

令和3年度第8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11月30日（火） 午後3時から午後4時45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 毅、小松 万喜子、前田 修、原 和生、衣斐 寛倫、鈴木 史朗、三嶋 秀行、川津 弘之、大石 和明 (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、原委員、衣斐委員、鈴木委員、三嶋委員、大石委員の7名はWeb会議システムにより出席した。 |

<受託研究（報告事項）>

| | | |
|---------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 1 令和3年度第7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 | ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による第1b/2a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 | 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 | 承諾 |
| 2 | 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 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるトラスツズマブ及びホルモン療法が施行されたホルモン受容体陽性、HER2陽性かつ閉経後の転移乳癌患者を対象としたラパチニブ併用の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 3 | 中外製薬株式会社の依頼によるRo4368451（Pertuzumab）とRo45-2317（Trastuzumab）の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 4 | 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 | 承諾 |
| 5 | 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 |
| 6 | 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 | 承諾 |
| 7 | ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 8 | 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 |
| 9 | ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験 | 承諾 |
| 10 | 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 | 承諾 |

| | | |
|----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 11 | 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 | 承諾 |
| 12 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 13 | MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 14 | 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 | 承諾 |
| 15 | 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 | 承諾 |
| 16 | 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 | 承諾 |
| 17 | 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 |
| 18 | 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 | 承諾 |
| 19 | 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 | 承諾 |
| 20 | 武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 21 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるVPM087の第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 22 | 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 | 承諾 |
| 23 | ファイザー株式会社の依頼による、第1相試験 | 承諾 |
| 24 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 25 | 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 | 承諾 |
| 26 | 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 |
| 27 | 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 |
| 28 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 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 | 承諾 |
| 30 | 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 | 承諾 |
| 31 | アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 32 | 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 |
| 33 | 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 | 承諾 |
| 34 | 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 | 承諾 |
| 35 | アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 36 | (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamabの第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 37 | 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 |
| 38 | 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌及び胃がんを対象としたONO-4538の第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 39 | 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 とカルボプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較するランダム化、非盲検、第3 相試験 | 承諾 |
| 40 | Isofol Medical AB社の依頼による結腸直腸癌患者を対象としたarfolitixorinの第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 41 | 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 | 承諾 |

| | | |
|------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 42 | 再発又は転移性固形がん患者を対象としたMulti-indication第II相試験 | 承諾 |
| 43 | 根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMK-3475又はプラセボを併用する第III相試験 | 承諾 |
| 44 | 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7702/ONO-7703の第II相試験 | 承諾 |
| 45 | プラチナ製剤抵抗性の再発卵巣がん患者を対象としたOfranergene Obadenovec (VB-111)+パクリタキセル群とプラセボ+パクリタキセル群の多施設共同無作為化二重盲検比較試験 (OVAL試験) | 承諾 |
| 46 | サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第III相試験 | 承諾 |
| 47 | 第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験 | 承諾 |
| 48 | (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第I/II相試験 | 承諾 |
| 49 | MSD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MK-3475及びE7080/MK-7902の第III相試験 | 承諾 |
| 50 | MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第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 | 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 | 承諾 |
| 2 | 根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMK-3475又はプラセボを併用する第III相試験 | 承諾 |
| 3 | サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第III相試験 | 承諾 |
| 4 | PRAヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼によるHER2異常固形癌を対象としたtucatinib及びトラスツズマブの併用療法第2相バスケット試験 | 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 | 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 | 承諾 |
| 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 | 承諾 |
| 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 | 承諾 |
| 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 | 承諾 |
| 5 | 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 |
| 6 | 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 | 承諾 |
| 7 | ファイザー株式会社の依頼による第I/II相試験 | 承諾 |
| 8 | 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280A (Atezolizumab) の第III相試験 | 承諾 |
| 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 | 承諾 |
| 10 | MSD株式会社依頼の早期非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第III相試験 | 承諾 |
| 11 | (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ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 |
| 12 | 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 | 承諾 |
| 13 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第III相試験 | 承諾 |

