会議名:	第3回IRB
開催日時:	$2025/06/20\ 15:00 \sim 16:01$
開催場所:	管理·研究棟 5 階 大会議室
出席委員名:	宮城 洋平(委員長)、小林 智、五十嵐 実保子、川本 進、齋藤 香、原田 麻子、和田 篤、大津 敬、髙橋 寛行、大宮 章子、中山 洋子
出席委員数/全委員数:	11/17

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
治験の実施の適否	治621	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたV940の第Ⅲ相試験	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治 験実施の妥当性について審議した。	修正の上で承認
治験の実施の適否	治622	IQVIAサービシーズ ジャパン合同 会社	前治療歴を有するRAS変異NSCLC患者に対するRMC-6236の第3相試験	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治 験実施の妥当性について審議した。	修正の上で承認
治験の実施の適否	治623	日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社の依頼による切除された又は切除不能なKRAS G12C変異 陽性非小細胞肺癌の治験参加者を対象としたolomorasibの第Ⅲ試験	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治 験実施の妥当性について審議した。	承認
治験の実施の適否	治624	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼による再発/難治性の連続性リンパ腫患者を対象としたZanubrutinib(BGB-3111)の第Ⅲ相試験	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治 験実施の妥当性について審議した。	修正の上で承認
治験の実施の適否	治625	ギリアド・サイエンシズ株式会社	A Global, Multicenter, Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Sacituzumab Govitecan Versus Standard of Care (SOC) in Participants With Previously Treated Extensive Stage Small Cell Lung Cancer (ES-SCLC) 前治療歴のある進展型小細胞肺癌(ES-SCLC)患者を対象としてサシツズマブゴビテカンを標準治療(SOC)と比較する国際多施設共同、無作為化、非盲検、第 3 相試験	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治 験実施の妥当性について審議した。	修正の上で承認
治験の実施の適否	治626	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	IZABRIGHT-Breast01:抗PD-1/PD-L1治療に不適格な未治療の手術不能な局所 建行、再発又は転移性トリプルネガティブ乳癌(TNBC)患者又はER低発現HER2陰性 乳癌患者を対象としたIzalontamab Brengitecan (BMS-986507) と治験担当医師選択治療を比較する 推論的にシームレスなランダム化非盲検第2/3相試験		本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認
治験の実施の適否	治627	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	固形癌患者を対象とした経口剤の brigimadlin の第 II 相単群非盲検長期 安全性 ロールオーバー試験	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治 験実施の妥当性について番議した。	承認
治験の実施の適否	治628	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした DS-8201a (trastuzumab deruxtecan)の第III相試験	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治 験実施の妥当性について審議した。	修正の上で承認
治験に関する変更	医主治366	上野 誠	切除不能局所進行/切除可能境界膵癌患者を対象としたS-1併用化学放射線療法+ ニポルマブのランダム化比較第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月26日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 TS-1インタビューフォーム(第29版) (西暦2025年 4月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	医主治412	町田 望	HER2陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象としたTrastuzumab Deruxtecan術前化学療法又はTrastuzumab Deruxtecan、Capecitabineと Durvalumab(MEDI4736)併用術前術後化学療法の第II相臨床試験	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 5月27日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 ib-durvalumab-20 (西暦2024年 7月29日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 DS-8201a E-IB v11 (西暦2024年 9月23日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 DS-8201a J-IB v11 (西暦2024年 9月23日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 jb-durvalumab-16-j (西暦2024年11月 8日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	医主治412	町田 望	HER2陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象としたTrastuzumab Deruxtecan術前化学療法又はTrastuzumab Deruxtecan、Capecitabineと Durvalumab(MEDI4736)併用術前術後化学療法の第II相臨床試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 6月 2日付) 履歴書(書式1・マスキング) 古田 光寛(西暦2025年 4月21日付) 説明文書、同意文書 v3.0 (西暦2025年 5月19日付) 治験参加カート v3.0 (西暦2025年 5月19日付) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書(氏名リスト/履歴書) (西暦2025年 6月 2日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	医主治465	塩澤 学	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		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	医主治530	古田 光寛	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(医師主導治験)	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月27日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 T-DXd-IB-Ev11 (西暦2024年 9月23日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 T-DXd-IB-Jv11 (西暦2024年 9月23日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	医主治531	上野誠	切除不能・再発消化器(消化管・肝胆膵)神経内分泌癌(NEC)を対象としたエトボ シド+カルボブラチン±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	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月23日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 イミフィンジ点滴静注_第8版 (西暦2025年 3月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	医主治531	上野 誠	切除不能・再発消化器(消化管・肝胆膵)神経内分泌癌(NEC)を対象としたエトボ シド+カルボブラチン±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	治験に関する変更申請書(書式10) (西曆2025年 5月30日付) 説明文書、同意文書 v3.1(西曆2025年 5月30日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	医主治594	古田 光寛	HER2遺伝子異常を伴う固形腫瘍に対するTAS0728の第1相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月 1日付) 治験使用薬管理手順書 v3(西暦2025年 5月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	医主治601	古田 光寛	FGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道胃接合部腺癌を対象とした Bemarituzumab+Paclitaxel+Ramucirumabの第II相試験(RAINBIRD)	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月14日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 ラムシルマプ添付文書_v5 (西暦2025年 4月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	医主治601	古田 光寛	FGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道胃接合部腺癌を対象とした Bemarituzumab+Paclitaxel+Ramucirumabの第II相試験(RAINBIRD)	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月27日付) 治験実施計画書 v2.1 (西暦2025年 5月24日付) 説明文書、同意文書 v2.2 (西暦2025年 5月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	医主治601	古田 光寛	FGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道胃接合部腺癌を対象とした Bemarituzumab+Paclitaxel+Ramucirumabの第II相試験(RAINBIRD)	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月28日付) 治験の費用の負担について説明した文書 (西暦2025年 5月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	医主治609	伊坂 哲哉	HER2遺伝子増幅あるいはHER2遺伝子変異を有するII-III期非小細胞肺癌に対する Trastuzumab Deruxtecan(T-DXd, DS-8201a)術前導入療法の有効性及び安全 性を評価する第II相臨床試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年5月7日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 エンハーツ添付文書v11 (西暦2025年3月1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	試32	アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Open-label, Randomized Study of Osimertinib with or without Platinum Plus Pemetrexed Chemotherapy, as First-line Treatment in Patients with Epidermal Growth Factor Receptor (EGFR) Mutation-Positive, Locally Advanced or Metastatic Non-small Cell Lung Cancer (FLAURA2) 上皮成長因子受容体(EGFR)遺伝子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、一次治療におけるブラチナ製剤+ベメトレキセドの併用又は非併用下でオシメルチニブの有効性及び安全性を検討する第III相非盲検無作為化試験 (FLAURA2)	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月12日付) 治験実施計画書 第15版→第16版(西暦2025年 4月17日付) 治験実施計画書 第16版(西暦2025年 4月17日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	試45	ファイザー株式会社	ALK 陽性進行非小細胞肺癌患者を対象に、1次治療としてLORLATINIB (PF-06463922) 単剤療法とクリゾチニブ単剤療法を比較する第3相,無作為化,非盲検試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月27日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 1月21日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 1月31日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	試54	MSD株式会社	II期、IIIA期又はIIIB(T3-4N2)期の切除可能な非小細胞肺癌患者を対象とした術前補助療法/術後補助療法としてMK-3475併用又は非併用のプラチナ製剤併用化学療法を比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治172	MSD株式会社	進行性園形がん患者を対象にバイオマーカーを評価することを目的としたMK-3475の臨床 試験(KEYNOTE-158)	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月27日付) 治験薬概要書及び治験使用薬 (被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 第24版 (西暦2025年 5月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬 (被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治211	MSD株式会社	胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした術前・術後補助療法としてMK-3475 及び化学療法(XP 又はFP)とブラセボ及び化学療法(XP 又はFP)を比較する二重 盲検無作為化第Ⅲ相試験(KEYNOTE-585)	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月20日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 24 (西暦2025年 5月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治302	MSD株式会社	転移性非扁平上皮非小細胞肺癌の未治療患者を対象としたベムブロリズマブ+ベメトレキセド+ブラチナ製剤(かルボブラチン又はシスブラチン)併用投与後のベムブロリズマブ+オラバリブ維持療法を比較する第Ⅲ相試験		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治303	MSD株式会社	転移性扁平上皮非小細胞肺癌の末治療患者を対象としたベムブロリズマブ+カルボブラチン/タキサン (パウリタキセル又はnab-パウリタキセル) 併用投与後のヘムブロリズマブ+オコパリブ維持療法併用投与とベムブロリズマブ単独投与を比較する第Ⅲ相試験		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治350	MSD株式会社	根治不能/非転移性の肝細胞癌患者を対象にレンバチニブ(E7080/MK-7902)、ベムブロリズマブ(MK-3475)及び肝動脈化学塞栓療法(TACE)の併用療法の有効性及び安全性をTACE 単独療法と比較する二重盲検無作為化第Ⅲ相試験(LEAP-012)		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治360	MSD株式会社	切除不能な局所進行Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象にベムブロリズマブ(MK-3475) 併用同時化学放射線療法後のベムブロリズマブとオラバリブの併用療法又はベムブロリズマ ブ単独療法を同時化学放射線療法後のデュルバルマブ単独療法と比較する第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月 2日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 3月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治360	MSD株式会社	切除不能な局所進行Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象にベムブロリズマブ(MK-3475) 併用同時化学放射線療法後のベムブロリズマブとオラバリブの併用療法又はベムブロリズマ ブ単独療法を同時化学放射線療法後のデュルバルマブ単独療法と比較する第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月28日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月19日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治364	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, GDC-9545 + パルボシクリブ併用療法の有効性及び安全性をレトロゾール + パルボシク リブ併用療法と比較評価するランダム化二重盲検プラセボ対照多施設共同第III相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月27日付) その他資料(計画変更審議要) (西暦2025年 5月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治376	アストラゼネか株式会社	A Phase III, Randomised, Controlled, Multi-centre, 3-Arm Studyof Neoadjuvant Osimertinib as Monotherapy or in Combinationwith Chemotherapy versus Standard of Care Chemotherapy Alonefor the Treatment of Patients with Epidermal Growth FactorReceptor Mutation Positive, Resectable Non-small Cell LungCancer (NeoADAURA) 上皮成長因子受容体(EGFR)変異陽性・切除可能非り細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメルチニブ単剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第III相無作為化多施設国際共同3群比較試験(NeoADAURA)	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月 7日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 5.0 (西暦2025年 4月22日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 8.0 (西暦2025年 4月22日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 4月22日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治386	MSD株式会社	未治療の限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC) 患者を対象に、ベムブロリズマブ (MK-3475) と同時化学放射線療法の併用療法後のベムブロリズマブとオラパリブ (MK-7339) の併用療法又はベムブロリズマブの単独療法を同時化学放射線療法の単独療法と比較する無作為化、ブラセボ対照、二重盲検、第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月27日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治395	中外製薬株式会社	未治療の肝細胞癌を対象としたアテゾリズマブ及びベバシズマブとON-DEMAND TACEの併用療法又はON-DEMAND TACE単独療法を比較する非盲検, ランダム化第Ⅲ相臨床試験		