

令和2年度第11回愛知県がんセンター受託研究審査委員会会議の記録の概要

| | |
|-----|---|
| 日 時 | 令和3年2月16日（火） 午後3時から午後4時10分まで |
| 場 所 | 愛知県がんセンター 外来化療センター1階 教育研修室 |
| 出席者 | 古平 豊、三嶋 秀行、小松 万喜子、前田 修、衣斐 寛倫、大石 和明、鈴木 史朗、原 和生、川津 弘之 (敬称略、順不同) (委員総数10名中9名出席、欠席：細井 功) ※COVID-19感染対策として小松委員、前田委員、大石委員、三嶋委員の4名はWeb会議システムにより出席 |

<受託研究（報告事項）>

| | |
|---|--|
| 1 第10回受託研究審査委員会議事録について | (結果) |
| — | 承諾 |
| 2 過去の受託研究審査委員会で指摘を受けた報告書について (過去の受託研究審査委員会で修正の上承認となった事項の修正内容の報告) | |
| (番号) | (公開用課題名) (結果) |
| 1 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるMDS又はCMML-2を対象としたMBG453の第III相試験 承諾 |
| 3 治験実施計画書等の変更について | |
| (番号) | (公開用課題名) (結果) |
| 1 | アッヴィ合同会社の依頼による第I相試験 承諾 |
| 2 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験 承諾 |
| 3 | 大塚製薬の依頼による再発又は難治性のDLBCL患者を対象としたOPB-111077の第I相試験 承諾 |
| 4 治験実施計画書等の事務的事項の変更について | |
| (番号) | (公開用課題名) (結果) |
| 1 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたラパチニブ（GW572016）単独療法、トラスツズマブ単独療法、両剤の逐次療法、両剤併用療法の第III相試験 承諾 |
| 2 | ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたPD-0332991（PALBOCICLIB）の第III相試験 承諾 |
| 3 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（非扁平上皮癌）を対象としたMPDL3280Aの第III相試験 承諾 |
| 4 | 第一三共株式会社の依頼による第I相試験 承諾 |
| 5 | MSD株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象としたMK-3475の第III相試験 承諾 |
| 6 | MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第III相試験 承諾 |
| 7 | 再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib（リツキシマブ併用）の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験：CHRONOS-3 承諾 |

| | | |
|----|---|----|
| 8 | 再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib（リツキシマブ併用）の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相臨床試験：CHRONOS-3 | 承諾 |
| 9 | 進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinibとvinflunine又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 10 | 中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 11 | 第一三共株式会社の依頼による大腸癌患者を対象としたDS-8201 a の第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 12 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802（一般名：アレクチニブ）の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 13 | MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 14 | 武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ / Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 15 | サノフィ株式会社の依頼によるSAR439859の第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 16 | アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュvant/アジュvant療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 17 | 再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib（PI3K阻害薬）と標準的な免疫化学療法との併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験：CHRONOS-4 | 承諾 |
| 18 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 19 | 呼吸器外科手術における気漏閉鎖に対するBMG-2015の検証的試験 | 承諾 |
| 20 | MSD株式会社の依頼によるStageⅢ又はⅣAの頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 21 | ジェイファーマ株式会社の依頼によるJPH203の第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 22 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 23 | アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE) の第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 24 | Duvelisibの第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 25 | ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 26 | アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮内膜癌を対象としたオラパリブとデュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 27 | エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験 | 承諾 |
| 28 | SI-449癒着防止システムの開腹による直腸切除術施行患者を対象とした無作為化試験 | 承諾 |
| 29 | （治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による大腸癌患者を対象とした第III相試験 | 承諾 |
| 30 | ニボルマブの臨床試験に参加した患者さんを対象とした長期追跡第Ⅱ相試験 | 承諾 |

