令和3年度第6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9月28日 (火) 午後3時から午後4時34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、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8名出席、欠席:三嶋 秀行、細井 功) ※COVID-19感染対策として、大石委員、前田委員、小松委員、衣斐委員、 鈴木委員、原委員の6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5回受託研究審査委員会議事録について	(結果)
	_	承諾
	D受託研究審査委員会で指摘を受けた報告書について D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	(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
3 治験3	- 実施計画書等の変更について	
(番号)	(公開用課題名)	(結果)
1	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	承諾
2	MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験	承諾
3	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	承諾
4	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
4 治験 3	- 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	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
2	日本イーライリリー株式会社の依頼による進行・転移性乳がん患者を対象としたフルベストラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ相試験	承諾
3	全身治療歴のないホルモン受容体陽性HER2陰性の閉経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象 とした非ステロイド性アロマターゼ阻害剤(アナストロゾール又はレトロゾール)単剤又は CDK4/6阻害剤LY2835219との併用の無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験	承諾
4	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験	承諾
5	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験	承諾
6	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
7	第一三共株式会社の依頼による第 I 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	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	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	承諾
12	第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	承諾
13	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	承諾
14	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	承諾
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	承諾
16	アストラゼネカ株式会社の依頼による第I相試験	承諾
17	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
18	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
19	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	承諾
20	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	承諾
21	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	承諾
22	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
23	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
24	MSD株式会社の依頼によるオラパリブの第Ⅱ相試験	承諾
25	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
26	エーザイ株式会社の依頼によるE7090の第Ⅱ相試験	承諾
27	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
28	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
29	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
30	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	承諾
31	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	承諾
32	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
33	エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験	承諾
34	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	承諾
35	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
36	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	承諾
37	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	 承諾

38	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
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	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	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	承諾
4	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	承諾
5	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	承諾
6	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
i 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	PRAへ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
_		承諾
7 受訊	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 研究の終了等について	承諾
7 受訊	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 研究の終了等について	承諾 (結果)
7 受訊 1) 研究	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 研究の終了等について 終了	
7 受訊 1)研究 (番号)	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 研究の終了等について 終了 (公開用課題名)	(結果)
7 受訊 1)研究 (番号) 1 2	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 研究の終了等について (公開用課題名) MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験 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1相試験	(結果) 承諾
7 受訊 1)研究 (番号) 1 2	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 研究の終了等について (公開用課題名) MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験 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1相試験	(結果)
7 受訊 1)研究 (番号) 1 2 2)承認	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 研究の終了等について (公開用課題名) MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験 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1相試験 取得	(結果) 承諾 承諾
7 受訊 1) 研究 (番号) 1 2 2) 承認 (番号) 1	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 研究の終了等について 終了 (公開用課題名) MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験 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1相試験 取得 (公開用課題名) 切除不能の局所再発又は転移性トリプルネガティブ乳癌の化学療法未治療患者を対象とした MK-3475及び化学療法併用投与とプラセボ及び化学療法併用投与を比較する二重盲検、無作為 化、第Ⅲ相試験(KEYNOTE-355)	(結果) 承諾 (結果)
7 受訊 1) 研究 (番号) 1 2 2) 承認 (番号) 1	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 研究の終了等について 終了 (公開用課題名) MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅲ相試験 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1相試験 取得 (公開用課題名) 切除不能の局所再発又は転移性トリプルネガティブ乳癌の化学療法未治療患者を対象とした MK-3475及び化学療法併用投与とプラセボ及び化学療法併用投与を比較する二重盲検、無作為 化、第Ⅲ相試験(KEYNOTE-355)	(結果) 承諾 (結果)
7 受訊 1)研究 (番号) 1 2 2)承認 (番号) 1	### 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 ####################################	(結果) 承諾 (結果) (結果)

1 令和3	年度第5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	よ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	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 I b相用量設定試験	承認
2	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
3	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
4	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
5	アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE)の第Ⅱ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	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
8	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
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)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
11	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
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	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
3	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
4	ブリストル・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
5	ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	承認
6	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験	承認
7	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	承認
8	0NO-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
9	0NO-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がん患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相 試験	承認
11	日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたLY3009806 (ラムシルマブ) の第 I b/ Ⅲ相試験	承認
12	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
13	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
14	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
15	(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
16	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

17	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 I b相用量設定試験	承認
18	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
19	第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	承認
20	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
21	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
22	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
23	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
24	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
25	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
26	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
27	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
28	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
29	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
30	アストラゼネカ株式会社の依頼による第I相試験	承認
31	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
32	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
33	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
34	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
35	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
36	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
37	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
38	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
39	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
40	武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	承認
41	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
42	サノフィ株式会社の依頼によるSAR439859の第 I 相試験	承認
43	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
44	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