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治402	MSD株式会社	シスプラチン適応の筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした周術期のエンホルツマブ ベドチン ・ベムプロリズマブ (MK-3475) を術前のゲムシタビン・シスプラチンと比較する第Ⅲ相無 作為化非盲検試験 (KEYNOTE-B15/EV-304)		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治403	MSD株式会社	未治療のPD-L1陽性の転移性非小細胞肺癌患者を対象に、MK-7684及びMK-3475の配合剤(MK-7684A)をMK-3475単独療法と比較する多施設共同無作為化二重盲検第皿相試験(KEYVIBE 003)		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治409	MSD株式会社	進行又は転移性胃食道腺癌患者を対象に、一次治療としてレンバチニブ(E7080/MK-7902) + ペムブロリズマブ(MK-3475) + 化学療法の有効性及び安全性を標準治療と比較する無作為化第Ⅲ相試験(LEAP-015)		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治410	アストラゼネカ株式会社	進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象にカルボブラチンとの併用又は非併用下で Datopotamab Deruxtecan(Dato-DXd)と免疫療法の併用療法を検討する多施 設共同非盲検2 パート第Ib 相試験 (Tropion-Lung04 試験)	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2025年 5月22日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 第9.0版 英語(西暦2025年 4月 2日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 第9.0版_日本語(西暦2025年 5月 8日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治411	アストラゼネカ株式会社	SERENA-4: A Randomised, Multicentre, Double-Blind, Phase III Study of AZD9833 (an Oral SERD) plus Palbociclib versus Anastrozole plus Palbociclib for the Treatment of Patients with Estrogen Receptor-Positive, HER2-Negative Advanced Breast Cancer Who Have Not Received Any Systemic Treatment for Advanced Disease SERENA-4: 進行元は対する全身療法が未治療のエストロゲン受容体陽性HER2 陰性進行乳癌患者を対象として、AZD9833(経口SERD) + パルボシクリブの併用療法とアナストロゾール + パルボシクリブの併用療法を比較する第Ⅲ相ランダム化二重盲検多施設共同試験	治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 4月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 7.0 (西暦2025年 5月14日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治414	Fortrea Japan株式会社	根治的膀胱全摘除術を施行予定のシスプラチン不適格もしくは拒否した筋層浸潤性膀胱 癌患者において周術期治療としてデュルバルマプをトレメリムマブ + enfortumab vedotin と併用、若しくはenfortumab vedotinと併用にて投与したときの有効性及び安全性を評価する第III相無作為化非盲検多施設共同試験(VOLGA)	治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治417	アストラゼネカ株式会社	SERENA-6:アロマターゼ阻害薬+CDK4/6阻害薬による一次治療中にctDNA検査でESRI遺伝子変異が検出され、病勢進行が認められていないHR+/HER2-の転移性乳癌患者を対象として、AZD9833(次世代経口SERD)+CDK4/6阻害薬への切り替えをアロマターゼ阻害薬(レトロゾールヌはアナストロゾール)+CDK4/6阻害薬継続投与と比較して評価する、第III相無作為化二重盲検試験ctDNAに基づいた早期切り替え試験	治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 4月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治425	IQVIAサービシーズ ジャパン合同 会社	A Phase 3, Randomized, Double-Blind Study of ociperlimab, an Anti-TIGIT Antibody, in Combination With Tislelizumab Compared to Pembrolizumab in Patients With Previously Untreated, PD-L1-Selected, and Locally Advanced, Unresectable, or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer PD-L1発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象に抗TIGIT抗体ociperlimabとtislelizumabの併用をベムブロリズマブと比較する第3相無作為化二重盲検試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月28日付) その他資料(計画変更審議要) (西暦2025年 4月25日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治430	小野薬品工業株式会社	Human epidermal growth factor receptor type 2 (HER2) 陰性で化学療法 未治療の治癒切除不能な進行又は再発胃がん (食道胃接合部がんを含む) を有する 被験者を対象としたONO-4538、イビリムマブ、並びにフッ化ビリミジン系薬剤及びプラチナ 系薬剤の化学療法 (以下、化学療法) との併用療法の有効性及び安全性を化学療法 と比較評価する多施設共同第Ⅲ相無作為化非盲検試験	出験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月28日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 3月21日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治434	MSD株式会社	進行淡明細胞型腎細胞癌患者を対象に一次治療としてベムブロリズマブ (MK-3475) とMK-6482 (belzutifan) 及びレンパチニブ (MK-7902) の併用療法又はMK- 1308A とレンパチニブの併用療法の有効性及び安全性をベムブロリズマブ及びレンパチニブ と比較する第Ⅲ相無作為化非盲検試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月28日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 1日付)	左記の文書の改訂等について番議した。	承認
治験に関する変更	治439	MSD株式会社	MK-3475を用いた治験で治療中又はフォローアップ中の患者を対象に、 長期の安全性及び有効性を評価する多施設共同非盲検第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2025年 5月21日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 1日付)	左記の文書の改訂等について番議した。	承認
治験に関する変更	治450	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌に対するMK-7684Aと化学療法の併用療法の第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月26日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治454	アムジェン株式会社	未治療の進行胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象としたBemarituzumab と他の抗癌治療の併用投与の安全性、忍容性、有効性及び薬物動態を評価する第1b/2相試験(FORTITUDE-103)	治験に関する変更申請書(書式10) (西曆2025年 5月27日付) 治験実施計画書 6 (西曆2025年 3月14日付) 治験実施計画書 #8 (西曆2025年 3月18日付) 治験実施計画書 6 (西曆2025年 4月17日付) 説明文書、同意文書 7 (西曆2025年 5月22日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治456	MSD株式会社	切除不能な局所進行Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象にMK-7684A (MK-7684とMK-3475の配合剤) 併用同時化学放射線療法後のMK-7684A 投与を同時化学放射線療法後のデュルバルマブ投与と比較する非盲検第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) - (西暦2025年 5月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 - (西暦2025年 3月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 v.8 (西暦2025年 3月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治456	MSD株式会社	切除不能な局所進行Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象にMK-7684A (MK-7684とMK-3475の配合剤) 併用同時化学放射線療法後のMK-7684A 投与を同時化学放射線療法後のデュルバルマブ投与と比較する非盲検第Ⅲ相試験		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治460	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2138の第1/1b相試験	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 5月27日付) 治験実施計画書 改訂第8版 (西暦2025年 1月21日付) 説明文書、同意文書 version 10.0 (西暦2025年 5月25日付) 説明文書、同意文書 version 2.0 (西暦2025年 5月25日付) 説明文書、同意文書 version 4.0 (西暦2025年 5月25日付) 説明文書、同意文書 version 6.0 (西暦2025年 5月25日付) 説明文書、同意文書 version 6.0 (西暦2025年 5月25日付) 説明文書、同意文書 (西暦2025年 5月25日付) 治験参加カード Version 2.0 (西暦2025年 5月25日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治467	MSD株式会社	KRAS G12C 遺伝子変異陽性の進行固形がん患者を対象にMK-1084を単独投与及び併用投与した際の安全性、忍容性、薬物動態及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第 I 相試験		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治469	大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼による固形癌患者を対象としたTAS-120(フチバチニブ)/ベムブロリズマブ併用療法の第 I b相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月23日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 4月17日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治472	MSD株式会社	淡明細胞型腎細胞癌患者を対象に、腎摘除術後の術後補助療法としてMK-6482と MK-3475の併用療法の有効性及び安全性をブラセポとMK-3475の併用療法と比較する無作為化、多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月22日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治480	グラウソ・スミスクライン株式会社	A Phase 2, Randomized, Open-label, Platform Study Utilizing a Master Protocol to Evaluate Novel Immunotherapy Combinations in Participants with Previously Untreated, Locally Advanced/Metastatic, Programmed Death Ligand 1-Selected Non Small Cell Lung Cancer プログラム細胞死リガンド1で選択した未治療の局所進行/転移性非小細胞肺癌患者を対象とし、新規複合免疫療法を評価する、マスタープロトコルを用した第II相、無作為化、非盲検、ブラットフォーム試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年5月20日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。) に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年3月13日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治486	大鵬薬品工業株式会社	Platform Study of AB122 Based Treatments in Patients with Advanced Solid Tumors 進行固形がん患者を対象としたAB122ブラットフォーム試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月27日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 4月 7日付) 説明文書、同意文書 (西暦2025年 5月24日付) その他資料(計画変更審議要) (西暦2025年 5月19日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治487	アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Randomised, Open-label, Multicentre, Global Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) in Combination With Durvalumab and Carboplatin Versus Pembrolizumab in Combination With Platinum-based Chemotherapy for the First-line Treatment of Patients With Locally Advanced or Metastatic NSCLC Without Actionable Genomic Alterations(D926NC00001; AVANZAR) アクショナブルゲノム変化のない局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象に一次治療としてのDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) とデュルバルマブ及びカルボブラチンの併用療法をベムブロリズマフと白金製剤を含む化学療法の併用療法と比較する第III 相、ランダム化、非盲検、多施設国際共同試験	治験実施計画書 3.0 (西暦2025年 4月 7日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治493	ギリアド・サイエンシズ株式会社	A Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Sacituzumab Govitecan and Pembrolizumab Versus Treatment of Physician's Choice and Pembrolizumab in Patients With Previously Untreated, Locally Advanced Inoperable or Metastatic Triple-Negative Breast Cancer, Whose Tumors Express PD-L1 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及びベムブロリズマブを治験担当医師選択による治療及びベムブロリズマブと比較する無作為化、非盲検、第3相試験	治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2023年11月15日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2024年5月16日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治493	ギリアド・サイエンシズ株式会社	A Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Sacituzumab Govitecan and Pembrolizumab Versus Treatment of Physician's Choice and Pembrolizumab in Patients With Previously Untreated, Locally Advanced Inoperable or Metastatic Triple-Negative Breast Cancer, Whose Tumors Express PD-L1 PD-L1開性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリブルネガティブ乳癌を有する患者を対象としてSacituzumab Govitecan及びペムプロリズマブを治験担当医師選択による治療及びペムプロリズマブと比較する無作為化、非盲検、第3相試験	治験実施計画書 (西暦2025年 4月21日付) 治験薬概要書及び治験使用案 (披験薬を除く。) に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2023年11月15日付) 治験薬概要書及び治験使用案 (披験薬を除く。) に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2024年 2月 5日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治494	ギリアド・サイエンシズ株式会社	A Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Sacituzumab Govitecan Versus Treatment of Physician's Choice in Patients With Previously Untreated, Locally Advanced, Inoperable or Metastatic Triple-Negative Breast Cancer Whose Tumors Do Not Express PD-L1 or in Patients Previously Treated With Anti-PD-(L)1 Agents in the Early Setting Whose Tumors Do Express PD-L1 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ブ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		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治495	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象としたSavolitinibの第 III相試験	治験に関する変更申請書(書式10) 2025/6IRB(西暦2025年 6月13日付) 治験実施計画書 第5.0版(西暦2025年 3月17日付) 治験実施計画書 第4.0版→第5.0版(西暦2025年 4月24日付) 治験実施計画書 第5.0版(西暦2025年 4月24日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治499	第一三共株式会社	A Phase 3 Open-label, Randomised Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) With or Without Durvalumab Versus Investigator's Choice of Therapy in Patients With Stage I-III Triple-negative Breast Cancer Who Have Residual Invasive Disease in the Breast and/or Axillary Lymph Nodes at Surgical Resection Following Neoadjuvant Systemic Therapy (TROPION-Breast03) 