栃木県立がんセンター治験審査委員会GCP省令等に基づく「会議の記録の概要」

会議名	2025年度第5回臨床研究審查委員会														
開催日時	2025年9月10日(水) 14:30~15:30														
開催場所	栃木県立がんセンター3F講堂														
出席委員	松隈 治久	富川 盛啓	笠井 尚	井上 浩一	仲地 耕平	藤井 貴美子	櫻澤 有紀	菊池 吉成	関本 充博	須藤 孝	鈴木 由美	峯崎 賢亮	杉田 明子	鹿村 恵明	

議題、成分記号(一般名)、治験依頼者名、自ら治験を実施する者の氏名、開発の相、対象疾患名、審議結果、主な議論の概要、質疑・応答は以下に記載のとおり。

整理番号	依頼者	責任医師	治験課題名等(成分記号(一般名)、治験依頼者名、自ら治験を実施する者の氏名、開発の相、対象疾患名を含む)	提出書式	書式提出日	議題の概要①	議題の概要②	審査結果	審議及び採決に不参加の委員)委員	その他備考、承認以外の場合の理由、質疑・応答等
B-132	小野薬品工業(株)	松下 尚之	ONO-4538 第II/II相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験	書式18	20250728	報告のみ	文書の保存期間等	承認	/	/	/	特になし
B-137	日本イーライリリー(株)	安藤 二郎	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	書式16	20250829	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-137	小野薬品工業	目黒 明子	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にカルフィルゾミブ、デキサメタゾン及び Daratumumab とカルフィルゾミブ及びデキサメタゾンを比較する	書式16	20250819	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-137	日本イーライリリー(株)	安藤 二郎	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	書式16	20250730	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-137	日本イーライリリー(株)	安藤 二郎	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	書式16	20250715	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-137	日本イーライリリー(株)	安藤 二郎	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	書式16	20250701	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-141	MSD(株)	松下 尚之	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	書式10	20250910	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	仲地 耕平	櫻澤 有紀	/	特になし
B-148	アッヴィ(同)	笠井 尚	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin (ABBV399)の第Ⅲ相試験	書式12	20250829	治験の継続の適否	入院又は入院期間	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-148	アッヴィ(同)	笠井 尚	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin (ABBV399)の第Ⅲ相試験	書式16	20250825	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-148	アッヴィ(同)	笠井 尚	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin (ABBV399)の第Ⅲ相試験	書式12	20250822	治験の継続の適否	入院又は入院期間	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-148	アッヴィ(同)	笠井 尚	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin (ABBV399)の第Ⅲ相試験	書式16	20250804	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-148	アッヴィ(同)	笠井 尚	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin (ABBV399)の第Ⅲ相試験	書式16	20250722	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-150	MSD(株)	笠井 尚	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの 第Ⅲ相試験	書式10	20250826	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-151	※医師主導治験	笠井 尚	未治療進行再発肺扁平上皮が心患者を対象にベムブロリズマブ+パクリタキセル(アルブミン 懸濁型)+カルボブラチン療法にウベニメクスを併用する第II相試験	(医)書式16	20250814	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	笠井 尚	/	/	特になし