5 説明文書・同意文書の改訂について

| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
|------|---------------------------------|------|
| 1 | ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ / Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 2 | ノバルティスファーマ株式会社依頼によるINC280の第Ⅱ相試験 | 承諾 |

| | | |
|------------------------|---|------|
| 3 | (治験国内管理人) IQVIAサービスジャパン株式会社の依頼によるNTRK1/2/3、ROS1 又はALK遺伝子再構成陽性の局所進行又は遠隔転移を有する固形癌患者を対象としたRXDX-101の第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 4 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるバイオマーカーを指標とした第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 5 | (治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による大腸癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 6 | アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道接合部がんを対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 6 迅速審査（研究分担医師等の変更）について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | MK-3475の治験に参加した進行性悪性腫瘍患者を対象とした継続試験 | 承諾 |
| 2 | SI-449癒着防止システムの開腹による直腸切除術施行患者を対象とした無作為化試験 | 承諾 |
| 7 受託研究の終了等について | | |
| (1) 研究終了 | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるCD30陽性成熟型T細胞リンパ腫を対象としたSGN-35の第3相試験 | 承諾 |
| 2 | アストラゼネカ株式会社の依頼による進展型SCLC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 | 承諾 |
| 3 | 治療歴のある日本人B細胞リンパ腫患者を対象とするINCB050465の安全性、忍容性及び薬物動態を評価する第Ib相、非盲検、用量漸増試験 (CITADEL-111) | 承諾 |
| (2) 承認取得 | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（非扁平上皮癌）を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 2 | 全薬工業株式会社の依頼によるIDEC-C2B8の90分間投与臨床第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 3 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinibの第2相試験 | 承諾 |
| (3) 開発中止 | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | BMS-354825のPhiladelphia染色体陽性慢性骨髓性白血病及び急性リンパ性白血病に対する継続投与試験 | 承諾 |
| 2 | BMS-354825のPhiladelphia染色体陽性またはBCR-ABL陽性慢性期慢性骨髓性白血病に対する臨床第Ⅱ相試験 一回100mg(1日1回)または1回50mg(1日2回)投与における検討一 | 承諾 |
| 3 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるセリチニブ (LDK378) の悪性腫瘍患者を対象とした継続試験 | 承諾 |

<受託研究（審議事項）>

| | |
|----------------------------|-------------|
| 1 第10回受託研究審査委員会議の記録の概要について | (結果) |
| — | 承認 (公開可) |
| 2 重篤な有害事象に関する報告について | |
| (番号) | (公開用課題名) |

| | | |
|---------------|--|------|
| 1 | アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌（ステージI～III）の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第3相試験 | 承認 |
| 2 | アムジェン株式会社の依頼によるAMG 510の第I/II相試験 | 承認 |
| 3 | YHI-1702の第Ib相試験 | 承認 |
| 4 | MSD株式会社の依頼による胆道癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験 | 承認 |
| 3 副作用等の報告について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 中外製薬株式会社の依頼による低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象としたRG7159の第III相試験 | 承認 |
| 2 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたAMN107A2408の第II相試験 | 承認 |
| 3 | 中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたR05304020とR04368451の第III相試験 | 承認 |
| 4 | アッヴィ合同会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 5 | 小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象としたONO-4538の第3相試験 | 承認 |
| 6 | セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたCC-5013（レナリドミド）の第3相試験 | 承認 |
| 7 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第III相試験 | 承認 |
| 8 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（非扁平上皮癌）を対象としたMPDL3280Aの第III相試験 | 承認 |
| 9 | ファイザー株式会社の依頼による第I/II相試験 | 承認 |
| 10 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第II相試験 | 承認 |
| 11 | 第一三共株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 12 | ノバルティスファーマ株式会社依頼によるINC280の第II相試験 | 承認 |
| 13 | MSD株式会社依頼の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 | 承認 |
| 14 | ONO-4538 第II/III相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験 | 承認 |
| 15 | 小野薬品工業株式会社の依頼による頭頸部がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第III相試験 | 承認 |
| 16 | メルクバイオファーマ株式会社依頼による第I相臨床試験 | 承認 |
| 17 | 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん若しくは胃食道接合部がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第III相試験 | 承認 |
| 18 | （治験国内管理人）IQVIAサービスジャパン株式会社の依頼によるNTRK1/2/3、ROS1 又はALK遺伝子再構成陽性の局所進行又は遠隔転移を有する固形癌患者を対象としたRXDX-101の第II相試験 | 承認 |
| 19 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第III相試験 | 承認 |
| 20 | 日本ベーリングインターナショナル株式会社の依頼による進行若しくは転移性固形癌患者を対象にしたxentuzumab及びabemaciclibによる治療下、並びに局所進行若しくは転移性ホルモン受容体陽性HER2陰性乳癌患者を対象にしたホルモン療法併用の第Ib相用量設定試験 | 承認 |
| 21 | 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした術前補助療法におけるMPDL3280A（アテゾリズマブ）の第III相試験 | 承認 |