術前薬物療法後の外科的切除時に乳房及び/又は腋窩リンパ節に浸潤性残存病変を有するステージI〜IIIのトリブルネガティブ乳癌患者を対象としてデュルバルマブ併用下又は非併用下のDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) と医師選択治療を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast03試験)	治験実施計画書 (西暦2025年 3月31日付) 治験薬概要書及び治験使用薬 (被験薬を除く。) に係る最新の科学的知見を記載 した文書 9.0 (西暦2025年 4月 2日付) 治験薬概要書及び治験使用薬 (被験薬を除く。) に係る最新の科学的知見を記載 した文書 9.0 (西暦2025年 5月 8日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治511	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたベムブロリズマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月28日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 1日付) その他資料(計画変更審議要) (西暦2025年 2月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治512	日本イーライリリー株式会社	EMBER-4:2~5年間の術後内分泌療法による前治療歴を有する再発高リスクの ER+、HER2-の早期乳癌患者を対象に、術後薬物療法としてimlunestrantと標準的な 術後内分泌療法を比較する無作為化非盲検第III相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月19日付) その他資料(計画変更審議要) (西暦2025年 2月 5日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治517	アストラゼネカ株式会社	A Phase II , Open-Label, Multi-Drug, Multi-Center, Master Protocol to Evaluate the Efficacy and Safety of Novel Immunomodulators as Monotherapy and in Combination with Anticancer Agents in Participants with Advanced Hepatobiliary Cancer (GEMINI-Hepatobiliary) 進行肝胆道應患者を対象として新規免疫調節薬の単独療法及び抗が人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)		左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治519	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による非扁平上皮 NSCLC 患者を対象とした Tuvusertib (M1774)とセミブリマブ併用試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月22日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 4月 3日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治520	大鵬薬品工業株式会社	A Randomized, Open-Label, Multicenter Phase 3 Trial of Domvanalimab, Zimberelimab, and Chemotherapy Versus Nivolumab and Chemotherapy in Participants with Previously Untreated Locally Advanced Unresectable or Metastatic Gastric, Gastroesophageal Junction, and Esophageal Adenocarcinoma 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一ポルマブ及び化学療法の併用とを比較検討するランタム化、非盲検、多施設共同、第3相試験		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治525	中外製薬株式会社	未治療の局所進行又は転移性肝細胞癌患者を対象とした、アテゾリズマブ+ペパシズマブ +チラゴルマブ併用投与及びアテゾリズマブ+ペパシズマブ+ブラセボ併用投与を検討するラ ンダム化、二重盲検、ブラセボ対照第III相臨床試験		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治525	中外製薬株式会社	未治療の局所進行又は転移性肝細胞癌患者を対象とした、アテゾリズマブ+ハバシズマブ +チラゴルマブ併用投与及びアテツリズマブ+ハバシズマブ+ブラセボ併用投与を検討するランダム化、二重盲検、プラセボ対照第III相臨床試験		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治527	ソニア・セラピューティクス株式会社	Suizenjiの切除不能膵癌患者を対象とした無作為化比較試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西曆2025年 5月 1日付) 説明文書、同意文書 第6.0版 (西曆2025年 4月30日付) 説明文書、同意文書 (西曆2025年 4月30日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治535	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	Beamion LUNG-2: HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対する zongertinib(BI 1810631)の有用性を標準治療と比較する第 III 相試験	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 5月28日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 4月24日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 5月13日付) 説明文書、同意文書 (西暦2025年 5月26日付) 説明文書、同意文書 (西暦2025年 5月27日付) 治験参加カード (西暦2025年 5月26日付) その他資料(計画変更審議要) (西暦2023年 3月14日付) その他資料(計画変更審議要) (西暦2025年 5月 7日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治536	Jazz Pharmaceuticals Ireland Limited	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、第皿相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月13日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 3月28日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 2月28日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治539	ヤンセンファーマ株式会社	抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1~4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab 及びポマリドミドの併用療法(Tal-P),talquetamab 及び性eclistamab の併用療法(Tal-Tec),並びに治験責任(分担)医師が選択するエロツズマブ,ポマリドミド,及びデキサメタゾン併用療法(EPd)又はポマリドミト,ポルテゾミブ,及びデキサメタゾン併用療法(PVd)を比較する第3相ランダム化試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月 9日付) その他資料(計画変更審議要) (西暦2025年 4月21日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治544	第一三共株式会社	Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトボタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法 又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法 (パケリタキセル、内あしパウリタキセル、又はゲムシタビン + カルボブラチン) とペムプロリズマブの併用療法を比較検討する第 III相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast05)	治験実施計画書 Version4.0(西暦2025年 2月13日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治545	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による末切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象と したvolrustomig(MEDI5752)の第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月26日付) その他資料(計画変更審議要) 1.0 (西暦2025年 4月28日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治545	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたvolrustomig(MEDI5752)の第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) - (西暦2025年 5月28日付) 治験実施計画書 3.0 (西暦2025年 4月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治547	第一三共株式会社	未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現。/ HER2陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ベンブロゾズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のベムブロゾズマブによる術後薬物療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (D926QC00001、TROPION Breast04試験)	治験薬概要書及び治験使用薬 (被験薬を除く。) に係る最新の科学的知見を記載 した文書 Edition9.0 (西暦2025年 4月 2日付) 治験薬概要書及び治験使用薬 (被験薬を除く。) に係る最新の科学的知見を記載	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治554	アストラゼネカ株式会社	A Phase III Multi-center, Open-label, Sponsor-blinded, Randomized Study of AZD0901 Monotherapy Compared with Investigator's Choice of Therapy in Second- or Later-Line Adult Participants with Advanced/Metastatic Gastric or Gastroesophageal Junction Adenocarcinoma Expressing Claudin18.2 CLDN18.2陽性の進行/転移性胃 又は胃食道接合部腺癌を有する二次治療以降の成人患者を対象としてAZD0901 単独療法と治験責任(分担)医師が選択した治療を比較する第III 相、多施設共同、非盲検、治験依頼者盲検、ランダム化試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西曆2025年 4月25日付) 治験実施計画書 (西曆2025年 2月21日付) 治験実施計画書 (西曆2025年 3月26日付) 治験実施計画書 (西曆2025年 4月15日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治554	アストラゼネカ株式会社	A Phase III Multi-center, Open-label, Sponsor-blinded, Randomized Study of AZD0901 Monotherapy Compared with Investigator's Choice of Therapy in Second- or Later-Line Adult Participants with Advanced/Metastatic Gastric or Gastroesophageal Junction Adenocarcinoma Expressing Claudin18.2 CLDN18.2陽性の進行/転移性胃 又は胃食道接合部腺癌を有する二次治療以降の成人患者を対象としてAZD0901 単独療法と治験責任(分担)医師が選択した治療を比較する第III 相、多施設共同、非 盲検、治験依頼者盲検、ランダム化試験	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2025年 5月21日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 4月25日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 5月15日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 5月19日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治558	MSD株式会社	MSD株式会社の依賴による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西曆2025年 5月28日付) 治験実施計画書 (西曆2025年 4月 7日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治559	MSD株式会社	消化器癌に対するMK-2870単剤療法又は他の抗がん剤との併用療法の安全性及び有効性を比較する、第I/Ⅱ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月30日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 2月 4日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 2月13日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治559	MSD株式会社	消化器癌に対するMK-2870単剤療法又は他の抗がん剤との併用療法の安全性及び有効性を比較する、第 I / II 相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西曆2025年 5月28日付) 治験実施計画書 (西曆2025年 3月11日付) 治験実施計画書 (西曆2025年 4月25日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治561	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験	治験に関する変更申請書(書式10) 20250521 (西暦2025年 5月21日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 202405 (西暦2024年 5月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治563	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による第1b相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月27日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 第1版 (西暦2023年10月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2024年12月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 第5版 (西暦2025年 4月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 4月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治563	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による第Ib相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月27日付) 治験実施計画書 第3版 (西暦2025年 1月24日付) 治験実施計画書 第3版 (西暦2025年 2月25日付) 治験実施計画書 第3版 (西暦2025年 3月26日付) 治験実施計画書 第3版 (西暦2025年 4月11日付) 治験実施計画書 第3版 (西暦2025年 4月11日付) 治験薬機要書及び治験使用薬 (被験薬を除。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 第23版 (西暦2024年 6月 1日付) 説明文書、同意文書、第3版 (西暦2025年 4月21日付) 治験参加カード 第2版 (西暦2025年 4月21日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治566	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月27日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 1日付) その他資料(計画変更審議要) (西暦2025年 2月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治567	アストラゼネカ株式会社	DESTINY-Biliary Tract Cancer-01: A Phase 3 Study of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) and Rilvegostomic versus Standard-of-Care Gemcitabine, Cisplatin, and Durvalumab for First Line Locally Advanced or Metastatic HER2-expressing Biliary Tract Cancer DESTINY-Biliary Tract Cancer-01: 局所進行又は転移性 HER2発現胆道癌の一次治療として、トラスツズマブ デルクステカン (T-DXd) +rilvegostomigと標準治療のゲムシタビン +シスプラチン +デュルバルマブを比較する第 III相試験	治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 4月11日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 4月14日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治567	アストラゼネカ株式会社	DESTINY-Biliary Tract Cancer-01: A Phase 3 Study of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) and Rilvegostomic versus Standard-of-Care Gemcitabine, Cisplatin, and Durvalumab for First Line Locally Advanced or Metastatic HER2-expressing Biliary Tract Cancer DESTINY-Biliary Tract Cancer-01: 局所進行又は転移性 HER2発現胆道癌の一次治療として、トラスツズマブ デルクステカン (T-DXd) +rilvegostomigと標準治療のゲムシタビン +シスプラチン +デュルバルマプを比較する第 III相試験		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治568	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌患者を対象とした saruparib (AZD5305) +カミゼストラントの第III相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月22日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月13日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月14日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治573	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870およびブラチナ製剤を含む2剤の第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月27日付) その他資料(計画変更審議要) V1.0 (西暦2025年 2月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治574	MSD株式会社	MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2025年 