| | | |
|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 14 | 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 | 承諾 |
| 15 | I 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 | 承諾 |
| 16 | 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 | 承諾 |
| 17 | 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 | 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 |
| 20 | 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 | 承諾 |
| 21 | 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 | 承諾 |
| 22 | 武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 23 | 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 | 承諾 |
| 24 | 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 | 承諾 |
| 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の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 26 | 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 | 承諾 |
| 27 | 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 | 承諾 |
| 28 | MSD株式会社の依頼によるオラパリブの第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 29 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7902の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 30 | 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 |
| 31 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 32 | 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 | 承諾 |
| 33 | 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 | 承諾 |
| 34 | 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 | 承諾 |
| 35 | 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 | 承諾 |
| 36 | アムジェン株式会社の依頼によるAMG 510の第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 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/MK-7339の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 38 | 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 | 承諾 |
| 39 | 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 |
| 40 | 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 | 承諾 |
| 41 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-120の第1b相試験 | 承諾 |
| 42 | 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 | 承諾 |
| 43 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承諾 |

| | | |
|----------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 44 | アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE)の第II相試験 | 承諾 |
| 45 | 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 | 承諾 |
| 46 | 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 | 承諾 |
| 47 | 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 |
| 48 | 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 | 承諾 |
| 49 | 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 | 承諾 |
| 50 | 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 | 承諾 |
| 51 | エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験 | 承諾 |
| 52 | 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 | 承諾 |
| 53 | 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 | 承諾 |
| 54 | 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 | 承諾 |
| 55 | 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 |
| 56 | 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 とカルボプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較するランダム化、非盲検、第3 相試験 | 承諾 |
| 57 | 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 | 承諾 |
| 58 | アムジェン株式会社の依頼によるソトラシブの第1b相試験 | 承諾 |
| 59 | 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDS-1062aの第II相試験 | 承諾 |
| 60 | MSD株式会社の依頼によるペムブロリズマブ及びオラパリブの第II相試験 | 承諾 |
| 61 | 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II相試験 | 承諾 |
| 62 | PRAヘルスサイエンス株式会社（治験国内管理人）の依頼によるHER2異常固形癌を対象としたtucatinib及びトラスツズマブの併用療法第2相バスケット試験 | 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 | 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 | アッヴィ合同会社の依頼による第I相試験 | 承諾 |

<受託研究（審議事項）>

| | | |
|---------------------|---------------------------------------------------|-------------|
| 1 | 令和3年度第7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) | (結果) |
| 1 | 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 |
| 2 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるVPM087の第I相試験 | 承認 |

| | | |
|---------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 3 | 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 |
| 4 | 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 |
| 5 | 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 |
| 6 | アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE)の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 7 | 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 |
| 8 | エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験 | 承認 |
| 9 | エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験 | 承認 |
| 10 | (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 |
| 11 | (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 |
| 12 | (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 |
| 13 | 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Ⅱ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Ro4368451 (Pertuzumab) とRo45-2317 (Trastuzumab) の早期乳がんを対象とした第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 | ブリistol・マイヤーズ スクイブ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 |
| 4 | ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 5 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 6 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 7 | 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 |
| 8 | アッヴィ合同会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 9 | ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験 | 承認 |
| 10 | MSD株式会社依頼の早期非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 11 | 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 |
| 12 | 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 |
| 13 | 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 |
| 14 | (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ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 |
| 15 | 日本ベーリンガーインゲルハイム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 |
| 16 | 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 |
| 17 | サノフィ株式会社の依頼によるSAR408701の第Ⅰ/Ⅰb相試験 | 承認 |