| | | |
|----|---|----|
| 22 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 23 | サノフィ株式会社の依頼によるSAR408701の第Ⅰ / I b相試験 | 承認 |
| 24 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ / Ⅱ相試験 | 承認 |
| 25 | 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 | 承認 |
| 26 | MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 27 | 再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib (リツキシマブ併用) の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相臨床試験：CHRONOS-3 | 承認 |
| 28 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 29 | アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能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 | 承認 |
| 30 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinibの第2相試験 | 承認 |
| 31 | 進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinibとvinflunine又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 32 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 33 | アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行切除不能非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第3相試験 | 承認 |
| 34 | 中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 35 | 進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 36 | アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 37 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 38 | 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201 a (trastuzumab deruxtecan) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 39 | 中外製薬株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMPDL3280A (アテゾリズマブ) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 40 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802 (一般名：アレクチニブ) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 41 | MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 42 | アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌 (ステージI~III) の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第3相試験 | 承認 |
| 43 | 中外製薬株式会社の依頼による術後乳癌患者を対象としたatezolizumabの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 44 | アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 45 | 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 46 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたACZ885 (カナキヌマブ) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 47 | 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan) の第Ⅲ相試験 | 承認 |

| | | |
|----|---|----|
| 48 | 武田薬品工業株式会社の依頼による第I / II相試験 | 承認 |
| 49 | 楽天メディカルジャパン株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたASP-1929光免疫療法と標準治療を比較する第3相無作為化2群非盲検比較試験 | 承認 |
| 50 | MSD株式会社の依頼による肝細胞癌を対象としたMK-7902 (E7080) とMK-3475の第III相試験 | 承認 |
| 51 | アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュvant／アジュvant療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第III相試験 | 承認 |
| 52 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475の第III相試験 | 承認 |
| 53 | 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、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験 | 承認 |
| 54 | 進行性非小細胞肺癌患者を対象としてヒト二重特異性抗EGFR及びcMet抗体のJNJ-61186372を投与する第I相、First-in-Human、非盲検、用量漸増試験 | 承認 |
| 55 | MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK3475の第III相試験 | 承認 |
| 56 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたACZ885 (カナキヌマブ) の第III相試験 | 承認 |
| 57 | MSD株式会社の依頼によるオラパリブの第II相試験 | 承認 |
| 58 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象としたMK-7902の第III相試験 | 承認 |
| 59 | ファイザー株式会社の依頼による、第1相試験 | 承認 |
| 60 | アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象としたZolbetuximabの第III相試験 | 承認 |
| 61 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるバイオマーカーを指標とした第II相試験 | 承認 |
| 62 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌(1次治療)を対象としたACZ885 (カナキヌマブ) の第III相試験 | 承認 |
| 63 | 再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib (PI3K阻害薬) と標準的な免疫化学療法との併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相臨床試験：CHRONOS-4 | 承認 |
| 64 | 治療歴のないBRAFV600E遺伝子変異陽性転移性結腸直腸癌患者を対象にエンコラフェニブ、ビニメチニブ、及びセツキシマブの三剤併用療法を評価する第II相非盲検単群多施設共同試験 | 承認 |
| 65 | 切除不能又は転移性の胆管癌患者を対象としたINCB054828の第III相試験 | 承認 |
| 66 | アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたcapivasertibの第III相試験 | 承認 |
| 67 | アストラゼネカ株式会社の依頼による局所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 | 承認 |
| 68 | アステラス製薬株式会社の依頼によるZolbetuximabの第II相試験 | 承認 |
| 69 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280A (アテゾリズマブ) の第III相試験 | 承認 |
| 70 | メルクバイオファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたM7824及び化学放射線同時併用療法の第II相試験 | 承認 |
| 71 | アムジェン株式会社の依頼によるAMG 510の第I / II相試験 | 承認 |
| 72 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK- 7339の第III相試験 | 承認 |
| 73 | 大塚製薬の依頼による再発又は難治性のDLBCL患者を対象としたOPB-111077の第I相試験 | 承認 |

