

令和4年度第4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7月26日 (火) 午後3時から午後4時5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 肇、前田 修、衣斐 寛倫、鈴木 史朗、三嶋 秀行、細井 功、加藤 正孝 (敬称略、順不同) (委員総数10名中7名出席、欠席：小松 万喜子、原 和生、權田 行儀) ※COVID-19感染対策として、前田委員、衣斐委員、鈴木委員、三嶋委員、細井委員、加藤委員の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4年度第3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) |
| 1 | MSD株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象にMK-7684A 又はアテゾリズマブと化学療法を併用投与する第Ⅲ相試験 |
| 3 治験実施計画書等の変更について | |
| (番号) | (公開用課題名) |
| 1 | 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 |
| 2 | 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 |
| 3 | サノフィ株式会社の依頼によるSAR408701の第 I / I b相試験 |
| 4 | 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 |
| 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 |
| 6 | 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 |
| 7 | 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 |
| 8 | 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 |
| 9 | 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 |
| 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 |
| 11 | 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 |
| 12 | 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 |
| 13 | 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 |
| 14 | 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 |

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 | 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 | 武田薬品工業株式会社によるホジキンリンパ腫を対象としたブレンツキシマブ ベドチンの第3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 | 承諾 |
| 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 | 承諾 |
| 7 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 8 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ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 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 11 | 日本ベーリングガーイングエルハイム株式会社の依頼による進行若しくは転移性固体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 | 承諾 |
| 12 | 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 |
| 13 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ / Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 14 | 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 |
| 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プロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 16 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 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 | 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 |
| 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 | サノフィ株式会社の依頼によるSAR439859の第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 21 | 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 |
| 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 (PI3K阻害薬) と標準的な免疫化学療法との併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験：CHRONOS-4 | 承諾 |
| 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MPDL3280A (アテゾリズマブ) の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 24 | 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 |
| 25 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 26 | 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 |
| 27 | YHI-1702の第Ⅰb相試験 | 承諾 |
| 28 | 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 |

| | | |
|----|---|----|
| 29 | 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 |
| 30 | 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 |
| 31 | 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 |
| 32 | Duvelisibの第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 33 | 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 |
| 34 | 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 |
| 35 | 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 |
| 36 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるチバチニブ (TAS-120) の第II相試験 | 承諾 |
| 37 | 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 |
| 38 | 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 |
| 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 | 承諾 |
| 40 | (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 |
| 41 | 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IDE-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 42 | (治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼による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 | 協和キリン株式会社の依頼による再発性低悪性度非ホジキンリンパ腫 (iNHL) 患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 | 承諾 |
| 44 | 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Tarlataabの第II相試験 | 承諾 |
| 45 | 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 | 承諾 |
| 46 | ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 47 | 中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象としたR07030816(mosunetuzumab) の第Ⅲ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バイオマーカーを指標とした第Ⅱ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 |
| 3 | 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 |
| 4 | 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 |
| 5 | 第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験 | 承諾 |
| 6 | 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 |
| 7 | 中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象としたR07030816(mosunetuzumab) の第Ⅲ相試験 | 承諾 |

6 迅速審査（研究分担医師等の変更）について

| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
|------|---|------|
| 1 | 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 | 承諾 |

| | | |
|----|---|----|
| 2 | 武田薬品工業株式会社によるホジキンリンパ腫を対象としたブレンツキシマブ ベドチンの第3相試験 | 承諾 |
| 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 | 承諾 |
| 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 | 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 |
| 7 | 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 |
| 8 | MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 9 | 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 |
| 10 | 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 |
| 11 | 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プロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 12 | 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 |
| 13 | 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 |
| 14 | アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 15 | 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 |
| 16 | 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 |
| 17 | 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相臨床試験 | 承諾 |
| 18 | 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 |
| 19 | MSD株式会社の依頼によるオラパリブの第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 20 | 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 | 承諾 |
| 21 | 再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(PI3K阻害薬)と標準的な免疫化学療法との併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験：CHRONOS-4 | 承諾 |
| 22 | 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 |
| 23 | 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 |
| 24 | YHI-1702の第Ⅰb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 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承諾 |
| 28 | 中外製薬株式会社の依頼によるOBP-301の第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 29 | アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE)の第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 30 | 小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 31 | Duvelisibの第Ⅱ相試験 | 承諾 |

