	_7.≑য
女生性情報 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		自哈	承認
4			会社	用する無作為化、二重盲検、第3相試験 (HER2CLIMB-	上にラグ・で催成した。		
				05)			
安全性情報	国がん中央病院	T5149	IQVIA サービシー	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				tucatinib の第Ⅲ相無作為化、非盲検試験	性について審議した。		
* * * * * * * *		WE150	会社	** (15) ** * * * * * * * *	ウムはTTがたれた)。 コロンと1。 コロの少なってリ	/làmt	
女 全 性 情 報	国がん中央病院	15150	イディザー株式会 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)		有 ^陷	承認
寸			TL.		「生に」フィー(金成した。		
				比較する無作為化, 非盲検, 多施設共同, 第3相試験			
				(VERITAC-3)			
安全性情報	国がん中央病院	T5151	米盛 勧	0N0-4538 拡大治験 悪性中皮腫(胸膜を除く)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				象とした拡大治験 (EX-VIOLA)	性について審議した。		
安全性情報	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	 安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥当	省略	承認
等				試験	性について審議した。		
安全性情報	国がん中央病院	T5159	アストラゼネカ株	局所進行切除不能又は転移性の胃腺癌又は食道胃接	安全性研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	合部腺癌の患者を対象として新規併用療法の有効性、	性について審議した。		
				安全性、忍容性、薬物動態、及び免疫原性を評価する			
				非盲検、多剤、多施設共同第Ⅱ相試験のマスタープロ			
				トコル			
安全性情報	国がん中央病院	T5160	アッヴィ合同会社	初発のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫 (DLBCL) 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,エプコリタマブと R-CHOP の併用療	性について審議した。		
				法の安全性及び有効性を R-CHOP 療法と比較する第Ⅲ			
				相,無作為化,非盲検試験			
安全批售却	国がん中央病院	T5169	株式会社新口木利	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前用がされ 細類雑誌の英生	省 取	承認
女土江用報 等	四州の中大州所	19102	学PPD	道腺癌(GEA)患者を対象としたチスレリズマブ併用		E MD	/十/即心
,1	1		1 , 112	ACTIVITY OF CHIEF	12.1- 2. CE MAX 0.1-0		

				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	局所進行又は転移性固形癌患者を対象として,標準治療の化学療法の併用下又は非併用下で R07496353 とチェックポイント阻害薬の併用療法の安全性,薬物動態及び有効性を検討する第 I b 相非盲検多施設共同用量拡大試験	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	T5168	第一三共株式会社	術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)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	T5169	大鵬薬品工業株式会社	プラチナ製剤による全身化学療法歴のある EGFR エク ソン 20 挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細 胞肺癌患者を対象に 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		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T5170	山﨑 直也	上皮系皮膚悪性腫瘍に対する抗 PD-1 抗体療法の医師 主導による多施設共同拡大治験	安全性研究報告について説明がされ、課題継続の妥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	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		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)		省略	承認
安全性情報等	国がん中央病院	T5178	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)		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	ブリストル・マイ ヤーズ スクイブ 株式会社	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	T5183	成田善孝	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照 射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブ ルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第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
安全性情報等	国がん中央病院	T5188	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	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	T5189	アッヴィ合同会社	Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) 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	T5190	MSD 株式会社	高リスク Stage II〜IV悪性黒色腫患者を対象に MK-7684A (MK-7684+ペムブロリズマブ) による術後補助療法とペムブロリズマブによる術後補助療法を比較する無作為化、実薬対照、二重盲検、第III相試験 (KEYVIBE-010)		省略	承認