| | | |
|-----|--|----|
| 74 | 進行性非小細胞肺癌を有する被験者を対象として第3世代EGFR-TKI JNJ-73841937 (Lazertinib) の単剤投与又はヒト二重特異性抗EGFR 及びcMet 抗体JNJ-61186372との併用投与における安全性及び薬物動態を評価する第1/1b相、非盲検試験 | 承認 |
| 75 | メルクバイオファーマ株式会社の依頼によるM7824 又はプラセボとゲムシタビン及びシスプラチンを併用投与する1L BTC 第II/III相試験 | 承認 |
| 76 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475の第III相試験 | 承認 |
| 77 | YHI-1702の第Ib相試験 | 承認 |
| 78 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-120の第1b相試験 | 承認 |
| 79 | MSD株式会社の依頼による胆道癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験 | 承認 |
| 80 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第II/III相試験 | 承認 |
| 81 | エーザイ株式会社の依頼によるE7090の第II相試験 | 承認 |
| 82 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第III相試験 | 承認 |
| 83 | MSD株式会社の依頼によるStage III又はIVAの頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験 | 承認 |
| 84 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第III相試験 | 承認 |
| 85 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 86 | 中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌を対象としたTiragolumabの第III相試験 | 承認 |
| 87 | アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE) の第II相試験 | 承認 |
| 88 | 小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第III相試験 | 承認 |
| 89 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたTiragolumabの第III相試験 | 承認 |
| 90 | Duvelisibの第II相試験 | 承認 |
| 91 | 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたR05532961 (イパタセルチブ) と R05541267 (アテゾリズマブ) の第III相試験 | 承認 |
| 92 | サノフィ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSAR408701の第III相試験 | 承認 |
| 93 | アムジェン株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 94 | 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 | 承認 |
| 95 | アンドロゲン受容体 (AR) 陽性の局所進行又は再発/転移性唾液腺癌患者を対象とした性腺刺激ホルモン放出ホルモン (GnRH) アゴニスト併用におけるアパルタミドの有効性及び安全性を評価する非盲検第2相試験 | 承認 |
| 96 | ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第III相試験 | 承認 |
| 97 | アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG510の第III相試験 | 承認 |
| 98 | 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とプ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) | 承認 |
| 99 | アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がんを対象としたAZD5363, ZD9238の第III相試験 | 承認 |
| 100 | ONO-4538 第II相試験 胆道がんを対象とした多施設共同非盲検非対照試験 | 承認 |

| | | |
|-----|---|----|
| 101 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるRET遺伝子変異陽性の進行甲状腺髓様癌患者を対象としたLY3527723の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 102 | 中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたR04876646とMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 103 | 再発又は難治性のT細胞リンパ腫患者を対象としたASTX660の第I/II相試験 | 承認 |
| 104 | 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 | 承認 |
| 105 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるINC280の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 106 | セルジーン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 107 | アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 108 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるフチバチニブ (TAS-120) の第II相試験 | 承認 |
| 109 | アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮内膜癌を対象としたオラパリブとデュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 110 | エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験 | 承認 |
| 111 | 中外製薬株式会社の依頼による切除不能局所進行非小細胞肺癌患者を対象としたTiragolumabの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 112 | (治験国内管理人) IQVIAサービスシーズ ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamabの第I/II相試験 | 承認 |
| 113 | 第一三共株式会社の依頼による大腸癌患者を対象とした第II相試験 | 承認 |
| 114 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 115 | アッヴィ合同会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫を対象としたベネトクラクスの第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 116 | 切除不能局所進行性又は転移性HER2陽性乳癌患者を対象として、tucatinib+アドトラスツズマブエムタンシン (T-DM1) 併用療法と、プラセボ+T-DM1併用療法とを比較する無作為化、二重盲検、第3相試験 (HER2CLIMB-02) | 承認 |
| 117 | (治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による大腸癌患者を対象とした第III相試験 | 承認 |
| 118 | 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん及び胃がんを対象としたONO-4538の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 119 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるBYL719の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 120 | プラチナ製剤2剤併用化学療法を3サイクル受けた原発不明癌患者を対象にゲノムプロファイルに基づく標的療法又は癌免疫療法の有効性及び安全性をプラチナ製剤ベースの化学療法と比較する第II相、無作為化、実薬対照、多施設共同試験 | 承認 |
| 121 | プラチナ製剤2剤併用化学療法を3サイクル受けた原発不明癌患者を対象にゲノムプロファイルに基づく標的療法又は癌免疫療法の有効性及び安全性をプラチナ製剤ベースの化学療法と比較する第II相、無作為化、実薬対照、多施設共同試験 | 承認 |
| 122 | アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道接合部がんを対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 123 | MSD株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象としたMK-7339の第111相試験 | 承認 |
| 124 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるBRAF遺伝子変異を有する転移性結腸・直腸がん患者を対象としたONO-7702 (エンコラフェニブ) /ONO-7703 (ビニメチニブ) の拡大治験 | 承認 |
| 125 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髓性白血病を対象としたベネトクラクスの拡大治験 | 承認 |