5月28日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 1日付) その他資料(計画変更審議要) (西暦2025年 2月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治575	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌の患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 5月28日付) 治験薬概要書及び治験使用薬 (被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 24 (西暦2025年 5月 1日付) その他資料(計画変更番議要) (西暦2025年 5月12日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治576	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージ I 非小細胞肺癌患者を対象としたダトボタマブ デルクステカン(Dato-Dxd, DS-1062a)とRilvegostomigの第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月23日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 第9.0版 (西暦2025年 4月 2日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 第9.0版 (西暦2025年 5月 8日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治577	ICONクリニカルリサーチ合同会社	ICONグリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたIBI343単剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月15日付) 治験実施計画書 V7.1 (西暦2025年 3月18日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 3月18日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治578	株式会社タイガライズ	遠隔転移を伴う結腸・直腸癌患者を対象としたSerplulimabの第 II / III 相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月26日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 3月14日付) 治験薬概要書及び治験使用薬 (被験薬を除く。) に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 4月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治579	MSD株式会社	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤又はベムブロリズマブとの併用試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月20日付) その他資料(計画変更審議要) v.1.0 (西暦2025年 2月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治579	MSD株式会社	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤又はベムブロリズマブとの併用試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月23日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 第24版(西暦2025年 5月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治583	MSD株式会社	病理学的完全奏効を達成していないトリブルネガティブ乳癌患者を対象にMK 2870 + ベムブロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月20日付) その他資料(計画変更審議要) (西暦2025年 2月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治583	MSD株式会社	病理学的完全奏効を達成していないトリブルネガティブ乳癌患者を対象にMK 2870 + ベムブロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月26日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治584	アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Open-label, Sponsor-blind, Randomized Study of Dato DXd With or Without Osimertinib Versus Platinum-based Doublet Chemotherapy for Participants with EGFR-mutated Locally Advanced or Metastatic Non-small Cell Lung Cancer whose Disease has Progressed on Prior Osimertinib Treatment (TROPION Lung15) オシメルチニブ投与中に進行したEGFR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オシメルチニブ併用/非併用下でのDato-DXdと白金製剤を含む2剤併用化学療法を比較する第III相非盲検(治験依頼者盲検)無作為化試験(TROPION-Lung15試験)	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月28日付) 治験実施計画書 v3.0 (西暦2025年 2月 7日付) 治験実施計画書 v2.0 (西暦2025年 2月10日付) 治験実施計画書 v3.0 (西暦2025年 3月27日付) 治験実施計画書 v3.0 (西暦2025年 4月29日付) 治験実施計画書 v3.0 (西暦2025年 5月20日付) 説明文書、同意文書 v2.0 (西暦2025年 5月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	保留
治験に関する変更	治585	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	PD-L1発現率1%以上のステージIV又は再発非扁平上皮(NSQ)非小細胞肺癌患者を対象に、一次治療として、二ボルマブとrelatimabの固定用量配合剤と化学療法の併用療法をペムブロリズマブと化学療法の併用療法と比較する第3相ランダム化非盲検試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月28日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2024年12月19日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治589	大鵬薬品工業株式会社	A Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind, Multicenter, Phase 3 Trial of Quemliclustat and Chemotherapy Versus Placebo and Chemotherapy in Patients With Treatment-Naive Metastatic Pancreatic Ductal Adenocarcinoma	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月13日付) 治験実施計画書 2.0 (西暦2025年 1月29日付) 治験実概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 8.0 (西暦2025年 1月21日付) 説明文書、同意文書 2.0 (西暦2025年 5月 9日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治590	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたV940の第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月28日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 1月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 1日付) その他資料(計画変更審議要) (西暦2025年 2月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治591	日本セルヴィエ株式会社	日本セルヴィエ株式会社の依頼によるイボシデニブとデュルバルマブ及びゲムシタビン/シスプラチンの第1b/2相試験	治験に関する変更申請書 (書式10) なし (西暦2025年 5月27日付) 説明文書、同意文書 第2.0版 (西暦2025年 5月21日付) 説明文書、同意文書 第1.2版 (西暦2025年 5月23日付) 治験参加カード 第2.0版 (西暦2025年 5月21日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治595	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP1570の第1/2相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月26日付) 説明文書、同意文書 1.0 (西暦2025年 4月30日付) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書(氏名リスト/履歴書) (西暦 2025年 5月26日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治596	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による第1相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月23日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 4月 2日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 5月 8日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查資料等	議論の概要	審査結果
治験に関する変更	治597	海和製薬株式会社	免疫療法及びブラチナ製剤を含む化学療法後に進行したドライバー遺伝子陰性かつMET 過剰発現を有する局所進行性又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたグマロンチニブ とドセタキセルの非盲検、ランダム化、多施設共同臨床第3相比較試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月21日付) 治験実施計画書 v2.0 (西暦2025年 4月 3日付) 治験実施計画書 v2.0 (西暦2025年 5月 9日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 5月 9日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 5月 17日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治602	IQVIAサービシーズ ジャパン合同 会社(CRO)	非小細胞肺癌を対象として標準治療であるドセタキセルに対するacasunlimab とベムブロリズマブ併用投与の優越性を評価する試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月27日付) 治験実施計画書 v2.0 (西暦2025年 2月26日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 2月26日付) 治験実施計画書 4 (西暦2025年 3月26日付) 治験の費用の負担について説明した文書 (西暦2025年 5月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治604	東レ株式会社	胃がん患者を対象としたTRK-950とラムシルマブ及びパクリタキセル併用時の無作為化、多施設共同、非盲検、第Ⅱ相試験	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2025年 5月26日付) 治験実施計画書 第6.0版(西暦2025年 4月22日付) 治験実施計画書(西暦2025年 4月22日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 第5版(西暦2025年 4月1日付) 説明文書、同意文書 第5版(西暦2025年 5月26日付) 説明文書、同意文書 (西暦2025年 5月26日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治607	日本イーライリリー株式会社	MOONRAY-01、KRAS G12D変異固形がん患者を対象にLY3962673を評価する第 Ia/Ib相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月28日付) 治験薬概要書及び治験使用薬 (被験薬を除。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 V2.0 (西暦2025年 2月10日付) 治験薬概要書及び治験使用薬 (被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 第2.0版 (西暦2025年 2月10日付) 治験薬概要書及び治験使用薬 (被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 2月10日付) 説明文書、同意文書 第1.0版 (西暦2025年 5月10日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治608	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I b / II 相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 5月22日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 (西暦2025年 4月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載 した文書 7.0 (西暦2025年 5月14日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治610	日本化薬株式会社	EGFR遺伝子増幅陽性の切除不能な進行又は再発の食道癌及び胃癌患者を対象とした ネシツムマブの有効性及び安全性を評価する第 II相、多施設共同、非盲検非対照試験		左記の文書の改訂等について審議した。	承認
治験に関する変更	治613	ファイザー株式会社	PD-L1が高発現(PD-L1発現腫瘍細胞が50%以上)している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌の治験参加者を対象に、一次治療としてSigvotatug Vedotinとベムブロリズマブの併用療法とペムブロリズマブ単剤療法を比較する第3相、非盲検、無作為化、比較対照試験(Be6A Lung-02試験)	治験実施計画書 (西暦2025年 4月18日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
モニタリング/監査	医主治366	上野 誠	切除不能局所進行/切除可能境界膵癌患者を対象としたS-1併用化学放射線療法 + ニボルマブのランダム化比較第Ⅲ相試験	省略	治験継続の妥当性について審議した。	承認
モニタリング/監査	医主治396	上野 誠	BRCA遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の胆道癌、膵癌、その他の消化器・腹部悪性腫瘍患者に対するNiraparibの多施設共同第II相試験	省略	治験継続の妥当性について審議した。	承認
モニタリング/監査	医主治412	町田 望	HER2陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象としたTrastuzumab Deruxtecan術前化学療法又はTrastuzumab Deruxtecan、Capecitabineと Durvalumab(MEDI4736)併用術前術後化学療法の第II相臨床試験	省略	治験継続の妥当性について審議した。	承認
モニタリング/監査	医主治465	塩澤 学	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ブ+ビニメチニブ+セッ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		治験継続の妥当性について審議した。	承認
モニタリング/監査	医主治531	上野誠	切除不能・再発消化器(消化管・肝胆膵)神経内分泌癌(NEC)を対象としたエトボ シド+カルボプラチン±デュルバルマプ療法のランダム化比較第Ⅲ相医師主導治験	省略	治験継続の妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	医主治509	村上 修司	未治療の切除不能な胸腺癌に対するカルボブラチン+パクリタキセル+ベムブロリズマブ+レンパチニブの第 II 相試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治460	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2138の第1/1b相試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について蓄譲した。	承認
重篤な有害事象等	治486	大鵬薬品工業株式会社	Platform Study of AB122 Based Treatments in Patients with Advanced Solid Tumors 進行固形がん患者を対象としたAB122ブラットフォーム試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治487	アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Randomised, Open-label, Multicentre, Global Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) in Combination With Durvalumab and Carboplatin Versus Pembrolizumab in Combination With Platinum-based Chemotherapy for the First-line Treatment of Patients With Locally Advanced or Metastatic NSCLC Without Actionable Genomic Alterations(D926NC00001; AVANZAR) アクショナブルゲノム変化のない局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象に一次治療としてのDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) とデュルバルマブ及びカルボブラチンの併用療法をベムブロリズマブと白金製剤を含む化学療法の併用療法と比較する第III 相、ランダム化、非盲検、多施設国際共同試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治501	パイエル薬品株式会社	EGFR又はHER2変異を有する進行非小細胞肺がん(NSCLC)患者を対象としたBAY 2927088の非盲検first in human試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