整理番号	依頼者	責任医師	治験課題名等(成分記号(一般名)、治験依頼者名、自ら治験を実施する者の氏名、開発の相、対象疾患名を含む)	提出書式	書式提出日	議題の概要①	議題の概要②	審査結果	審議及び採決に不参加の委員			その他備考、承認以外の場合の理由、質疑・応答等
B-151	※医師主導治験	笠井 尚	未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にベムブロリズマブ+パクリタキセル(アルブミン 懸濁型)+カルボブラチン療法にウベニメクスを併用する第II相試験	(医)書式10	20250722	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-151	※医師主導治験	笠井 尚	未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にベムブロリズマブ+パクリタキセル(アルブミン 懸濁型)+カルボブラチン療法にウベニメクスを併用する第II相試験	(医)書式10	20250825	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-152	日本イーライリリー(株)	安藤 二郎	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	書式16	20250829	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-152	日本イーライリリー(株)	安藤 二郎	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	書式12	20250822	治験の継続の適否	入院又は入院期間	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-152	日本イーライリリー(株)	安藤 二郎	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	書式12	20250827	治験の継続の適否	入院又は入院期間	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-152	日本イーライリリー(株)	安藤 二郎	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	書式12	20250820	治験の継続の適否	入院又は入院期間	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-152	日本イーライリリー(株)	安藤 二郎	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	書式16	20250819	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-152	日本イーライリリー(株)	安藤 二郎	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	書式16	20250730	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-152	日本イーライリリー(株)	安藤 二郎	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	書式16	20250715	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-152	日本イーライリリー(株)	安藤 二郎	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	書式16	20250701	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-154	アストラゼネカ(株)	笠井 尚	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	書式16	20250825	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	笠井 尚	櫻澤 有紀	/	特になし
B-156	MSD(株)	中村 洋一	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475Aの第Ⅲ相試験	書式10	20250825	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-156	MSD(株)	中村 洋一	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475Aの第Ⅲ相試験	書式10	20250814	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-156	MSD(株)	中村 洋一	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475Aの第Ⅲ相試験	書式10	20250723	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-160	大鵬薬品工業 (株)	松下 尚之	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第I相試験	書式16	20250822	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-160	大鵬薬品工業 (株)	松下 尚之	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第I相試験	書式16	20250808	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-160	大鵬薬品工業(株)	松下 尚之	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第I相試験	書式16	20250731	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-160	大鵬薬品工業(株)	松下 尚之	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第I相試験	書式16	20250723	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-160	大鵬薬品工業(株)	松下尚之	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第I相試験	書式16	20250710	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-160	大鵬薬品工業(株)	松下 尚之	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第I相試験	書式16	20250703	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-164	アストラゼネカ(株)	中村 洋一	PD-L1 が高発現している(TC≥50%)アクショナブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXdとRilvegostomigの併用療法又はRilvegostomig 単剤療法をベムブロリズマブ単剤療法と比較する第Ⅲ相試験	書式10	20250807	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-164	アストラゼネカ(株)	中村 洋一	PD-L1 が高発現している(TC≥50%)アクショナブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXdとRilvegostomigの併用療法又はRilvegostomig 単剤療法をベムブロリズマブ単剤療法と比較する第Ⅲ相試験	書式16	20250710	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	笠井 尚	/	/	特になし