4 治験薬概要書等の改訂について

| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
|------|---|------|
| 1 | 中外製薬株式会社の依頼による低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象としたRG7159の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 2 | ノバルティスファーマ株式会社依頼によるINC280の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 3 | アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能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 | 承認 |
| 4 | アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行切除不能非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第3相試験 | 承認 |
| 5 | アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌（ステージI～III）の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第3相試験 | 承認 |
| 6 | アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 7 | サノフィ株式会社の依頼によるSAR439859の第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 8 | アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュvant／アジュvant療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 9 | アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象としたZolbetuximabの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 10 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるバイオマーカーを指標とした第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 11 | アストラゼネカ株式会社の依頼による局所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 | 承認 |
| 12 | アムジェン株式会社の依頼によるAMG 510の第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 13 | 大塚製薬の依頼による再発又は難治性のDLBCL患者を対象としたOPB-111077の第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 14 | MK-3475の治験に参加した進行性悪性腫瘍患者を対象とした継続試験 | 承認 |
| 15 | 小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 16 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたTiragolumabの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 17 | 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とプ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) | 承認 |
| 18 | 再発又は難治性のT細胞リンパ腫患者を対象としたASTX660の第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 19 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるINC280の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 20 | (治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による大腸癌患者を対象とした第III相試験 | 承認 |

5 治験実施計画書の重大な変更について

| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
|------|--|------|
| 1 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 2 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 3 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 4 | アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能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 | 承認 |
| 5 | アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行切除不能非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第3相試験 | 承認 |

| | | |
|----|---|----|
| 6 | 小野薬品工業株式会社による結腸又は直腸がん患者を対象としたONO-4538の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 承認 |
| 7 | アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌（ステージI～III）の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第3相試験 | 承認 |
| 8 | アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 9 | アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント/アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 10 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるバイオマーカーを指標とした第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 11 | アステラス製薬株式会社の依頼によるZolbetuximabの第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 12 | 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AZD6094の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 13 | MSD株式会社の依頼による胆道癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 14 | ジェイファーマ株式会社の依頼によるJPH203の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 15 | 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 | 承認 |
| 16 | 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とプ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） | 承認 |
| 17 | エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験 | 承認 |
| 18 | （治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による大腸癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 承認 |

6 説明文書・同意文書の改訂について

| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
|------|--|------|
| 1 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（非扁平上皮癌）を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 2 | 小野薬品工業株式会社の依頼による小細胞肺がん患者を対象としたONO-4538/BMS-936558の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 3 | ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 4 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 5 | 1 レジメン以上の全身療法の施行中又は施行後に進行が認められた進行又は転移性非小細胞肺癌がん患者を対象としたニボルマブの非盲検単群第Ⅱ相安全性試験 | 承認 |
| 6 | アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能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 | 承認 |
| 7 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinibの第2相試験 | 承認 |
| 8 | 進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinibとvinflunine又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 9 | アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行切除不能非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第3相試験 | 承認 |
| 10 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 11 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802（一般名：アレクチニブ）の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 12 | アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌（ステージI～III）の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第3相試験 | 承認 |

