### 令和4年度第1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4年4月26日(火) 午後3時から午後4時30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、權田 行儀、加藤 正孝 (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12回受託研究審査委員会議事録について	(結果)
			承諾
2	治験領	<b>実施計画書等の変更について</b>	
(1	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	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
	3	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
	4	エーザイ株式会社の依頼によるE7090の第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
3	治験領	<b>実施計画書等の事務的事項の変更について</b>	
(1	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	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
	3	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
	4	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)	承諾
	5	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
	6	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
	7	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Ⅰb/Ⅲ相試験	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	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
12	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
13	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
14	武田薬品工業株式会社の依頼によるNiraparib-2002の第Ⅱ相試験	承諾
15	武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	承諾
16	武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	承諾
17	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
18	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
19	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
20	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	承諾
21	アステラス製薬株式会社の依頼によるZolbetuximabの第Ⅱ相試験	承諾
22	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
23	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
24	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
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	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	承諾
27	エーザイ株式会社の依頼によるE7090の第Ⅱ相試験	承諾
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	承諾
29	中外製薬株式会社の依頼によるOBP-301の第Ⅱ相試験	承諾
30	アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE)の第Ⅱ相試験	承諾
31	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
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	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
34	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	承諾
35	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
36	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)	承諾
37	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
38	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
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	承諾
40	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

41	中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	承諾
42	(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	承諾
43	局所再発性又は転移性の肛門管の扁平上皮癌患者を対象としたカルボプラチン+パクリタキセル及びINCMGA00012又はプラセボの併用を検討する第3相試験	承諾
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を対象としたデュルバルマ ブの第Ⅲ相試験	承諾
45	PRAヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第Ⅲ相試験	承諾
46	PRAへルスサイエンス株式会社 (治験国内管理人) の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第Ⅲ相試験	承諾
47	第一三共株式会社の依頼による第1相試験	承諾
48	メドペイス・ジャパン株式会社の依頼による第1相試験	承諾
49	第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、HER2陰性乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	承諾
50	第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、HER2陰性乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	承諾
4 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	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
2	アムジェン株式会社の依頼による第1相試験	承諾
3	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	承諾
5 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	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	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	アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験	承諾
4	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
5	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験	承諾
6	第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験	承諾
7	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)	承諾
8	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
9	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
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
11	MSD株式会社の依頼によるトリプルネガティブ乳癌患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験	承諾
12	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	承諾

13	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
14	サノフィ株式会社の依頼によるSAR408701の第 I / I b相試験	承諾
15	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	承諾
16	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
17	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
18	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
19	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
20	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
21	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	承諾
22	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
23	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
24	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
25	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
26	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
27	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	承諾
28	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
29	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
30	楽天メディカル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	承諾
31	サノフィ株式会社の依頼によるSAR439859の第 I 相試験	承諾
32	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
33	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
34	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
35	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
36	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
36 37	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  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 承諾
	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	
37	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
37	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 MSD株式会社の依頼によるオラパリブの第Ⅱ相試験	承諾

42	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
43	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
44	アステラス製薬株式会社の依頼によるZolbetuximabの第Ⅱ相試験	承諾
45	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
46	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
47	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
48	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
49	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	承諾
50	MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験	承諾
51	エーザイ株式会社の依頼によるE7090の第Ⅱ相試験	承諾
52	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
53	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	承諾
54	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
55	中外製薬株式会社の依頼によるOBP-301の第Ⅱ相試験	承諾
56	アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE)の第Ⅱ相試験	承諾
57	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
58	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	承諾
59	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	承諾
60	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
61	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
62	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)	承諾
63	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	承諾
64	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
65	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	承諾
66	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
67	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	承諾
68	アムジェン株式会社の依頼による第1相試験	承諾
69	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	承諾
70	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
71	エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験	承諾
72	(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