整理番号	依頼者 責任医師		治験課題名等(成分記号(一般名)、治験依頼者名、自ら治験を実施する者の氏名、開発の相、対象疾患名を含む)	提出書式	書式提出日	議題の概要①	議題の概要②	審査結果	審議及び採決に不参加の委員			その他備考、承認以外の場合の理由、質疑・応答等
B-165	アストラセ゛ネカ(株)	中村 洋一	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の有効性及び安全性を白金製剤を含む2剤併用化学療法と比較する試験	書式10	20250806	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-166	ケミカルハ゛イオリサーチ (株)	中村 洋一	A study to compare pharmacokinetics, efficacy, safety, and immunogenicity of MB12 to Keytruda ® in non-small cell lung cancer (Integrated pharmacokinetics and efficacy similarity study)	書式10	20250815	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	笠井先生	櫻澤 有紀	/	特になし
B-167	MSD(株)	中村 洋一	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムブロリズマブとヒアルロニダーゼの配合剤(MK-3475A)の第Ⅲ相試験	書式16	20250827	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-167	MSD(株)	中村 洋一	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムブロリズマブとヒアルロニダーゼの配合剤(MK-3475A)の第Ⅲ相試験	書式10	20250813	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-167	MSD(株)	中村 洋一	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムブロリズマブとヒアルロニダーゼの配合剤(MK-3475A)の第Ⅲ相試験	書式16	20250725	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	笠井 尚	/	/	特になし
B-169	サイネオス・ヘル ス・ジャパン株式 会社	松下 尚之	局所進行又は転移性の食道自接合部態及び胃癌の一次治療としてのHLX22(遺伝子維換え ヒト化抗HER2キノウローナル抗体注射剤)とトラスツスマブ及び化学療法(XELOX)の併用 と、トラスツズマブ及び化学療法(XELOX)とベムブロリズマブの併用又は非併用について比 較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第亚相臨床試験	書式16	20250703	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-169	サイネオス・ヘル ス・ジャパン株式 会社		局所連行又は転移性の食道育接合部態及び背影の一次治療としてのHLX22(遺伝子組換え ヒト化抗HER2モノクローナル抗体注射剤)とトラスツズマブ及び化学療法(XELOX)の併用 と、トラスツズマブ及び化学療法(XELOX)とペムプロリズマブの併用又は非併用について比 較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験	書式16	20250708	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-169	サイネオス・ヘル ス・ジャパン株式 会社		局所進行又は転移性の食道自接合部癌及び胃癌の一次治療としてのHLX22(遺伝子組換え ヒトば加HER2モノクローナル抗体注射剤)とトラスツズマブ及び化学療法(XELOX)の併用 と、トラスツズマブ及び化学療法(XELOX)とベムブロリズマブの併用又は非併用について比 較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験	書式16	20250714	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-169	サイネオス・ヘル ス・ジャパン株式 会社		局所連行又は転移性の食道自接合部態及び背紙の一次治療としてのHLX22(遺伝子組換え ヒト化抗HER2モノクローナル抗体注射剤)とトラッツズマブ及び化学療法(XELOX)の併用 と、トラスツズマブ及び化学療法(XELOX)とペムプロリズマブの併用又は非併用について比 較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第亚相臨床試験	書式16	20250722	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-169	サイネオス・ヘル ス・ジャパン株式 会社	松下 尚之	局所連行又は転移性の食道自接合部態及び背紙の一次治療としてのHLX22(遺伝子組換え ヒト化抗HER2モノクローナル抗体注射剤)とトラッツズマブ及び化学療法(XELOX)の併用 と、トラスツズマブ及び化学療法(XELOX)とペムプロリズマブの併用又は非併用について比 較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第亚相臨床試験	書式16	20250728	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-169	サイネオス・ヘル ス・ジャパン株式 会社	松下 尚之	局所進行又は転移性の食道胃接合部態及び胃癌の一次治療としてのHLX22(遺伝子組換え ヒト化抗HER2モノクローナル抗体注射剤)とトラッツズマブ及び化学療法(XELOX)の併用 と、トラスツズマブ及び化学療法(XELOX)とペムプロリズマブの併用又は非併用について比 較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第亚相臨床試験	書式16	20250804	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-169	サイネオス・ヘル ス・ジャパン株式 会社		局所進行又は転移性の食道胃接合部態及び胃癌の一次治療としてのHLX22(遺伝子組換え ヒト化抗HER2モノクローナル抗体注射剤)とトラッツズマブ及び化学療法(XELOX)の併用 と、トラスツズマブ及び化学療法(XELOX)とペムプロリズマブの併用又は非併用について比 較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第亚相臨床試験	書式16	20250818	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-169	サイネオス・ヘル ス・ジャパン株式 会社	松下 尚之	局所進行又は転移性の食道胃接合部態及び胃癌の一次治療としてのHLX22(遺伝子組換え ヒト化抗HER2モノクローナル抗体注射剤)とトラッツズマブ及び化学療法(XELOX)の併用 と、トラスツズマブ及び化学療法(XELOX)とペムプロリズマブの併用又は非併用について比 較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験	書式16	20250821	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	仲地 耕平	/	/	特になし
B-170	日本イーライリ リー株式会社	笠井 尚	日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験	書式16	20250701	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	笠井 尚	櫻澤 有紀	/	特になし
B-170	日本イーライリ リー株式会社	笠井 尚	日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験	書式16	20250715	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	笠井 尚	櫻澤 有紀	/	特になし
B-170	日本イーライリ リー株式会社	笠井 尚	日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験	書式16	20250730	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	笠井 尚	櫻澤 有紀	/	特になし
B-170	日本イーライリ リー株式会社	笠井 尚	日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験	書式16	20250819	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	笠井 尚	櫻澤 有紀	/	特になし
B-171	アストラセ゛ネカ(株)	安藤 二郎	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	書式10	20250717	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-171	アストラセ゛ネカ(株)	安藤 二郎	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	書式10	20250814	治験の継続の適否	治験に関する変更	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-171	アストラセ゛ネカ(株)	安藤 二郎	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	書式16	20250731	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-171	アストラセ゛ネカ(株)	安藤 二郎	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	書式16	20250822	治験の継続の適否	安全性情報等	承認	安藤 二郎	/	/	特になし
B-173	ビーワン・メディ シンズ合同会社	松下 尚之	ビーワン・メディシンズ合同会社の依頼による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たBGB-A317の第Ⅲ相試験	書式3	20250827	★治験の実施の適	★新規依頼	承認	仲地 耕平	櫻澤 有紀	/	特になし