重篤な有害事象等	治517	アストラゼネカ株式会社	A Phase II, Open-Label, Multi-Drug, Multi-Center, Master Protocol to Evaluate the Efficacy and Safety of Novel Immunomodulators as Monotherapy and in Combination with Anticancer Agents in Participants with Advanced Hepatobiliary Cancer (GEMINI-Hepatobiliary) 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近が入が、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)		重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治527	ソニア・セラピューティクス株式会社	Suizenjiの切除不能膵癌患者を対象とした無作為化比較試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治539	ヤンセンファーマ株式会社	抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1~4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab 及びボマリドミドの併用療法(Tal-P)、talquetamab 及びteclistamab の併用療法(Tal-Tec),並びに治験責任(分担)医師が選択するエロツズマブ,ボマリドミド,及びデキサメタソン併用療法(EPd)又はボマリドミド,ポルテソミブ,及びデキサメタソン併用療法(PVd)を比較する第3相ランダム化試験		重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治546	日本セルヴィエ株式会社	日本セルヴィエ株式会社の依頼によるイリノテカンリボソーム注射液の第 II 相試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治554	アストラゼネカ株式会社	A Phase III Multi-center, Open-label, Sponsor-blinded, Randomized Study of AZD0901 Monotherapy Compared with Investigator's Choice of Therapy in Second- or Later-Line Adult Participants with Advanced/Metastatic Gastric or Gastroesophageal Junction Adenocarcinoma Expressing Claudin18.2 CLDN18.2陽性の進行/転移性胃又は胃食道接合部腺癌を有する二次治療以降の成人患者を対象としてAZD0901 単独療法に治験責任(分担)医師が選択した治療を比較する第III 相、多施設共同、非盲検、治験依頼者盲検、ランダム化試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治563	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による第Ib相試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治564	ファイザー株式会社	進行または転移乳癌患者を対象としてvepdegestrantとPF-07220060の併用投与を 検討する第1b/2相試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查資料等	議論の概要	審査結果
重篤な有害事象等	治567	アストラゼネカ株式会社	DESTINY-Biliary Tract Cancer-01: A Phase 3 Study of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) and Rilvegostomig versus Standard-of-Care Gemcitabine, Cisplatin, and Durvalumab for First Line Locally Advanced or Metastatic HER2-expressing Biliary Tract Cancer DESTINY-Biliary Tract Cancer-01: 局所進行又は転移性 HER2発現胆道癌の一次治療として、トラスツズマブ デルクステカン (T-DXd) +rilvegostomigと標準治療のゲムシタビン +シスプラチン +デュルバルマブを比較する第 III相試験		重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治573	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870およびブラチナ製剤を 含む2剤の第Ⅲ相試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治578	株式会社タイガライズ	遠隔転移を伴う結腸・直腸癌患者を対象としたSerplulimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治600	IQVIAサービシーズ ジャパン合同 会社	Revolution Medicines, Inc.による前治療歴を有する転移性膵管腺癌(PDAC)患者に対するRMC-6236の第3相試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
重篤な有害事象等	治604	東レ株式会社	胃がん患者を対象としたTRK-950とラムシルマブ及びパクリタキセル併用時の無作為化、多施設共同、非盲検、第II相試験	省略	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の 妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	医主治222	山下 年成	HR陽性/HER2陰性の進行または転移性乳癌女性患者を対象に、バルボシクリブ+9モキシフェン(±ゴセレリン)併用投与とブラセボ+9モキシフェン(±ゴセレリン)併用投与を比較する、アジア共同、国際、多施設、無作為化、二重盲検、ブラセボ対照、並行群間比較第Ⅲ相試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	医主治366	上野 誠	切除不能局所進行/切除可能境界膵癌患者を対象としたS-1併用化学放射線療法+ ニボルマブのランダム化比較第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	医主治389	山下 年成	ホルモン受容体陽性 HER2 陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+ アテゾリズマブのランダム化比較第皿相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	医主治396	上野 誠	BRCA遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の胆道癌、膵癌、その他の消化器・腹部悪性腫瘍患者に対するNiraparibの多施設共同第II相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	医主治412	町田 望	HER2陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象としたTrastuzumab Deruxtecan術前化学療法又はTrastuzumab Deruxtecan、Capecitabineと Durvalumab(MEDI4736)併用術前術後化学療法の第II相臨床試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	医主治465	塩澤 学	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	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	医主治500	村上 修司	LTK融合遺伝子陽性の進行非小細胞肺癌を対象としたロルラチニブの第II相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	医主治505	塩澤 学	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	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について番譲した。	承認
安全性情報等	医主治509	村上 修司	未治療の切除不能な胸腺癌に対するカルボブラチン+パクリタキセル+ベムブロリズマブ+レンバチニブの第 II 相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について蓄譲した。	承認
安全性情報等	医主治530	古田 光寛	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(医師主導治験)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について蓄議した。	承認
安全性情報等	医主治556	齋藤 春洋	EGFR遺伝子変異陽性未治療進行非小細胞肺癌を対象としたネシツムマブ+オシメルチニブ併用の第 I/II 相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について普議した。	承認
安全性情報等	医主治565	山中 隆司	ニラパリブの第 Ι 相試験(医師主導治験)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	医主治594	古田 光寛	HER2遺伝子異常を伴う固形腫瘍に対するTAS0728の第1相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	医主治601	古田 光寛	FGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道胃接合部腺癌を対象とした Bemarituzumab+Paclitaxel+Ramucirumabの第II相試験(RAINBIRD)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	医主治609	伊坂 哲哉	HER2遺伝子増幅あるいはHER2遺伝子変異を有するII-III期非小細胞肺癌に対する Trastuzumab Deruxtecan(T-DXd, DS-8201a)術前導入療法の有効性及び安全 性を評価する第II相臨床試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	試32	アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Open-label, Randomized Study of Osimertinib with or without Platinum Plus Pemetrexed Chemotherapy, as First-line Treatment in Patients with Epidermal Growth Factor Receptor (EGFR) Mutation-Positive, Locally Advanced or Metastatic Non-small Cell Lung Cancer (FLAURA2) 上皮成長因子受容体(EGFR)遺伝子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、一次治療におけるプラチナ製剤+ベメトレキセドの併用又は非併用下てオシメルチニブの有効性及び安全性を検討する第III相非盲検無作為化試験 (FLAURA2)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について番譲した。	承認
安全性情報等	試49	第一三共株式会社	A PHASE 3, MULTICENTER, RANDOMIZED, OPEN-LABEL, ACTIVE-CONTROLLED STUDY OFTRASTUZUMAB DERUXTECAN (DS 8201A), AN ANTI-HER2-ANTIBODY DRUG CONJUGATE, VERSUS ADOTRASTUZUMAB EMTANSINE (T-DM1) FOR HER2-POSITIVE, UNRESECTABLE AND/OR METASTATIC BREAST CANCER SUBJECTS PREVIOUSLY TREATED WITH TRASTUZUMAB AND TAXANE(DESTINY-Breast03) トラスツスマブ及びタキサン系薬剤の治療歴のあるHER2陽性切除不能及び/又は転移性乳癌患者を対象として抗HER2がA業剤複合体であるトラスツズマブ デルクステカン (DS-8201a) とトラスツスマブ エムタンシン (T-DM1) を比較する多施設共同無作為 化非盲検実薬対照第III相試験(DESTINY-Breast03)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	試59	MSD株式会社	HER2陽性進行性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌患者を対象とした1次治療としてのトラスツズマブ+化学療法+MK-3475療法をトラスツズマブ+化学療法+プラセボ療法と比較する二重盲検無作為化第Ⅲ相試験(KEYNOTE-811)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	ht60	アストラゼネカ株式会社	白金製剤を含む根治的化学放射線療法後に病勢進行が認められていない局所進行切除不能EGFR変異陽性非小細胞肺癌(ステージⅢ)患者を対象とした、維持療法としてのオシメルチニブの第Ⅲ相無作為化二重盲検プラセボ対照国際多施設共同試験(LAURA)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治206	日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2 陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ(LY2835219)の第Ⅲ相 試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について番議した。	承認
安全性情報等	海253	バレクセル・インターナショナル株式 会社	A Phase 1 Study to Investigate the Safety and Pharmaco kinetics of Cemiplim ab (anti PD 1) and Other Agents in Japanese Patients with Advanced Malignancies 日本人進行應患者を対象として CEMIPLIMAB (抗 PD 1 抗体 及び他剤の安全性及び案物動態を検討する第 1 相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治293	アストラゼネカ株式会社	切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、一次治療としてのデュルバルマブ+標準化学療法及びデュルバルマブ+tremelimumab+標準化学療法と標準化学療法単独とを比較する第III 相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治302	MSD株式会社	転移性非扁平上皮非小細胞肺癌の未治療患者を対象としたベムブロリズマブ+ベメトレキ セド+ブラチナ製剤(かルボブラチン又はシスプラチン)併用投与後のベムブロリズマブ+ベメトレ パリブ維持療法とベムブロリズマブ+ベメトレキセド維持療法を比較する第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	
安全性情報等	治303	MSD株式会社	転移性扁平上皮非小細胞肺癌の未治療患者を対象としたベムブロリズマブ+カルボブラチン/タキサン(パウリタキセル又はnab-パウリタキセル)併用投与後のベムブロリズマブ+オラパリブ維持療法併用投与とベムブロリズマブ単独投与を比較する第Ⅲ相試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について蓄譲した。	承認
安全性情報等	治305	アステラス製薬株式会社	クローディン18.2 (CLDN18.2)陽性の転移性膵腺癌患者を対象とした,Nab ーパクリタキセル及びゲムシタビン(Nab-P+GEM)と併用するZolbetuximab (IMAB362)の一次治療としての有効性と安全性を評価する第 II 相非盲検ランダム化試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治308	アムジェン株式会社	KRAS p.G12C 変異を有する進行固形癌患者を対象としたAMG 510 単独投与、及び KRAS p.G12C 変異を有する進行NSCLC 患者を対象としたAMG 510 併用投与の安 全性、忍容性、薬物動態、薬力学及び有効性を評価する第I/II 相非盲検試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治322	アストラゼネカ株式会社	未治療のマントル細胞リンパ腫患者を対象としたベンダムスチン + リツキシマブ(BR)療法 単独とBR 療法とacalabrutinib(ACP-196)との併用を比較検討する無作為化、二 重盲検、ブラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治324	中外製薬株式会社	外科的切除又は焼灼療法後の再発ハイリスク肝細胞癌患者を対象とした、アクティブサーベイランスと術後補助療法としてのアテゾリズマブ(抗PD-L1抗体)及びベバシズマブ併用投与を比較する非盲検、ランダム化、多施設共同第III相臨床試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治329	中外製薬株式会社	進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象にベバシズマブ + アテゾリズマブ + カルボブラチン 又はシスプラチン + エトボシドの併用とブラセボ + アテゾリズマブ + カルボブラチン又はシス プラチン + エトボシドの併用を比較する第III相二重盲検ランダム化試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治333	アッヴィ合同会社	A Randomized, Open Label Phase 3 Study Evaluating Safety and Efficacy of Venetoclax in combination with Azacitidine after allogeneic Stem Cell Transplantation in Subjects with Acute Myeloid Leukemia (AML) (VIALE-T) 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	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治341	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	切除可能なII〜IIIB 期の非小細胞肺癌患者を対象に、術前補助療法として化学療法 及び二ボルマブ又はブラセボ投与後、外科的切除を施行後に術後補助療法として二ボルマ ブ又はブラセボを比較するランダム化二重盲検第III 相試験	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治347	MSD株式会社	根治的化学放射線療法を受ける食道癌患者を対象にMK-3475とブラセボを比較する二重盲検無作為化プラセボ対照第Ⅲ相試験(KEYNOTE-975)		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治350	MSD株式会社	根治不能/非転移性の肝細胞癌患者を対象にレンバチニブ(E7080/MK-7902)、ベムブロゾズブ(MK-3475)及び肝動脈化学塞栓療法(TACE)の併用療法の有効性及び安全性をTACE 単独療法と比較する二重盲検無作為化第Ⅲ相試験(LEAP-012)		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治354	小野薬品工業株式会社	高頻度マイクロサテライト不安定性 (MSI-H) 又はミスマッチ修復機構欠損 (dMMR) を 有する治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸がんの患者を対象に、ニボルマブ単独療 法、ニボルマブとイビリムマブの併用療法又は治験医師選択化学療法を評価する無作為化 第Ⅲ相試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治360	MSD株式会社	切除不能な局所進行Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象にベムブロリズマブ(MK-3475) 併用同時化学放射線療法後のベムブロリズマブとオラパリブの併用療法又はベムブロリズマ ブ単独療法を同時化学放射線療法後のデュルバルマブ単独療法と比較する第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治364	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, GDC-9545 + パルボシクリブ併用療法の有効性及び安全性をレトロゾール + パルボシク リブ併用療法と比較評価するランダム化二重盲検プラセボ対照多施設共同第III相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治368	中外製薬株式会社	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ATEZOLIZUMAB WITH OR WITHOUT TIRAGOLUMAB (ANTITIGIT ANTIBODY) IN PATIENTS WITH UNRESECTABLE ESOPHAGEAL SQUAMOUS CELL CARCINOMA WHOSE CANCERS HAVE NOT PROGRESSED FOLLOWING DEFINITIVE CONCURRENT CHEMORADIOTHERAPY 根治的同時化学放射線療法後に進行していない切除不能食道扁平上皮癌患者を対象に、アテゾリズマブ + Tiragolumab(抗TIGIT抗体)併用投与とアテゾリズマブ単剤投与を検討するランダム化、二重盲検、プラセボ対照第III相臨床試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治373	第一三共株式会社	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-Label, Active-Controlled Study of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) Versus Trastuzumab Emtansine (T-DM1) in Subjects with High-Risk HER2-Positive Primary Breast Cancer Who Have Residual Invasive Disease in Breast or Axillary Lymph Nodes Following Neoadjuvant Therapy 術前療法後に乳房あるいは腋窩リンパ節に浸潤性残存病変を有する高リスクHER2陽性乳癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカン (T-DXd) とトラスツズマブ エムタンシン (T-DM1) を比較する多施設共同無作為化非盲検第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治376	アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Randomised, Controlled, Multi-centre, 3-Arm Studyof Neoadjuvant Osimertinib as Monotherapy or in Combinationwith Chemotherapy versus Standard of Care Chemotherapy Alonefor the Treatment of Patients with Epidermal Growth Factor Receptor Mutation Positive, Resectable Non-small Cell LungCancer (NeoADAURA) 上皮成長因子受容体(EGFR)変異順性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメルチニブ単剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第III相無作為化多施設国際共同3群比較試験(NeoADAURA)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治378	ファイザー株式会社	ウシ型弱毒結核菌(BCG)による前治療歴のない高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした抗PD-1抗体PF-06801591とBCG(導入・維持療法まには導入療法)の併用投与とBCG(導入・維持療法)の比較、ならびにBCG不応性の筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象としたPF-06801591 単剤投与の第3相、国際共同、無作為化、非盲検、3群並行試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治379	エーザイ株式会社	固形がん患者を対象とした E7389 リボソ−ム製剤及びニボルマブ併用の非盲検第 1b/2 相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治380	第一三共株式会社	A Phase 3, Randomized, Multi-center, Open-label Study of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) Versus Investigator's Choice Chemotherapy in HER2-low, Hormone Receptor Positive Breast Cancer Patients whose Disease has Progressed on Endocrine Therapy in the Metastatic Setting (DESTINY-Breast06) HER2低発現小ルモン受容体陽性の転移性乳癌に対する内分泌療法で病勢進行が認められた乳癌患者を対象としてトラスツズマブ デルクステカン(T-DXd)と医師選択化学療法を比較検討する多施設共同無作為化非盲検第III相試験(DESTINY-Breast06)		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治383	IQVIAサービシーズ ジャパン合同 会社	幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リン/腫患者を対象としたザヌブルチニブ (BGB-3111) +リツキシマブ併用療法とベンダムスチン+リツキシマブ併用療法を比較す る第III相無作為化非盲検多施設共同試験 A Phase 3 Randomized, Open-Label, Multicenter Study Comparing Zanubrutinib (BGB-3111) plus Rituximab Versus Bendamustine plus Rituximab in Patients with Previously Untreated Mantle Cell Lymphoma Who Are Ineligible for Stem Cell Transplantation	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治384	小野薬品工業株式会社	ONO-4578第 I 相試験根治切除不能な進行又は再発の結腸・直腸がん患者を対象に、一次治療としてONO-4578、ONO-4538、並びに標準治療であるXELOX及びベバシズマブ、又はFOLFOX及びベバシズマブを併用する非盲検非対照試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治386	MSD株式会社	未治療の限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者を対象に、ベムブロリズマブ(MK-3475)と同時化学放射線療法の併用療法後のベムブロリズマブとオラバリブ(MK-7339)の併用療法又はベムブロリズマブの単独療法を同時化学放射線療法の単独療法と比較する無作為化、ブラセボ対照、二重盲検、第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治391		A Phase 1/2, Open-Label, Multi-Center, First-in-Human Study of the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, and Anti-Tumor Activity of TPX-0005 in Patients with Advanced Solid Tumors Harboring ALK, ROS1, or NTRK1-3 Rearrangements (TRIDENT-1) ALK、ROS1またはNTRK1-3の遺伝子再構成を有する進行固形癌患者におけるTPX-0005の安全性、忍容性、薬物動態および抗腫瘍活性を評価する第1/2相、非盲検、多施設共同、First-in-Human試験(TRIDENT-1)	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	
安全性情報等	治395	中外製薬株式会社	未治療の肝細胞癌を対象としたアテゾリズマブ及びベバシズマブとON-DEMAND TACEの併用療法又はON-DEMAND TACE単独療法を比較する非盲検,ランダム化第Ⅲ相臨床試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治403	MSD株式会社	未治療のPD-L1陽性の転移性非小細胞肺癌患者を対象に、MK-7684及びMK-3475の配合剤(MK-7684A)をMK-3475単独療法と比較する多施設共同無作為化二重盲検第Ⅲ相試験(KEYVIBE 003)	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治404	小野薬品工業株式会社	ONO-4578第 I 相試験 抗PD-(L)1 抗体及びプラチナ製剤を含む併用療法に不応の進行又は再発の非小細胞 肺が患患者を対象に、二次治療してONO-4578、ONO-4538 並びに標準治療である ドセタキセル及びラムシルマブを併用する非盲検非対照試験	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治408	ファイザー株式会社	BRAF V600E 遺伝子変異を有する転移性結腸・直腸癌患者を対象に、安全性導入期として化学療法、エンコフェブおよびセッキシマブの併用療法を評価し、その後、一次治療として化学療法の併用または非併用下で、エンコフェブおよびセッキシマブの併用療法と標準治療を比較する非盲検、多施設共同、無作為化第3相試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治409	MSD株式会社	進行又は転移性胃食道腺癌患者を対象に、一次治療としてレンバチニブ(E7080/MK-7902) +ベムブロリスプ(MK-3475) + 化学療法の有効性及び安全性を標準治療と比較する無作為化第Ⅲ相試験(LEAP-015)	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治410	アストラゼネカ株式会社	進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象に加ポプラチンとの併用又は非併用下で Datopotamab Deruxtecan(Dato-DXd)と免疫療法の併用療法を検討する多施 設共同非盲検2 パート第Ib 相試験 (Tropion-Lung04 試験)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治413	第一三共株式会社	Phase III Study of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) with or without Pertuzumab versus Taxane, Trastuzumab and Pertuzumab in HER2-positive, First-line Metastatic Breast Cancer (DESTINY-Breast09) HER2陽性の転移性乳癌に対する一次治療としてトラスツズマブ デルフスラカン (T-DXd) の単剤投与またはT-DXdとパルツズマブの併用投与と、タキサン、トラスツズマブ、及びペルツズマブの併用療法を比較検討する第III相試験 (DESTINY-Breast09試験)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治414	Fortrea Japan株式会社	根治的膀胱全摘除術を施行予定のシスプラチン不適格もしくは拒否した筋層浸潤性膀胱 癌患者において周術期治療としてデュルバルマプをトレメリムマブ + enfortumab vedotin と併用、若しくはenfortumab vedotinと併用にて投与したときの有効性及び安全性を評価する第III相無作為化非盲検多施設共同試験(VOLGA)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	
安全性情報等	治416	ファイザー株式会社	進行または転移性固形癌患者を対象としたPF-07248144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相,用量漸増および拡大投与試験	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治422	小野薬品工業株式会社	ONO-7475 第 I 相試験 EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺がんを対象としたONO-7475 及びオシメルチニブの 併用投与による非盲検非対照試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治423	MSD株式会社	転移性食道癌患者を対象に一次治療としてのペムブロリズマブ(MK-3475) +レンバチニブ(E7080/MK-7902) +化学療法の有効性及び安全性を標準治療と比較する無作為化第Ⅲ相試験(LEAP-014)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治425	IQVIAサービシーズ ジャパン合同 会社	A Phase 3, Randomized, Double-Blind Study of ociperlimab, an Anti-TIGIT Antibody, in Combination With Tislelizumab Compared to Pembrolizumab in Patients With Previously Untreated, PD-L1-Selected, and Locally Advanced, Unresectable, or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer PD-L1発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象に抗TIGIT抗体ociperlimabとtislelizumabの併用をベムブロゾズマブと比較する第3相無作為化二重盲検試験	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治429	小野薬品工業株式会社	転移又は再発の閉経後ホルモン受容体陽性HER2除性乳がん患者を対象に、一次内分 泌療法としてONO-4578及び標準治療であるレトロゾール及びCDK4/6阻害薬(パルボ シクリプ又はアペマシクリプ)を併用する非盲検非対照第1相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治430	小野薬品工業株式会社	Human epidermal growth factor receptor type 2 (HER2) 陰性で化学療法 未治療の治癒切除不能な進行又は再発胃がん(食道胃接合部がんを含む)を有する 被験者を対象としたONO-4538、イビリスマブ、並びにフッ化とリミジン系薬剤及びプラチナ 系薬剤の化学療法(以下、化学療法)との併用療法の有効性及び安全性を化学療法 と比較評価する多施設共同第Ⅲ相無作為化非盲検試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治432	第一三共株式会社	An Open-label, Randomized, Multicenter, Phase 3 Study to Assess the Efficacy and Safety of Trastuzumab Deruxtecan as First-line Treatment of Unresectable, Locally Advanced, or Metastatic NSCLC Harboring HER2 Exon 19 or 20 Mutations (DESTINY-Lung04) HER2エクソン19又は20変異を有する切除不能、局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした一次治療としてのトラスツズでブテルクステカンの有効性及び安全性を評価する第III相多施設共同無作為化非盲検試験(DESTINY-Lung04)	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治434	MSD株式会社	進行淡明細胞型腎細胞癌患者を対象に一次治療としてペムブロリズマブ(MK-3475) とMK-6482 (belzutifan) 及びレンバチニブ (MK-7902) の併用療法又はMK- 1308A とレンバチニブの併用療法の有効性及び安全性をペムブロリズマブ及びレンバチニブ と比較する第Ⅲ相無作為化非盲検試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治437	日本イーライリリー株式会社	LIBRETTO-432: IB-IIIA期RET融合遺伝子陽性NSCLC患者を対象とした根治目的の局所療法後のアジュバント療法におけるセルベルカチニブの無作為化二重盲検ブラセボ対照第Ⅲ相試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について蓄議した。	承認
安全性情報等	治438	日本イーライリリー株式会社	EMBER-3: 内分泌療法による前治療歴がある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にimlunestrant、治験責任医師又は治験分担医師が選択した内分泌療法、及びimlunestrantとアベマシクリブの併用投与を比較する無作為化非盲検第III相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治448	アムジェン株式会社	未治療のFGFR2b過剰発現進行性胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした Bemarituzumabと化学療法の併用投与とプラセボと化学療法の併用投与を比較するラ ンダム化、多施設共同、二重盲検、プラセボ対照、第III相試験(FORTITUDE 101)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治449	アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Randomised, Double-blind, Placebo-controlled, Multicentre, International Study of Durvalumab plus Domvanalimab (AB154) in Participants with Locally Advanced (StageIII), Unresectable Non-small Cell Lung Cancer Whose Disease has not Progressed Following Definitive Platinum-based Concurrent Chemoradiation Therapy (PACIFIC-8) 白金製剤を含む根治的同時化学放射線療法の施行後に病勢進行が認められていない局所進行切除不能非ソ細胞肺癌(IIIIII)患者を対象として、デュルバルマブ +Domvanalimab (AB154)を投与する第Ⅲ相ランダム化二重盲検ブラセボ対照国際多施設共同試験 (PACIFIC-8)	3	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について蓄譲した。	承認
安全性情報等	治454	アムジェン株式会社	未治療の進行胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象としたBemarituzumab と他の抗癌治療の併用投与の安全性、忍容性、有効性及び薬物動態を評価する第1b/2相試験(FORTITUDE-103)		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治455	第一三共株式会社	A Randomized, Open-label, Phase 3 Trial of Dato-DXd Plus Pembrolizumab vs Pembrolizumab Alone in Treatment-naive Subjects with Advanced or Metastatic PD-L1High (TPS >_50%) NonsmallCellLungCancer Without Actionable Genomic Alterations (TROPION-Lung08) Actionable遺伝子変異がな、治療歴のないPD-L1高発現(TPSが50%以上)の進行又は転移性非外細胞肺癌患者を対象としたDato-DXd及びベムプロリズマブ併用療法とベムプロリズマブ単剤療法を比較する無作為化非盲検第III相試験(TROPION-Lung08)		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について蓄譲した。	承認
安全性情報等	治460	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2138の第1/1b相試験	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治461	ICONグリニカルリサーチ合同会社	A PHASE 2/3 STUDY OF ALX148 IN PATIENTS WITH ADVANCED HER2- OVEREXPRESSING GASTRIC/GASTROESOPHAGEAL JUNCTION ADENOCARCINOMA (ASPEN-06) HER2過剰発現の進行胃腺癌/食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148の第 2/3相試験 (ASPEN-06)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治467	MSD株式会社	KRAS G12C 遺伝子変異陽性の進行固形がん患者を対象にMK-1084を単独投与及び併用投与した際の安全性、忍容性、薬物動態及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第 I 相試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治470	IQVIAサービシーズ ジャパン合同 会社	A randomized, double-blind, phase 3 study of tucatinib or placebo in combination with trastuzumab and pertuzumab as maintenance therapy for metastatic HER2+ breast cancer (HER2CLIMB-05) 転移性HER2陽性乳癌の維持療法としてtucatinib又はプラセポをトラスツズマブ及びベ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)		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治475	第一三共株式会社	A Phase 1 Open-Label Study of HER3-DXd(Patritumab Deruxtecan; U3-1402) in Combination with Osimertinib in Subjects with Locally Advanced or Metastatic EGFR-mutated Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC) 局所進行又は転移性EGFR 変異陽性非小細胞肺癌(NSCLC)患者を対象としたHER3-DXd(パトリツマブ デルクステカン; U3-1402)とオシメルチニブの併用療法の第I相非盲検試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治477	アムジェン株式会社	FGFR2bを過剰発現している未治療の進行性胃癌及び食道胃接合部癌患者を対象としたbemarituzumabと化学療法及びニボルマブ 併用療法とを比較する第Ib/III相試験(FORTITUDE-102)		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治480	グラクソ・スミスクライン株式会社	A Phase 2, Randomized, Open-label, Platform Study Utilizing a Master Protocol to Evaluate Novel Immunotherapy Combinations in Participants with Previously Untreated, Locally Advanced/Metastatic, Programmed Death Ligand 1-Selected Non Small Cell Lung Cancer プログラム細胞死リガンド1で選択した未治療の局所進行/転移性非小細胞肺癌患者を対象とした新規複合免疫療法を評価する、マスタープロトコルを用いた第II相、無作為化、非盲検、プラットフォーム試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治483	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	Brightline-2:局所進行/転移性MDM2増幅TP53野生型胆道腺癌, 膵管腺癌又 はその他特定の固形腫瘍を有する患者の治療薬としてBI907828を検討する第IIa/IIb 相オープンラベル単一群多施設共同試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治485	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャバン合同会社の依頼による第I/II相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	結果