79 ストル・マイヤーズ スクイブ放大会社の依頼による居所進行非小綱協牌高品者を対象と した 1588 (39358) MBS (2019) 第二 (1742) 作用機能と ブラウボ サーナスクシン (7124) 作用機能と ブラウボ サーナスクラン (7124) 作用機能と ブラウボ サーナスクシン (7124) 作用機能と ブラウボ サーナスクラウ (1724) 作用機能と (7124) 作用機能と (7124) 作用機能 (7124) 作用 (7124)			
27 エムタンシ (下DI) 併用療法と、プラセボ 1 下DNI併用療法とを比較する無作為化、素語	73		承諾
75 お野歌幕工業株式会社の依頼による野小和胞節がA及び胃がAを対象とした0V-4538の第   承諾 76 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による野UT19の第 II 相対験	74	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、	承諾
76	75	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	承諾
アストラセスカ株式会社の依頼による智及では異なな変を作をプラチナ製剂ペースの化学療法と 原数であります。 78	76		承諾
78	77	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	承諾
1sofol Medical AB社の依頼による売油偏直勝係患者を対象としたarfolitixorinの第Ⅲ相試験	78	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	承諾
81 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	79	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	承諾
82 再発又は転移性国形がん患者を対象としたMulti-indication第II相試験 承諾 報告手術後の子宮体癌患者を対象に衝後補助化学療法とMC-3476又はブラセボを併用する第Ⅲ 承諾 相試験 メポースシ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 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 承諾 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 第一三共株式会社の依頼による孔岳を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第 III相対験 永諾 小野薬品工業株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第 IIII相対験 承諾 小野薬品工業株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第 IIII相対験 承諾 小野薬品工業株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第 IIII相対験 承諾 不	80	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
接流手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMC-3475又はブラセボを併用する第   承諾   相談験	81		承諾
# お	82	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
BREAKWATEK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	83		承諾
### ### ### ### ####################	84	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
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	85		承諾
### 88 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 承諾   ### 89 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 承諾   ### 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 承諾   ### 90 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 承諾   ### 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)   ### 7ラチナ製剤抵抗性の再発卵巣がん患者を対象としてbuparlisib (AN2025)とパクリタキセルの作用を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)   ### 7ラチナ製剤抵抗性の再発卵巣がん患者を対象としてbranerpene Obadenovec (WB-111)+バクリク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   ### 第一三共株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第111相試験   ### 第一三共株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第111相試験   ### 第一三共株式会社の依頼による第1/II相試験   ### 第一三共株式会社の依頼による第1/II相試験   ### 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   ### 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トラスツズマブ デルクステカンの第   ### 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トラスツズマブ デルクステカンの第   ### 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トラスツズマブ デルクステカンの第   ### 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   ### 8## 100 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   ### 100 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   ### 101 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   ### ### 4   ### 101 本治療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   ### 4   ### 4   ### 101 本治療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   ### 4   ### 4   ### 5	86	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
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 承諾   90 日本ペ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 承諾   再発性または転移性頭頭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) 承諾   ブ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 承諾   91 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111相試験 承諾   第一三共株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたSAR439859の第111相試験 承諾   95   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 11相試験   14   12   12   13   14   14   15   14   15   16   16   16   16   16   16   16	87		承諾
# MK-3475 (ペムブロリズマブ) の第Ⅲ相試験	88	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	承諾
91 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 (BIRAN試験)  92 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 承諾 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 第一三共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 94 第一三共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 95 PRA〜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 東諾 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 III相試験 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 承諾 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 承諾 97 プ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 承諾 100 MSD株式会社の依頼による第 I 相試験 承諾 中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験 承諾 中外製薬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 承諾 100 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 承諾 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 承諾	89		承諾
### 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)  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)  93 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  94 第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験 承諾  95 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 はなまははし数びトラスツズマブの併用療法第2相バスケット試験 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 承諾  96 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 承諾  97 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 承諾  98 (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  99 中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験 承諾  100 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  101 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 承諾	90	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	承諾
92	91	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)	承諾
94 第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験 承諾 95 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 承諾 96 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 承諾 97 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 承諾 98 (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 99 中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験 承諾 100 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 承諾 101 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 承諾	92	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	承諾
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   承諾   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   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   承諾   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   承諾   (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   中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験   承諾   和   本部   MSD株式会社の依頼による第 I 相試験   承諾   和   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   承諾   和   和   和   和   和   和   和   和   和	93	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
95tucatinib及びトラスツズマブの併用療法第2相バスケット試験事務96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相試験承諾97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相治験承諾98(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99中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験承諾100MSD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101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相試験承諾	94	第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験	承諾
97	95		承諾
AZD9833の第III相治験   単語   98 (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   99 中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験   承諾   100   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   101 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   承諾   承諾   本語   日本   日本   日本   日本   日本   日本   日本	96	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	承諾
99 中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験 承諾 100 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 承諾 101 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 承諾	97		承諾
100 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 101 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 承諾	98	(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
III相試験       101       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       承諾	99	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	承諾
	100		承諾
102 MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験 承諾	101	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	承諾
	102	MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験	承諾