| | | |
|----|--|----|
| 32 | 根治的化学放射線療法を受ける食道癌患者を対象にMK-3475とプラセボを比較する二重盲検無作為化プラセボ対照第Ⅲ相試験 (KEYNOTE-975) | 承諾 |
| 33 | 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 |
| 34 | 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 |
| 35 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるチバチニブ (TAS-120) の第II相試験 | 承諾 |
| 36 | エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験 | 承諾 |
| 37 | (治験国内管理人) IQVIAサービスシーズ ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamabの第I/II相試験 | 承諾 |
| 38 | 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 | 承諾 |
| 39 | (治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による大腸癌患者を対象とした第III相試験 | 承諾 |
| 40 | 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 |
| 41 | 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 |
| 42 | アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道接合部がんを対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 43 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるMDS又はCMML-2を対象としたMBG453の第III相試験 | 承諾 |
| 44 | 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 |
| 45 | 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 |
| 46 | 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 |
| 47 | MSD株式会社の依頼によるペムプロリズマブ及びオラパリブの第Ⅱ相試験 | 承諾 |
| 48 | 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 (ペムプロリズマブ) の第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 49 | 日本ベーリングガーイングルハイム株式会社の依頼による第I相試験 | 承諾 |
| 50 | 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 |
| 51 | 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 |
| 52 | 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 |
| 53 | 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 |
| 54 | 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IDE-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験 | 承諾 |
| 55 | (治験国内管理人) IQVIAサービスシーズ ジャパン株式会社の依頼による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 |
| 56 | 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ナ+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 |
| 57 | 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 |
| 58 | 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 |
| 59 | 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 |
| 60 | ファイザー株式会社の依頼による第I相試験 | 承諾 |
| 61 | 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 |
| 62 | 第一三共株式会社の依頼による第I相試験 | 承諾 |

| | | |
|----|--|----|
| 63 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による第1相試験 | 承諾 |
| 64 | 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 |
| 65 | 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 | 承諾 |
| 66 | 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 |
| 67 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験 | 承諾 |
| 68 | 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 | 承諾 |
| 69 | パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼によるHER2陽性消化器癌を対象としたtucatinibとの併用療法の第1b/2相用量漸増及び拡大試験 | 承諾 |
| 70 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるctDNA の存在に基づく分子的疾患を有する、HER2 陰性BRCA 変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラバリブの第3相試験 | 承諾 |

7 受託研究の終了等について

(1) 開発中止

| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
|------|---|------|
| 1 | がん化学療法に伴う貧血患者を対象としたEPOCH注の第II相試験 | 承諾 |
| 2 | がん化学療法に伴う貧血患者を対象としたEPOCH注の第III相試験 | 承諾 |
| 3 | がん化学療法に伴う貧血患者を対象としたEPOCH注の第III相試験 | 承諾 |
| 4 | がん化学療法に伴う貧血患者を対象としたEPOCH注の第III相試験 | 承諾 |
| 5 | がん化学療法に伴う貧血患者を対象としたEPOCH注の第III相試験 | 承諾 |
| 6 | がん化学療法に伴う貧血患者を対象としたEPOCH注の第III相試験 | 承諾 |
| 7 | がん化学療法に伴う貧血患者を対象としたEPOCH注の第III相試験 | 承諾 |
| 8 | ナノキャリア株式会社の依頼による局所進行性又は転移性膵癌患者を対象としたNC-6004の第III相試験 | 承諾 |

8 迅速審査（被験者の募集）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OBP-301の第II相試験 | 承諾 |

<受託研究（審議事項）>

| 1 | 令和4年度第3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 | 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 |
| 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 | 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 | 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 |

| | | |
|----|--|----|
| 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/MK-7339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 | 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 |
| 9 | 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 |
| 10 | 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 |
| 11 | 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 |
| 12 | 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 |
| 13 | 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 |