安全性情報等	治486	大鵬薬品工業株式会社	Platform Study of AB122 Based Treatments in Patients with Advanced Solid Tumors 進行固形がん患者を対象としたAB122ブラットフォーム試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 承認 について審議した。	
安全性情報等	治493	ギリアド・サイエンシズ株式会社	A Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Sacituzumab Govitecan and Pembrolizumab Versus Treatment of Physician's Choice and Pembrolizumab in Patients With Previously Untreated, Locally Advanced Inoperable or Metastatic Triple-Negative Breast Cancer, Whose Tumors Express PD-L1 PD-L1開性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリブルネガティブ乳癌を有する患者を対象としてSacituzumab Govitecan及びペムプロリズマブを治験担当医師選択による治療及びペムプロリズマブと比較する無作為化、非盲検、第3相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 承認 について番譲した。	
安全性情報等	治494	ギリアド・サイエンシズ株式会社	A Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Sacituzumab Govitecan Versus Treatment of Physician's Choice in Patients With Previously Untreated, Locally Advanced, Inoperable or Metastatic Triple-Negative Breast Cancer Whose Tumors Do Not Express PD-L1 or in Patients Previously Treated With Anti-PD-(L)1 Agents in the Early Setting Whose Tumors Do Express PD-L1 PD-L1腺性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリブ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	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	
安全性情報等	治495	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象としたSavolitinibの第 III相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 承認 について審議した。	!
安全性情報等	治496	第一三共株式会社	A Randomized Phase 3 Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) and Pembrolizumab, with or Without Platinum Chemotherapy, in Subjects with No Prior Therapy for Advanced or Metastatic PD-L1 TPS <50% Non-squamous Non-small Cell Lung Cancer Without Actionable Genomic Alterations (TROPION-Lung07) Actionable 遺伝子変異がな、治療歴のないPD-L1 TPS50%未満の進行又は転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) とペムプロゾズフの併用療法(プラチナ製剤化学療法との併用又は非併用)を検討する無作為化第III 相試験(TROPION-Lung07)	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 承認 について審議した。	
安全性情報等	治498	ファイザー株式会社	進行窓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)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について番譲した。	

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治499	第一三共株式会社	A Phase 3 Open-label, Randomised Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) With or Without Durvalumab Versus Investigator's Choice of Therapy in Patients With Stage I-III Triple-negative Breast Cancer Who Have Residual Invasive Disease in the Breast and/or Axillary Lymph Nodes at Surgical Resection Following Neoadjuvant Systemic Therapy (TROPION-Breast03) 術前薬物療法後の外科的切除時に乳房及び/又は腋窩リンパ節に浸潤性発存病変を有するステージに切りパブルオガティブ乳癌患者を対象としてデュルパルマブ併用下又は非併用下のDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) と医師選択治療を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast03試験)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治501	バイエル薬品株式会社	EGFR又はHER2変異を有する進行非小細胞肺がん(NSCLC)患者を対象としたBAY 2927088の非盲検first in human試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治502	中外製薬株式会社	エストロゲン受容体陽性HER2除性の局所進行又は転移性乳癌患者を対象とした, giredestrant + エペ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 + エペ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	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治506	IQVIAサービシーズ ジャパン合同 会社	An Open-label Randomized Phase 3 Study of Tucatinib in Combination with Trastuzumab and mFOLFOX6 versus mFOLFOX6 given with or without either Cetuximab or Bevacizumab as First-line Treatment for Subjects with HER2+ Metastatic Colorectal Cancer HER2陽性転移性結腸直腸癌液験者を対象に、一次治療としてのトラスツズマブ及びmFOLFOX6併用tucatinibをセッキシマブ苦しくはベバシズマブ併用又は非併用mFOLFOX6比較する非盲検、無作為化、第3相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治508	サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会 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 (FURVENT)		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治510	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RO7496353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Ib相非盲検多施設共同用量拡大試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治511	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたベムブロリズマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治512	日本イーライリリー株式会社	EMBER-4:2〜5年間の術後内分泌療法による前治療歴を有する再発高JスクのER+、HER2-の早期乳癌患者を対象に、術後薬物療法としてimlunestrantと標準的な術後内分泌療法を比較する無作為化非盲検第III相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治514	パレクセル・インターナショナル株式 会社	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルバルマブと化学療法の併用療法	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治517	アストラゼネカ株式会社	A Phase II, Open-Label, Multi-Drug, Multi-Center, Master Protocol to Evaluate the Efficacy and Safety of Novel Immunomodulators as Monotherapy and in Combination with Anticancer Agents in Participants with Advanced Hepatobiliary Cancer (GEMINI-Hepatobiliary) 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I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)		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治518	ギリアド・サイエンシズ株式会社	A Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Sacituzumab Govitecan Versus Treatment of Physician's Choice in Patients With Hormone Receptor-Positive (HR+)/Human Epidermal Growth Factor Receptor 2 Negative (HER2-) (HER2 IHC0 or HER2-low [IHC 1+, IHC 2+/ISH-]) Inoperable, Locally Advanced, or Metastatic Breast Cancer and Have Received Endocrine Therapy 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		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治519	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による非扁平上皮 NSCLC 患者を対象とした Tuvusertib (M1774) とセミブリマブ併用試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治520	大鵬薬品工業株式会社	A Randomized, Open-Label, Multicenter Phase 3 Trial of Domvanalimab, Zimberelimab, and Chemotherapy Versus Nivolumab and Chemotherapy in Participants with Previously Untreated Locally Advanced Unresectable or Metastatic Gastric, Gastroesophageal Junction, and Esophageal Adenocarcinoma 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エボルマブ及び化学療法の併用とを比較検討するランダム化、非盲検、多施設共同、第3相試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治524	小野薬品工業株式会社	遠隔転移を有する膵がん患者を対象に、一次治療としてONO-7475、ONO-4538 及び標準治療であるゲムシタビン及びナブパクリタキセル(GnP)療法を併用投与したときの忍容性及び安全性、並びにONO-7475 及びGnP 療法を併用投与したときの安全性を検討する第 1 相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治525	中外製業株式会社	未治療の局所進行又は転移性肝細胞癌患者を対象とした。アテゾリズマブ+ベバシズマブ +チラゴルマブ併用投与及びアテゾリズマブ+ベバシズマブ+ブラセボ併用投与を検討するランダム化、二重盲検、ブラセボ対照第III相臨床試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治526	小野薬品工業株式会社	HER2 陰性で化学療法未治療の治癒切除不能な進行又は再発胃がん(食道胃接合部がんを含む)を有する被験者を対象としたONO-4578、二ポルマブ、並びにフッ化といミシス系薬剤及びプラチナ系薬剤の化学療法(以下、化学療法)の併用療法の有効性及び安全性を、プラセポ、二ポルマブ及び化学療法の併用療法と比較する多施設共同第 II 相無作為化二重盲検比較試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	
安全性情報等	治528	アムジェン株式会社	KRAS p.G12C変異陽性かつPD-L1陰性の臨床病期IIIB/C又はIVの非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に一次治療としてのソトラシブとブラチナダブレット併用療法の有効性をベムブロリズマブとブ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)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治529	田辺三菱製薬株式会社	A Phase 3 Randomized Study of Loncastuximab Tesirine Combined with Rituximab Versus Immunochemotherapy in Patients with Relapsed or Refractory Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) (LOTIS-5) Loncastuximab tesirine とリッ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	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治532	大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたzimberelimabと domvanalimabの第3相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治534	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による根治切除後の胆道癌患者を対象とした Rilvegostomigの第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治535	日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社	Beamion LUNG-2:HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対する zongertinib(BI 1810631)の有用性を標準治療と比較する第 III 相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治536	Jazz Pharmaceuticals Ireland Limited	d 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	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治537	日本イーライリリー株式会社	KRAS G12C 変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌治験参加者を対象に、PD-L1 発現率が50%以上の患者に対する一次治療してLY3537982 とペムプロリズマブの併用療法をプラセポとペムプロリズマブの内用療法と比較する、又は、PD-L1 発現にかからず、LY3537982 とペムプロリズマブ、ベメトレキセド、ブラチナ製剤の併用療法をプラセポとベムプロリズマブ、ベメトレキセド、ブラチナ製剤の併用療法をプラセポとベムプロリズマブ、ベメトレキセド、ブラチナ製剤の併用療法と比較する国際共同ピボタル試験 – SUNRAY-01 試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治538	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治539	社が担合されています。	は近には 抗CD3抗体及びレナリドミドを含む1~4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発 性骨髄腫患者を対象として、talquetamab 及びボマリドミドの併用療法(Tal-P)、 talquetamab 及びteclistamab の併用療法(Tal-Tec),並びに治験責任(分 担)医師が選択するエロツズマブ,ボマリドミド、及びデキサメタソン併用療法(EPd)又 はボマリドミド,ボルテゾミブ,及びデキサメタゾン併用療法(PVd)を比較する第3相ラン ダム化試験	省略		新 <i>山</i> 和木 承認
安全性情報等	治540	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMEDI5752の第Ⅲ 相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治541	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第III相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治543	エーザイ株式会社	HER2陽性又はHER2低発現の遠隔転移を伴う乳癌を対象としたBB-1701の第2相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治544	第一三共株式会社	Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の局所再発手術不能又は転移性トリブルネガティブ乳癌患者を対象として分ポタマブテルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法 又はテュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法 (パクリタキセル、nab-パクリタキセ ル、又はゲムシダビン + カルボブラチン) とベムブロゾスでずの併用療法を比較検討する第 III相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast05)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治545	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象と したvolrustomig(MEDI5752)の第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治546	日本セルヴィエ株式会社	日本セルヴィエ株式会社の依頼によるイリノテカンリボソーム注射液の第 Ⅱ 相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治547	第一三共株式会社	未治療のトリブルネガティブ又はホルモン受容体低発現/ HER2 III 供用・ 対象として、Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) とデュルバルマブの併用療法 による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のテュルバルマブによる術後薬物療法 、ベムブロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併 用下のベムブロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第III 相非盲検無作為化試 験 (D926QC00001、TROPION Breast04試験)		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	