| | | |
|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 18 | 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 |
| 19 | 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 |
| 20 | 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 |
| 21 | 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 |
| 22 | 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 |
| 23 | 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 | 承認 |
| 24 | 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 |
| 25 | 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 |
| 26 | アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 27 | 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 |
| 28 | 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 |
| 29 | 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 |
| 30 | 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 |
| 31 | 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 |
| 32 | 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 |
| 33 | 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 |
| 34 | 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 |
| 35 | 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 |
| 36 | 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 |
| 37 | 武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 38 | 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 |
| 39 | サノフィ株式会社の依頼によるSAR439859の第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 40 | 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 |
| 41 | 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 |
| 42 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるVPM087の第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 43 | 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 |
| 44 | 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 |
| 45 | 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 |
| 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 | MSD株式会社の依頼によるオラパリブの第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 48 | ファイザー株式会社の依頼による、第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 49 | 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 |
| 50 | 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 |
| 51 | 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 |
| 52 | 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 |
| 53 | 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 |
| 54 | 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 |
| 55 | 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 |
| 56 | 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 |
| 57 | 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 |
| 58 | 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 |
| 59 | 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 |
| 60 | メルクバイオフ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 |
| 61 | 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 |
| 62 | 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 |
| 63 | 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 |
| 64 | 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Ⅰ/Ⅰb相、非盲検試験 | 承認 |
| 65 | メルクバイオフ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 |
| 66 | 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 |
| 67 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-120の第Ⅰb相試験 | 承認 |
| 68 | 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 |
| 69 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 承認 |
| 70 | 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 |
| 71 | 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 |
| 72 | 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 | 承認 |
| 73 | サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 74 | ア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 | 承認 |
| 75 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 76 | アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin(ASG-22CE)の第Ⅱ相試験 | 承認 |

| | | |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 77 | 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 |
| 78 | 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 |
| 79 | 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 |
| 80 | 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 |
| 81 | アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 82 | 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 |
| 83 | 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Ⅱ相試験 | 承認 |
| 84 | 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 |
| 85 | 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 |
| 86 | 根治的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 |
| 87 | 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 |
| 88 | 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 |
| 89 | 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髄様癌患者を対象としたLY3527723の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 90 | 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 |
| 91 | 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 |
| 92 | 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 |
| 93 | 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 |
| 94 | アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 95 | 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 |
| 96 | 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 |
| 97 | エーザイ株式会社の依頼による第Ⅰb/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 98 | 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 |
| 99 | （治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamabの第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 100 | 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 |
| 101 | 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 |
| 102 | アッヴィ合同会社の依頼によるマンツ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 |
| 103 | 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Ⅲ相試験（HER2CLIMB-02） | 承認 |
| 104 | （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 |
| 105 | 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 |
| 106 | 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 |

| | | |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|
| 107 | 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 |
| 108 | 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 |
| 109 | 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 | 承認 |
| 110 | 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III相試験 | 承認 |
| 111 | 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 とカルボプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較するランダム化, 非盲検, 第3 相試験 | 承認 |
| 112 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 113 | 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 |
| 114 | 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 |
| 115 | 再発又は転移性固形がん患者を対象としたMulti-indication第II相試験 | 承認 |
| 116 | 根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMK-3475又はプラセボを併用する第III相試験 | 承認 |
| 117 | アムジェン株式会社の依頼によるソトラシブの第1b相試験 | 承認 |
| 118 | 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDS-1062aの第II相試験 | 承認 |
| 119 | 再発・難治性低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫 (NHL) 患者を対象とするME-401の第II相臨床試験 | 承認 |
| 120 | BREAKWATER試験: BRAF変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療として化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第3相試験 | 承認 |
| 121 | MSD株式会社の依頼によるペムブロリズマブ及びオラパリブの第II相試験 | 承認 |
| 122 | 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 |
| 123 | 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7702/ONO-7703の第II相試験 | 承認 |
| 124 | MSD株式会社の依頼による結腸・直腸癌患者を対象としたMK-7902/E7080 (レンバチニブ) と MK-3475 (ペムブロリズマブ) の第III相試験 | 承認 |
| 125 | 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 126 | 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II相試験 | 承認 |
| 127 | 再発性または転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象としてbuparlisib (AN2025) とパクリタキセルの併用投与とパクリタキセル単独投与を比較評価する試験 (BURAN試験) | 承認 |
| 128 | サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第III相試験 | 承認 |
| 129 | 第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験 | 承認 |
| 130 | PRAヘルスサイエンス株式会社 (治験国内管理人) の依頼によるHER2異常固形癌を対象としたtucatinib及びトラスツズマブの併用療法第2相バスケット試験 | 承認 |
| 131 | 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トラスツズマブ デルクステカンの第II相試験 | 承認 |
| 132 | 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AZD9833の第III相試験 | 承認 |
| 133 | (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第I/II相試験 | 承認 |
| 134 | 中外製薬株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 135 | MSD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MK-3475及びE7080/MK-7902の第III相試験 | 承認 |
| 136 | MSD株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第III相試験 | 承認 |