100		
103	(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	承諾
104	局所再発性又は転移性の肛門管の扁平上皮癌患者を対象としたカルボプラチン+パクリタキセル及びINCMGA00012又はプラセボの併用を検討する第3相試験	承諾
105	MSD株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたMK-3475とMK-7902 (E7080) の第Ⅲ相試験	承諾
106	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるNIS793の第Ⅱ相試験	承諾
107	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	承諾
108	ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	承諾
109	治験国内管理人シミック株式会社の依頼によるTaletrectinib(AB-106)の第2相試験	承諾
110	PRAヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移 性子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第Ⅲ相試験	承諾
111	第一三共株式会社の依頼による第1相試験	承諾
112	メドペイス・ジャパン株式会社の依頼による第1相試験	承諾
113	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	承諾
114	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験	承諾
115	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 193の第I/Ib/II相試験	承諾
116	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による第 I 相試験	承諾
117	第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、HER2陰性乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	承諾
118	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	承諾
	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験 研究の終了等について	承諾
	研究の終了等について	承諾
6 受託	研究の終了等について	承諾(結果)
6 受託	研究の終了等について終了	
6 受託 (1) 研究 (番号)	研究の終了等について 終了 (公開用課題名)	(結果)
6 受託 (1)研究 (番号) 1	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結腸・直腸がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	(結果)
6 受託 (1)研究 (番号) 1 2	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結腸・直腸がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験  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  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	(結果) 承諾 承諾
6 受託 (1)研究 (番号) 1 2 3	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結腸・直腸がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験  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  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 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	(結果) 承諾 承諾
6 受託 (1)研究 (番号) 1 2 3 4	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結腸・直腸がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験  0N0-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験  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 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	(結果) 承諾 承諾 承諾
6 受託 (1)研究 (番号) 1 2 3 4 5 6	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結腸・直腸がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験  0NO-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 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 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 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 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	(結果) (結果) 承諾 承諾 承諾 承諾
6 受託 (1) 研究 (番号) 1 2 3 4	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結腸・直腸がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験  0NO-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 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 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 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 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	(結果) 承諾 承諾 承諾 承諾

# <受託研究(審議事項)>

1 令和3年度第12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)

(番号)	(公開用課題名)	(結果)
·曲 /J /	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	
1	の第11相試験	承認
2	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
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
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	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
6	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
7	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
8	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
9	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
10	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
11	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
12	第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験	承認
13	(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
14	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
15	MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験	承認
16	第一三共株式会社の依頼による第1相試験	承認
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
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	0N0-4538 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	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
	H 1997	

11	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
12	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
13	(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Ⅲ相試験	承認
14	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
15	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
16	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
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 (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
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/BMS-734016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
20	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
21	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
22	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
23	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
24	アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験	承認
25	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
26	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
27	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
28	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
29	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
30	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
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	武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	承認
33	楽天メディカル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
34	サノフィ株式会社の依頼によるSAR439859の第 I 相試験	承認
35	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
36	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
37	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
38	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
39	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

	<del>_</del>	
40	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
41	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
42	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
43	MSD株式会社の依頼によるオラパリブの第Ⅱ相試験	承認
44	ファイザー株式会社の依頼による,第1相試験	承認
45	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
46	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
47	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
48	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
49	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
50	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
51	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
52	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
53	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
54	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
55	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
56	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
57	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
58	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
59	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
60	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
61	MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験	承認
62	エーザイ株式会社の依頼によるE7090の第Ⅱ相試験	承認
63	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
64	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
65	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
66	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
67	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
68	アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE)の第Ⅱ相試験	承認
69	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

70	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
71	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
72	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	承認
73	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
74	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
75	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
76	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
77	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
78	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
79	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
80	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
81	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	承認
82	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
83	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
84	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
85	(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
86	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
87	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
88	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
89	(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
90	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
91	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
92	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
93	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
94	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
95	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
96	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
97	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
98	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
99	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