安全性情報等	治548	サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社	A Randomized, Multicenter, Open-label, Phase III Study of Lurbinectedin Single-Agent or Lurbinectedin in Combination with Irinotecan versus Investigator's Choice (Topotecan or Irinotecan) in Relapsed Small Cell Lung Cancer (SCLC) Patients (LAGOON Trial) 再発小細胞肺癌 (SCLC) 患者を対象とした。Lurbinectedin単剤投与又はLurbinectedinとイリノテカンの併用投与を、治験担当医師が選択したトポテカン又はイリノテカンの対照群と比較する無作為化、多施設共同、非盲検、第III相試験(LAGOON試験)		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治549	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP3082の第1相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治550	中外製薬株式会社	中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象としたRO7082859 (Glofitamab)の第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治551	アムシェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌(ES-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第III相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について普議した。	承認
安全性情報等	治552	IQVIAサービシーズ ジャパン合同 会社	A randomized, phase 3, open-label study to evaluate SGN-B6A compared with docetaxel in adult subjects with previously treated non-small cell lung cancer 治療歴のある非小細胞肺癌成人患者を対象に、sigvotatug vedotin をドセタキセルと比較評価する無作為化、第III 相、非盲検試験(Be6A Lung Lung-01)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について蓄議した。	承認
安全性情報等	治553	中外製業株式会社	中外製薬株式会社の依頼による未治療のFLIPI 2〜5の濾胞性リンパ腫患者を対象としたRO7030816(mosunetuzumab)の第皿相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治554	アストラゼネカ株式会社	A Phase III Multi-center, Open-label, Sponsor-blinded, Randomized Study of AZD0901 Monotherapy Compared with Investigator's Choice of Therapy in Second- or Later-Line Adult Participants with Advanced/Metastatic Gastric or Gastroesophageal Junction Adenocarcinoma Expressing Claudin18.2 CLDN18.2陽性の進行/転移性胃又は胃食道接合部腺癌を有する二次治療以降の成人患者を対象としてAZD0901 単独療法と治験責任(分担)医師が選択した治療を比較する第III 相、多施設共同、非盲検、治験依頼者盲検、ランダム化試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治558	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治559	MSD株式会社	消化器癌に対するMK-2870単剤療法又は他の抗がん剤との併用療法の安全性及び有効性を比較する、第 1 / II 相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治560	シミック株式会社	転移性非小細胞肺癌の一次治療におけるivonescimab + 化学療法とペムプロリズマブ + 化学療法を比較する無作為化二重盲検国際共同第III相試験(HARMONi-3試 験)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治561	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による第1相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治562	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象としたソトラシブ (AMG 510) の第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	
安全性情報等	治563	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による第1b相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治564	ファイザー株式会社	進行または転移乳癌患者を対象としてvepdegestrantとPF-07220060の併用投与を 検討する第1b/2相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治566	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治567	アストラゼネカ株式会社	DESTINY-Biliary Tract Cancer-01: A Phase 3 Study of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) and Rilvegostomig versus Standard-of-Care Gemcitabine, Cisplatin, and Durvalumab for First Line Locally Advanced or Metastatic HER2-expressing Biliary Tract Cancer DESTINY-Biliary Tract Cancer-01: 局所進行又は転移性 HER2発現胆道癌の一次治療として、トラスツズマブ デルクステカン (T-DXd) +rilvegostomigと標準治療のゲムシタビン +シスプラチン +デュルバルマブを比較する第 III相試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治568	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌患者を対象とした saruparib(AZD5305) +カミゼストラントの第III相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治569	株式会社新日本科学PPD (CRO)	進行性 HER2 陽性胆道癌に対する zanidatamab の非盲検、無作為化試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治570	アッヴィ合同会社	未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエブコリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療 法の比較試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治573	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870およびブラチナ製剤を 含む2剤の第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治574	MSD株式会社	MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治575	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌の患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治576	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージ I 非小細胞肺癌患者を対象としたダトボタマブ デルクステカン(Dato-Dxd, DS-1062a)とRiivegostomigの第Ⅲ相試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治577	ICONクリニカルリサーチ合同会社	ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたIBI343単剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第Ⅲ相試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治579	MSD株式会社	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤又はベムブロリズマブとの併用試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治580	エイツーヘルスケア株式会社	進行NSCLC患者及びその他の固形がん患者を対象とした高選択性ROS 1 阻害薬NVL-520 の第I/II相試験(ARROS-1)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治581	エイツーヘルスケア株式会社	進行性非小細胞肺癌(NSCLC)患者及びその他の固形がん患者を対象とした選択的 未分化リンパ腫キナーゼ(ALK)阻害薬NVL 655 の第I/II 相試験(ALKOVE -1)	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治582	株式会社新日本科学PPD (CRO)	HER2陽性の転移性乳癌患者を対象とした医師が選択した化学療法の併用下での zanidatamab又はトラスツズマブの有効性及び安全性を比較評価する無作為化非盲検 多施設共同第III相試験	省路	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治583	MSD株式会社	病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象にMK 2870 + ベムプロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について蓄護した。	承認
安全性情報等	治585	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	PD-L1発現率1%以上のステージIV又は再発非扁平上皮(NSQ)非小細胞肺癌患者を対象に、一次治療として、ニポルマブとrelatimabの固定用量配合剤と化学療法の併用療法をベムブロリズマブと化学療法の併用療法と比較する第3相ランダム化非盲検試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治586	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による再発又は難治性のB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたAZD0486の第 II 相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について蓄護した。	承認
安全性情報等	治589	大鵬薬品工業株式会社	A Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind, Multicenter, Phase 3 Trial of Quemliclustat and Chemotherapy Versus Placebo and Chemotherapy in Patients With Treatment-Naive Metastatic Pancreatic Ductal Adenocarcinoma	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治590	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたV940の第Ⅲ相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治592	アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Randomized, Double-blind, Multicenter, Global Study of Rilvegostomig or Pembrolizumab in Combination with Platinum-based Chemotherapy for the First-line Treatment of Patients with Metastatic Squamous Non-small Cell Lung Cancer Whose Tumors Express PD-L1 (ARTEMIDE-Lung02) PD-L1陽性の転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者に対する一次治療として、Rilvegostomig又はベムブロゾズマブと白金製剤を含む化学療法の併用療法を評価する 第III相ランダム化二重盲検国際多施設共同試験 (ARTEMIDE-Lung02)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治593	アストラゼネカ株式会社	EGFR変異を有する局所進行又は転移性NSCLC患者を対象に一次治療としてオシメルチニブとDato-DXdの併用又は非併用を比較する第III相非盲検試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治595	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP1570の第1/2相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治596	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による第1相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治597	海和製薬株式会社	免疫療法及びブラチナ製剤を含む化学療法後に進行したドライバー遺伝子陰性かつMET 過剰発現を有する局所進行性又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたグマロンチニブ とドセタキセルの非盲検、ランダム化、多施設共同臨床第3相比較試験		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治599	第一三共株式会社	A PHASE 3, MULTICENTER, RANDOMIZED, OPEN-LABEL STUDY OF IFINATAMAB DERUXTECAN (I-DXD) IN SUBJECTS WITH PRETREATED ADVANCED OR METASTATIC ESOPHAGEAL SQUAMOUS CELL CARCINOMA (ESCC) (IDeate-Esophageal01) 前治療歴のある進行性又は転移性食道扁平上皮癌(ESCC)患者を対象としたイフィナタマブ デルクステカン(I-DXd)の多施設共同、無作為化、非盲検、第III 相試験(IDeate-Esophageal01)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について番譲した。	承認
安全性情報等	治600	IQVIAサービシーズ ジャパン合同 会社	Revolution Medicines, Inc.による前治療歴を有する転移性膵管腺癌(PDAC)患者に対するRMC-6236の第3相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治602	IQVIAサービシーズ ジャパン合同 会社(CRO)	非小細胞肺癌を対象として標準治療であるドセタキセルに対するacasunlimab とベムブロ リズマブ併用投与の優越性を評価する試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治603	アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Randomized, Double-blind, Multicenter, Global Study of Rilvegostomig or Pembrolizumab in Combination with Platinum-based Chemotherapy for the First-line Treatment of Patients with Metastatic Non-squamous Non-small Cell Lung Cancer Whose Tumors Express PD-L1 (ARTEMIDE-Lung03) PD-L1陽性の転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者に対する一次治療として、Rilvegostomig又はベムブロリズマブと白金製剤を含む化学療法の併用療法を評価する第III相ランダム化二重盲検国際多施設共同試験 (ARTEMIDE-Lung03)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査資料等	議論の概要	審査結果
安全性情報等	治604	東レ株式会社	胃がん患者を対象としたTRK-950とラムシルマブ及びパクリタキセル併用時の無作為化、多施設共同、非盲検、第II相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
安全性情報等	治606	第一三共株式会社	HER2陽性の治癒切除不能な局所進行性又は転移性の胃癌又は胃食道接合部癌患者を対象とした一次治療としてトラスツズマブデルクステカン(エンハーツ®) + 化学療法士 ペムプロリズマブ併用療法とトラスツズマブ + 化学療法 士ペムプロリズマブ併用療法を比較する多施設共同無作為化非盲検第Ⅲ相試験(DESTINY-Gastric05)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治607	日本イーライリリー株式会社	MOONRAY-01、KRAS G12D変異固形がん患者を対象にLY3962673を評価する第 Ia/Ib相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治608	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I b / III 相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治611	ICONグリニカルリサーチ合同会社	An Open-label, Randomized, Controlled Phase 3 Study of Disitamab Vedotin in Combination with Pembrolizumab Versus Chemotherapy in Subjects with Previously Untreated Locally Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma that Expresses HER2 (IHC 1+ and Greater) 未治療のHER2 (IHC 1+以上) 発現局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin及びヘムプロソスマブの併用療法と化学療法とを比較する第III 相、非盲検、無作為化、比較対照試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治612	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHER2 陽性胃癌患者を対象としたRilvegostomig とフッ化ピリミジン+トラスツズマブ デルクステカンの第III 相試験	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
安全性情報等	治613	ファイザー株式会社	PD-L1が高発現(PD-L1発現腫瘍細胞が50%以上)している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌の治験参加者を対象に、一次治療としてSigvotatug Vedotinとベムブロリズマブの併用療法とベムブロリズマブ単剤療法を比較する第3相、非盲検、無作為化、比較対照試験(Be6A Lung-02試験)	省略	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認