| | | |
|------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 137 | 未治療CD20陽性B細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象としたIDEC-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 138 | 未治療CD20陽性B細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象としたIDEC-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 139 | MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 140 | (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOX0-305の第3相試験 | 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 | 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 |
| 2 | 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 |
| 3 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 4 | 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 |
| 5 | 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌及び胃がんを対象としたONO-4538の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 6 | ブリistol・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 | ブリistol・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 |
| 8 | ブリistol・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 |
| 9 | ブリistol・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 |
| 10 | 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 |
| 11 | 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 |
| 12 | 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 |
| 13 | ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験 | 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 | 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 |
| 16 | 武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 17 | サノフィ株式会社の依頼によるSAR439859の第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 18 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7902の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 19 | 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 |
| 20 | 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 |
| 21 | 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 |
| 22 | アヴィ合同株式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 | 承認 |
| 23 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 24 | アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE)の第Ⅱ相試験 | 承認 |

| | | |
|---------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 25 | エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験 | 承認 |
| 26 | エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験 | 承認 |
| 27 | 再発又は転移性固形がん患者を対象としたMulti-indication第II相試験 | 承認 |
| 28 | BREAKWATER試験：BRAF変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療として化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第3相試験 | 承認 |
| 29 | BREAKWATER試験：BRAF変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療として化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第3相試験 | 承認 |
| 30 | サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第III相試験 | 承認 |
| 31 | (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第I/II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 | 第一三共株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 2 | 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 |
| 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 | 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 |
| 5 | ファイザー株式会社の依頼による、第1相試験 | 承認 |
| 6 | メルクバイオフ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 |
| 7 | 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 |
| 8 | 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 |
| 9 | 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 |
| 10 | 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 |
| 11 | 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 |
| 12 | 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 |
| 13 | 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌及び胃がんを対象としたONO-4538の第II相試験 | 承認 |
| 14 | 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 | 承認 |
| 15 | 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 とカルボプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較するランダム化、非盲検、第3相試験 | 承認 |
| 16 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 17 | 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 |
| 18 | プラチナ製剤抵抗性の再発卵巣がん患者を対象としたOfranergene Obadenovec (VB-111) +パクリタキセル群とプラセボ+パクリタキセル群の多施設共同無作為化二重盲検比較試験 (OVAL試験) | 承認 |
| 19 | サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第III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第I/II相試験 | 承認 |

| | | |
|--------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 21 | MSD株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 22 | MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ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 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 2 | 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 |
| 3 | 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 |
| 4 | ファイザー株式会社の依頼による、第1相試験 | 承認 |
| 5 | 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 |
| 6 | 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 |
| 7 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 承認 |
| 8 | アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE)の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 9 | 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 |
| 10 | 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 |
| 11 | 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 |
| 12 | エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験 | 承認 |
| 13 | 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 |
| 14 | (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 |
| 15 | 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌及び胃がんを対象としたONO-4538の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 16 | 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 | 承認 |
| 17 | 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 |
| 18 | 再発又は転移性固形がん患者を対象としたMulti-indication第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 19 | 根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMK-3475又はプラセボを併用する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 20 | アムジェン株式会社の依頼によるソトラシブの第1b相試験 | 承認 |
| 21 | BREAKWATER試験：BRAF変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療として化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第3相試験 | 承認 |
| 22 | MSD株式会社の依頼による結腸・直腸癌患者を対象としたMK-7902/E7080 (レンバチニブ) と MK-3475 (ペムブロリズマブ) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 23 | サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 24 | (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第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 25 | MSD株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 26 | 未治療CD20陽性B細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象としたIDEC-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験 | 承認 |