	·	
100	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
101	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
102	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
103	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
104	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
105	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
106	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
107	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
108	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
109	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
110	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
111	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
112	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
113	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
114	第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験	承認
115	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
116	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
117	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
118	(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
119	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	承認
120	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
121	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
122	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
123	MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験	承認
124	(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	承認
125	局所再発性又は転移性の肛門管の扁平上皮癌患者を対象としたカルボプラチン+パクリタキセル及びINCMGA00012又はプラセボの併用を検討する第3相試験	承認
126	MSD株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたMK-3475とMK-7902 (E7080) の第Ⅲ相試験	承認
127	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	承認
128	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
129	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
130	ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	承認

131	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
132	治験国内管理人シミック株式会社の依頼によるTaletrectinib(AB-106)の第2相試験	承認
133	PRAヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移 性子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第Ⅲ相試験	承認
134	第一三共株式会社の依頼による第1相試験	承認
135	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
136	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験	承認
137	アストラゼネカ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象とした第 III相試験	承認
138	PRA ヘルスサイエンス株式会社 (治験国内管理人) の依頼による第 I 相試験	承認
139	第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、HER2陰性乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	承認
1 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	アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者を対象としたAZD2281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	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
4	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
5	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
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	承認
7	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
8	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
9	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
10	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
11	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
12	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
13	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
14	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
15	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
16	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
17	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
	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
18	/ ハドノヒヤス体式去丘の放換による打造芯石と対象としたcapivaseitibの角面相談。	\1 \ hr.

20	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
21	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
22	MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験	承認
23	MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験	承認
24	エーザイ株式会社の依頼によるE7090の第Ⅱ相試験	承認
25	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
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	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
28	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
29	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
30	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
31	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
32	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
33	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
34	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
35	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
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	承認
37	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
38	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
39	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
40	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
41	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
42	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	承認
43	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
44	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
45	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
46	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
47	MSD株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたMK-3475とMK-7902 (E7080) の第Ⅲ相試験	承認
48	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるNIS793の第Ⅱ相試験	承認
49	PRAヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移	 承認

50	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による第 I 相試験	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	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	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
3	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
4	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
5	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
6	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
7	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
8	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
9	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
10	中外製薬株式会社の依頼によるOBP-301の第Ⅱ相試験	承認
11	アムジェン株式会社の依頼による第I相試験	承認
12	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
13	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
14	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
15	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
16	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
17	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
18	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
19	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
20	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
21	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	承認
22	局所再発性又は転移性の肛門管の扁平上皮癌患者を対象としたカルボプラチン+パクリタキセル及びINCMGA00012又はプラセボの併用を検討する第3相試験	承認
23	MSD株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたMK-3475とMK-7902 (E7080) の第Ⅲ相試験	承認
24	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
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	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

3	(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Ⅲ相試験	承認
4	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
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/BMS-734016の第Ⅲ相試験	承認
6	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
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	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
9	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
10	エーザイ株式会社の依頼によるE7090の第Ⅱ相試験	承認
11	中外製薬株式会社の依頼によるOBP-301の第Ⅱ相試験	承認
12	アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE)の第Ⅱ相試験	承認
13	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
14	アムジェン株式会社の依頼による第1相試験	承認
15	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
16	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RO4876646とMPDL3280Aの第Ⅲ相 試験	承認
17	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
18	アムジェン株式会社の依頼による第1相試験	承認
19	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
20	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
21	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
22	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
23	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	承認
24	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
25	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
26	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
27	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
00	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	承認
28	1/1XX/N/VAIL*/PARICS ON I THE WAY	\1 \ H\□,
29	局所再発性又は転移性の肛門管の扁平上皮癌患者を対象としたカルボプラチン+パクリタキセル及びINCMGA00012又はプラセボの併用を検討する第3相試験	承認
	局所再発性又は転移性の肛門管の扁平上皮癌患者を対象としたカルボプラチン+パクリタキ	
29	局所再発性又は転移性の肛門管の扁平上皮癌患者を対象としたカルボプラチン+パクリタキセル及びINCMGA00012又はプラセボの併用を検討する第3相試験 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	承認
29	局所再発性又は転移性の肛門管の扁平上皮癌患者を対象としたカルボプラチン+パクリタキセル及びINCMGA00012又はプラセボの併用を検討する第3相試験 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