| | | |
|------|---|------|
| 13 | アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 14 | 武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 15 | サノフィ株式会社の依頼によるSAR439859の第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 16 | アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント/アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 17 | MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 18 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるバイオマーカーを指標とした第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 19 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌(1次治療)を対象としたACZ885(カナキヌマブ)の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 20 | 治療歴のないBRAFV600E遺伝子変異陽性転移性結腸直腸癌患者を対象にエンコラフェニブ、ビニメチニブ、及びセツキシマブの三剤併用療法を評価する第Ⅱ相非盲検単群多施設共同試験 | 承認 |
| 21 | アストラゼネカ株式会社の依頼による局所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 | 承認 |
| 22 | アステラス製薬株式会社の依頼によるZolbetuximabの第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 23 | メルクバイオファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたM7824及び化学放射線同時併用療法の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 24 | アムジェン株式会社の依頼によるAMG 510の第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 25 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 26 | 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AZD6094の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 27 | MK-3475の治験に参加した進行性悪性腫瘍患者を対象とした継続試験 | 承認 |
| 28 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 29 | ジェイファーマ株式会社の依頼によるJPH203の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 30 | 小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 31 | 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたR05532961(イパタセルチブ)とR05541267(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 32 | 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とプ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) | 承認 |
| 33 | 再発又は難治性のT細胞リンパ腫患者を対象としたASTX660の第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 34 | エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験 | 承認 |
| 35 | (治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による大腸癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 36 | 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん及び胃がんを対象としたONO-4538の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 37 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるBYL719の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 7 | 治験責任医師の変更について | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | ノバルティスファーマ株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたLDK378A2301の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 2 | ノバルティスファーマ株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたLDK378A2303の第Ⅲ相試験 | 承認 |

| | | |
|----|---|----|
| 3 | 小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象としたONO-4538の第3相試験 | 承認 |
| 4 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第I / II相試験 | 承認 |
| 5 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（非扁平上皮癌）を対象としたMPDL3280Aの第III相試験 | 承認 |
| 6 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第III相試験 | 承認 |
| 7 | 小野薬品工業株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたONO-4538/BMS-936558の第III相試験 | 承認 |
| 8 | ファイザー株式会社の依頼による第I / II相試験 | 承認 |
| 9 | ノバルティスファーマ株式会社依頼によるINC280の第II相試験 | 承認 |
| 10 | （治験国内管理人）IQVIAサービスジャパン株式会社の依頼によるNTRK1/2/3、ROS1 又はALK遺伝子再構成陽性の局所進行又は遠隔転移を有する固形癌患者を対象としたRXDX-101の第II相試験 | 承認 |
| 11 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第III相試験 | 承認 |
| 12 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第III相試験 | 承認 |
| 13 | 1 レジメン以上の全身療法の施行中又は施行後に進行が認められた進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたニボルマブの非盲検単群第II相安全性試験 | 承認 |
| 14 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinibの第2相試験 | 承認 |
| 15 | 進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinibとvinflunine又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第III相試験 | 承認 |
| 16 | アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行切除不能非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第3相試験 | 承認 |
| 17 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475の第III相試験 | 承認 |
| 18 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802（一般名：アレクチニブ）の第III相試験 | 承認 |
| 19 | アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌（ステージI～III）の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第3相試験 | 承認 |
| 20 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたACZ885（カナキヌマブ）の第III相試験 | 承認 |
| 21 | 武田薬品工業株式会社の依頼による第I / II相試験 | 承認 |
| 22 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるバイオマーカーを指標とした第II相試験 | 承認 |
| 23 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌(1次治療)を対象としたACZ885（カナキヌマブ）の第III相試験 | 承認 |
| 24 | 治療歴のないBRAFV600E遺伝子変異陽性転移性結腸直腸癌患者を対象にエンコラフェニブ、ビニメチニブ、及びセツキシマブの三剤併用療法を評価する第II相非盲検単群多施設共同試験 | 承認 |
| 25 | メルクバイオファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたM7824及び化学放射線同時併用療法の第II相試験 | 承認 |
| 26 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第III相試験 | 承認 |
| 27 | 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AZD6094の第II相試験 | 承認 |
| 28 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第III相試験 | 承認 |
| 29 | 小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第III相試験 | 承認 |
| 30 | 第一三共株式会社の依頼による大腸癌患者を対象とした第II相試験 | 承認 |