45	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
46	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
47	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
48	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
49	MSD株式会社の依頼によるオラパリブの第Ⅱ相試験	承認
50	ファイザー株式会社の依頼による,第1相試験	承認
51	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
52	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
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
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1/1b 相,非盲検試験	承認
65	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
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1b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	エーザイ株式会社の依頼によるE7090の第Ⅱ相試験	承認
71	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
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	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

	_	
74	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
75	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
76	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	承認
77	アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE)の第Ⅱ相試験	承認
78	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
79	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
80	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
81	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
82	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	承認
83	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
84	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
85	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
86	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
87	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
88	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
89	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
90	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
91	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
92	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
93	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
94	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
95	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
96	エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験	承認
97	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
98	(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
99	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11相試験	承認
100	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
101	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
102	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

104	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0N0-4538の第Ⅱ 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BYL719の第Ⅱ相試験	承認
106	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
107	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
108	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
109	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
110	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	承認
111	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
112	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
113	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RO7092284(Tiragolumab)及び RO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験	承認
114	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
115	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
116	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
117	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
118	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
119	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
120	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
121	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
122	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-7702/0N0-7703の第Ⅱ相試験	承認
123	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
124	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
125	アッヴィ合同会社の依頼による第1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	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
129	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
130	第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験	承認
131	PRAへ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
132	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

133	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	(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
2	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
3	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
4	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
5	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
6	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
7	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
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	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
10	小野薬品工業株式会社の依頼による第I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を対象としたTiragolumabの第Ⅲ相試験	承認
12	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	承認
13	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
14	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
15	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
16	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
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RO7092284(Tiragolumab)及び RO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験	承認
18	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
19	PRAへ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
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	日本イーライリリー株式会社の依頼による進行・転移性乳がん患者を対象としたフルベストラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ相試験	承認
2	全身治療歴のないホルモン受容体陽性HER2陰性の閉経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象 とした非ステロイド性アロマターゼ阻害剤(アナストロゾール又はレトロゾール)単剤又は CDK4/6阻害剤LY2835219との併用の無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験	承認
3	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験	承認
4	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	承認

5	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
6	アストラゼネカ株式会社の依頼による第I相試験	承認
7	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
8	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
9	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
10	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
11	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
12	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
13	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
14	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	承認
15	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
16	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	承認
17	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
18	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
19	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
20	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
21	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1相試験	承認
22	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
23	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
24	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
25	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
26	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
27	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
。 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	日本イーライリリー株式会社の依頼による進行・転移性乳がん患者を対象としたフルベスト ラント単剤又はLY2835219併用の第Ⅲ相試験	承認
2	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験	承認
3	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
4	0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験	承認
5	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

6	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
7	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
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
9	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
10	ファイザー株式会社の依頼による,第1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(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
12	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
13	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
14	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
15	MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験	承認
16	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
17	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	承認
18	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
19	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
20	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	承認
21	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
22	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
23	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1相試験	承認
24	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	承認
25	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0N0-4538の第 II 相試験	承認
26	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
27	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
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	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
30	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
31	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
7 治験	責任医師の変更について	
(番号)	(公開用課題名)	(結果)
	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1相試験	承認
1		–

(番号)	(公開用課題名)	(結果)
1	MSD株式会社の依頼による小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	承認
2	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
3	MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験	承認
4	(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LOXO-305の第3相試験	修正の上で 承認

<医師主導治験(報告事項)>

1 治験等	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	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	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)	承諾	
3	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)	承諾	

<医師主導治験(審議事項)>

1 治験に	こ関する変更申請について	
(番号)	(公開用課題名)	(結果)
1	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
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	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
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、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
5	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
6	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
7	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
8	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
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	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
5	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

6		
	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
7	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
8	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
9	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
10	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
11	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
12	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
13	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
14	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
15	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
16	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
17	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
18	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
19	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
20	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
21	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
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)	
4		(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)	(結果) 承認
2		
	Osimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化第Ⅱ相試験(医師主導治験) 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	承認
2	Osimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化第Ⅱ相試験(医師主導治験) 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) 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) 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	承認承認
3	Osimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化第Ⅱ相試験(医師主導治験) 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) 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) 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	承認承認
3 4	Osimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化第Ⅱ相試験(医師主導治験) 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) 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) 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) 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	承認承認
2 3 4 5	Osimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化第Ⅱ相試験(医師主導治験) 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) 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) 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) 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 承認 承認 承認 承認
2 3 4 5 6 7	Osimertinib+BevacizumabとOsimertinibのランダム化第Ⅱ相試験(医師主導治験) 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) 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) 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) 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) 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 承認 承認 承認 承認 承認 承認
2 3 4 5 6 7	のsimertinib+Bevacizumabとのsimertinibのランダム化第Ⅱ相試験(医師主導治験) 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Ⅲ相臨床試験(医師主導治験) 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Ⅲ相臨床試験(医師主導治験) 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Ⅲ相バスケット試験(医師主導治験) 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) 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) 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 承認 承認 承認 承認