| | | |
|-------------------|------------------------------------------------------------|------|
| 27 | MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 7 受託研究の依頼について（新規） | | |
| （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Ⅱ相試験 | 承認 |
| 2 | EGFR又はHER2遺伝子変異陽性の進行非小細胞肺癌（NSCLC）患者を対象とした第I/II 相非盲検多施設共同試験 | 承認 |
| 3 | 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を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 4 | ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 5 | ファイザーが治験依頼者である進行非小細胞肺癌患者を対象とした単群非盲検継続試験 | 承認 |

< 医師主導治験（報告事項） >

| | | |
|-------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 1 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 | 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） | 承諾 |
| 2 | ニボルマブ（ONO-4538）拡大治験 原発不明癌に対する多施設共同非盲検非対照試験（医師主導治験） | 承諾 |
| 2 迅速審査（治験分担医師等の変更）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） | 承諾 |
| 2 | 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） | 承諾 |
| 3 | 切除不能根治照射可能未治療Ⅲ期非小細胞肺癌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 | 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 |
| 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 | 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 | 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 |
| 5 | プラチナ系化学療法の実施中又は実施後に病勢進行が認められた再発又は転移性子宮頸癌患者を対象としたペムブロリズマブ及びオラパリブ併用療法の第Ⅱ相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 6 | 4型進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第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ツズマブ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 | 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 |
| 5 | 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 |
| 6 | 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剤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 |
| 7 | 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 |
| 8 | 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 |
| 9 | 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、FLOT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 |
| 10 | 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単剤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 |
| 11 | 切除不能根治照射可能未治療III期非小細胞肺癌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 |
| 12 | 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 |
| 13 | 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 |
| 14 | 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 |
| 15 | 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 |
| 16 | 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 |
| 17 | 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 |
| 18 | 膵癌患者を対象としたS-1併用化学放射線療法+ニボルマブの第III相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 19 | プラチナ系化学療法の実施中又は実施後に病勢進行が認められた再発又は転移性子宮頸癌患者を対象としたペムブロリズマブ及びオラパリブ併用療法の第II相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 20 | 4型進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第III相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 21 | ニボルマブ（ONO-4538）拡大治験 原発不明癌に対する多施設共同非盲検非対照試験（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 | 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 |
| 2 | 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 |
| 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 | 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 |
| 5 | 切除不能根治照射可能未治療Ⅲ期非小細胞肺癌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 |
| 6 | 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 |
| 7 | 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 |
| 8 | 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 |
| 9 | 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 |
| 10 | 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 |
| 11 | 膵癌患者を対象としたS-1併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 12 | プラチナ系化学療法の実施中又は実施後に病勢進行が認められた再発又は転移性子宮頸癌患者を対象としたペムブロリズマブ及びオラパリブ併用療法の第Ⅱ相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 13 | ニボルマブ（ONO-4538）拡大治験 原発不明癌に対する多施設共同非盲検非対照試験（医師主導治験） | 承認 |
| 4 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) | (結果) |
| 1 | 標準療法不応進行膵癌に対するS-1併用WT1ペプチドパルス樹状細胞（TLP0-001）の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験（医師主導治験） | 承認 |
| 2 | 標準療法不応進行膵癌に対するS-1併用WT1ペプチドパルス樹状細胞（TLP0-001）の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験（医師主導治験） | 承認 |
| 3 | 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 |
| 4 | 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 |
| 5 | 膵癌患者を対象としたS-1併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験（医師主導治験） | 承認 |