| | | |
|-------------------|--|---------|
| 31 | 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん及び胃がんを対象としたONO-4538の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 8 受託研究の依頼について（新規） | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | EGFR エクソン20挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として amivantamab とカルボプラチニン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチニン及びペメトレキセドを比較するランダム化、非盲検、第3相試験 | 修正の上で承認 |
| 2 | 中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌を対象としたAtezolizumabの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 3 | 中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたR07092284(Tiragolumab)及びR05541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験 | 承認 |

＜医師主導治験（報告事項）＞

| | | |
|-------------|--|------|
| 1 治験の終了について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | BRAF V600E遺伝子変異陽性切除不能進行・再発大腸がん患者を対象としたエリブリン療法の多施設共同第Ⅱ相臨床試験（医師主導治験） | 承諾 |

＜医師主導治験（審議事項）＞

| | | |
|------------------|---|------|
| 1 治験に関する変更申請について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 切除不能かつ化学療法歴を有するHER2：1+以上の進行・再発子宮癌肉腫に対するDS-8201aの医師主導治験 | 承認 |
| 2 | V600E以外のBRAF遺伝子変異陽性、切除不能・再発大腸がん患者を対象としたV600E以外のBRAF遺伝子変異陽性、切除不能・再発大腸がん患者を対象とした・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） | 承認 |
| 3 | 再発・治療抵抗性の造血器悪性腫瘍患者を対象とする、Nivolumab単剤療法の安全性・有効性を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験（医師主導治験） | 承認 |
| 4 | TMB-Hの治癒切除不能な進行・再発の消化器悪性腫瘍患者に対するニボルマブ単独療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相臨床試験（医師主導治験） | 承認 |
| 5 | 切除不能局所進行食道扁平上皮癌を対象とした化学放射線療法後の逐次治療としての抗PD-L1抗体薬療法の安全性及び有効性を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験（医師主導治験） | 承認 |
| 6 | 血中循環腫瘍DNAにFGFR遺伝子異常を有する難治性の治癒切除不能な進行・再発の固形がん患者に対するTAS-120単独療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同臨床第Ⅱ相バスケット試験（医師主導治験） | 承認 |
| 7 | 切除不能根治照射可能未治療III期非小細胞肺がんに対するデュルバルマブ(MEDI4736)と根治的放射線治療併用療法の多施設共同单群第II相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 8 | 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又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） | 承認 |
| 9 | 切除可能局所進行直腸癌を対象とした、術前化学放射線療法後の逐次治療としてのニボルマブ単独療法の安全性・有効性・Proof-of-concept (POC) を検討する多施設共同臨床第Ib/II相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 10 | 根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 11 | 血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第 III 相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 2 副作用等の報告について | | |

| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
|------|--|------|
| 1 | 切除不能かつ化学療法歴を有するHER2 : 1+以上の進行・再発子宮癌肉腫に対するDS-8201aの医師主導治験 | 承認 |
| 2 | HER2陽性の治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌患者に対するトラスツズマブおよびペルジズマブ同時併用療法の有効性および安全性を評価する多施設共同臨床第Ⅱ相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 3 | 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、パルボシクリブ+タモキシフェン（±ゴセレリン）併用投与とプラセボ+タモキシフェン（±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、プラセボ対照、並行群間比較第Ⅲ相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 4 | BRAF V600E遺伝子変異陽性切除不能進行・再発大腸がん患者を対象としたエリブリン療法の多施設共同第Ⅱ相臨床試験（医師主導治験） | 承認 |
| 5 | EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのOsimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化第Ⅱ相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 6 | V600E以外のBRAF遺伝子変異陽性、切除不能・再発大腸がん患者を対象としたV600E以外のBRAF遺伝子変異陽性、切除不能・再発大腸がん患者を対象とした・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） | 承認 |
| 7 | 再発・治療抵抗性の造血器悪性腫瘍患者を対象とする、Nivolumab単剤療法の安全性・有効性を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験（医師主導治験） | 承認 |
| 8 | TMB-Hの治癒切除不能な進行・再発の消化器悪性腫瘍患者に対するニボルマブ単独療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相臨床試験（医師主導治験） | 承認 |
| 9 | 切除不能局所進行食道扁平上皮癌を対象とした化学放射線療法後の逐次治療としての抗PD-L1抗体薬療法の安全性及び有効性を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験（医師主導治験） | 承認 |
| 10 | 手術可能なホルモン感受性HER2陰性原発性乳癌の術前療法として、ホルモン療法+パルボシクリブとホルモン療法+プラセボを比較する第Ⅲ相ランダム化二重盲検比較試験（医師主導治験） | 承認 |
| 11 | 臨床病期T1N1-3M0、T2-3N0-3M0の胸部食道癌に対するCF療法またはDCF療法にニボルマブを併用する術前薬物療法の安全性試験（医師主導治験） | 承認 |
| 12 | 血中循環腫瘍DNAにFGFR遺伝子異常を有する難治性の治癒切除不能な進行・再発の固形がん患者に対するTAS-120単独療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同臨床第Ⅱ相バスケット試験（医師主導治験） | 承認 |
| 13 | 切除不能根治照射可能未治療III期非小細胞肺がんに対するデュルバルマブ(MEDI4736)と根治的放射線治療併用療法の多施設共同単群第II相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 14 | 血中循環腫瘍DNAでHER2遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とするDS-8201a療法の多施設共同臨床第II相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 15 | 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又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） | 承認 |
| 16 | 切除可能局所進行直腸癌を対象とした、術前化学放射線療法後の逐次治療としてのニボルマブ単独療法の安全性・有効性・proof-of-concept (POC) を検討する多施設共同臨床第 I b/ II 相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 17 | 根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 18 | 血中循環腫瘍DNA 陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象とした FTD/TPI 療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第 III 相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 19 | MSI-Hを有する進行胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした1次治療としてのニボルマブと低用量イピリムマブ併用の第II相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 3 | モニタリング・監査の結果報告について | |

| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
|-------------------|---|------|
| 1 | EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのOsimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化第Ⅱ相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 2 | 切除不能局所進行食道扁平上皮癌を対象とした化学放射線療法後の逐次治療としての抗PD-L1抗体薬療法の安全性及び有効性を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験（医師主導治験） | 承認 |
| 3 | 手術可能なホルモン感受性HER2陰性原発性乳癌の術前療法として、ホルモン療法+パルボシクリブとホルモン療法+プラセボを比較する第Ⅲ相ランダム化二重盲検比較試験（医師主導治験） | 承認 |
| 4 | 臨床病期T1N1-3M0、T2-3N0-3M0の胸部食道癌に対するCF療法またはDCF療法にニボルマブを併用する術前薬物療法の安全性試験（医師主導治験） | 承認 |
| 5 | 根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 4 治験責任医師の変更について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | V600E以外のBRAF遺伝子変異陽性、切除不能・再発大腸がん患者を対象としたV600E以外のBRAF遺伝子変異陽性、切除不能・再発大腸がん患者を対象とした・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） | 承認 |
| 2 | TMB-Hの治癒切除不能な進行・再発の消化器悪性腫瘍患者に対するニボルマブ単独療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相臨床試験（医師主導治験） | 承認 |
| 3 | 切除不能局所進行食道扁平上皮癌を対象とした化学放射線療法後の逐次治療としての抗PD-L1抗体薬療法の安全性及び有効性を検討する多施設共同第Ⅱ相臨床試験（医師主導治験） | 承認 |
| 4 | 血中循環腫瘍DNAにFGFR遺伝子異常を有する難治性の治癒切除不能な進行・再発の固形がん患者に対するTAS-120単独療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同臨床第Ⅱ相バスケット試験（医師主導治験） | 承認 |
| 5 | 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又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） | 承認 |
| 6 | 切除可能局所進行直腸癌を対象とした、術前化学放射線療法後の逐次治療としてのニボルマブ単独療法の安全性・有効性・proof-of-concept (POC) を検討する多施設共同臨床第Ⅰb/Ⅱ相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 5 受託研究の依頼について（新規） | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験（医師主導治験） | 承認 |