34	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 193の第I/Ib/II相試験	承認
7 受託研	研究の依頼について (新規)	
(番号)	(公開用課題名)	(結果)
1	アムジェン株式会社の依頼による小細胞肺癌(SCLC)患者を対象としたTarlatamabの第II相 試験	修正の上で 承認
2	第一三共株式会社の依頼による胃癌を対象としたDS-8201a(Trastuzumabderuxtecan)の第Ⅲ 相試験	修正の上で 承認
3	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デュルバルマブ、 Domvanalimab(AB154)の第Ⅲ相試験	承認

## <医師主導治験(報告事項)>

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)	承諾
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)	承諾
3	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)	承諾
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)	承諾
5	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
6	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
7	臨床病期T1N1-3MO、T2-3N0-3MO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)	承諾
8	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
9	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)	承諾
10	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)	承諾
11	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)	承諾
12	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)	承諾
13	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)	承諾
14	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)	承諾
15	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)	承諾
16	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)	承諾
17	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)	承諾
18	ALK 融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍を対象とした多施設共同第II相バスケット試験 (医師主導治験)	承諾

(1) 治験約	冬了	
(番号)	(公開用課題名)	(結果)
1	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

## <医師主導治験(審議事項)>

(番号)	(公開用課題名)	(結果)
(笛ク)		
1	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	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
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	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
3	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
4	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
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	ALK 融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍を対象とした多施設共同第II相バスケット試験 (医師主導治験)	承認
副作	用等の報告について	
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	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
	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-	承認
3	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)	
3 4	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) 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
	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	承認承認
4	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) 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	
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)  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)  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

9	臨床病期T1N1-3MO、T2-3N0-3MO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
11	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
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
	ALK 融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍を対象とした多施設共同第II相バスケット試験	 承認
20	(医師主導治験)	
	(医師主導治験) タリング・監査の結果報告について	
		(結果)
4 モニ	タリング・監査の結果報告について	
4 モニ	タリング・監査の結果報告について (公開用課題名)  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	(結果)
4 モニ (番号) 1	タリング・監査の結果報告について  (公開用課題名)  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) 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	(結果)
4 モニ (番号) 1 2	タリング・監査の結果報告について  (公開用課題名)  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)  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)  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	(結果) 承認 承認
4 モニ (番号) 1 2 3	タリング・監査の結果報告について  (公開用課題名)  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)  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)  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)  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)	(結果) 承認 承認
4 モニ (番号) 1 2 3 4	タリング・監査の結果報告について  (公開用課題名)  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)  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)  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)  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)  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・	(結果) 承認 承認 承認
4 モニ (番号) 1 2 3 4 5	タリング・監査の結果報告について  (公開用課題名)  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(生ゴセレリン)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)  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)  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)  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)  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)  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)  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	(結果)       承認       承認       承認       承認       承認
4 モニ (番号) 1 2 3 4 5 6	タリング・監査の結果報告について  (公開用課題名)  IIR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)  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)  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)  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)  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)  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	(結果) 承承 承 承
4 モニ (番号) 1 2 3 4 5 6	(公開用課題名)  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(生ゴセレリン)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)  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) 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)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)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)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)標準療法不応進行膵癌に対するS-1代用WT1ペプチドパルス樹状細胞(TLP0-001)の安全性・有効性を検討する工重盲検ランダム化比較試験(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)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	(結 聚 ) 不 承 承 承 承 承 承 歌 認 認 認 認 認 認 認 認 認 認 認 認 認
4 モニ (番号) 1 2 3 4 5 6 7	(公開用課題名)  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(生ゴセレリン)併用投与と比較する、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) 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) 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) 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) 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) 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) 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) 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)	(結 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡 郡
4 モニ (番号) 1 2 3 4 5 6 7 8	タリング・監査の結果報告について  (公開用課題名)  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)併用投与とブラセボ+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) 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) 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) 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) 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) 標準療法不応進行膵癌に対するS-1併用WTI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) 血中循環腫瘍DNAにFGFR遺伝子増幅が検出された切除不能な進行・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) 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) 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) 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	(結 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 和
4 モニ (番号) 1 2 3 4 5 6 7 8 9	(公開用課題名)  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)併用投与とブラセボ+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) 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) 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) 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) 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) 「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・有効性を検討するの施設共同協定対する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) 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) 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) 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) 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	(結 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承 承