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 | 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 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 4 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 5 | 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 |
| 6 | 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 |
| 7 | 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 |
| 8 | 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 |
| 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 | 承認 |
| 10 | 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 |
| 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 | 承認 |
| 12 | (治験国内管理人) IQVIAサービスジャパン株式会社の依頼によるNTRK1/2/3、ROS1 又はALK遺伝子再構成陽性の局所進行又は遠隔転移を有する固形癌患者を対象としたRXDX-101の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 13 | 日本ベーリング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 |
| 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プロリズマブとを比較する第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 |
| 22 | 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ボ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 |
| 23 | アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 24 | 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 |
| 25 | 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 |
| 26 | 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 |
| 27 | 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 |
| 28 | 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 |
| 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 | 承認 |
| 30 | 武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 31 | 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 |
| 32 | サノフィー株式会社の依頼によるSAR439859の第Ⅰ相試験 | 承認 |
| 33 | 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 |
| 34 | 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 |
| 35 | 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 |
| 36 | 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 |
| 37 | 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 |
| 38 | 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 |
| 39 | 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 |
| 40 | 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 |
| 41 | MSD株式会社の依頼によるオラパリブの第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 42 | ファイザー株式会社の依頼による、第1相試験 | 承認 |
| 43 | 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 |
| 44 | 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 |
| 45 | 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 |
| 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(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 |
| 47 | 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 |

| | | |
|----|--|----|
| 48 | 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 |
| 49 | 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 |
| 50 | 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 |
| 51 | 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 |
| 52 | 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 |
| 53 | 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 |
| 54 | 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 |
| 55 | 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 |
| 56 | 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 |
| 57 | 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 |
| 58 | 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 |
| 59 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 承認 |
| 60 | 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 |
| 61 | 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 |
| 62 | 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 |
| 63 | 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 |
| 64 | 中外製薬株式会社の依頼によるOBP-301の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 65 | アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE)の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 66 | 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 |
| 67 | 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 |
| 68 | 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 |
| 69 | アムジェン株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 70 | 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 |
| 71 | 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 |
| 72 | 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 |
| 73 | 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 |
| 74 | 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 |
| 75 | 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 |
| 76 | 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 |
| 77 | 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 |

| | | |
|-----|---|----|
| 78 | 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 |
| 79 | 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 |
| 80 | 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 |
| 81 | 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 |
| 82 | (治験国内管理人) IQVIAサービスシーズ ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamabの第I/II相試験 | 承認 |
| 83 | 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 |
| 84 | 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ットクラクスの第II相試験 | 承認 |
| 85 | 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 |
| 86 | (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 |
| 87 | 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 |
| 88 | 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 |
| 89 | 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 |
| 90 | 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 |
| 91 | 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 |
| 92 | 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 |
| 93 | 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 とカルボプラチナ及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチナ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 |
| 94 | 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 |
| 95 | 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 |
| 96 | 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 |
| 97 | 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 |
| 98 | 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 |
| 99 | 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 |
| 100 | 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 |
| 101 | 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 |
| 102 | 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 |
| 103 | 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 |
| 104 | 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 |
| 105 | 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 |
| 106 | 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 |
| 107 | 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 |

| | | |
|-----|---|----|
| 108 | 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 |
| 109 | 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 |
| 110 | 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 |
| 111 | 第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験 | 承認 |
| 112 | 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 |
| 113 | 第一三共株式会社の依頼による大腸癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第II相試験 | 承認 |
| 114 | (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 |
| 115 | 中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験 | 承認 |
| 116 | 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 |
| 117 | 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 |
| 118 | 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 |
| 119 | M S D株式会社の依頼によるMK-7119の第 II 相試験 | 承認 |
| 120 | (治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼による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 |
| 121 | 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ナ+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 |
| 122 | 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 |
| 123 | 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 |
| 124 | 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 |
| 125 | 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 |
| 126 | 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 |
| 127 | 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ブルマブの第III相試験 | 承認 |
| 128 | ファイザー株式会社の依頼による第 I 相試験 | 承認 |
| 129 | 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 |
| 130 | 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 |
| 131 | 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宫頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第III相試験 | 承認 |
| 132 | 第一三共株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 133 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による第1相試験 | 承認 |
| 134 | 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 |
| 135 | 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 |
| 136 | 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 |
| 137 | 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 |
| 138 | 協和キリン株式会社の依頼による再発性低悪性度非ホジキンリンパ腫 (iNHL) 患者を対象とした第III相臨床試験 | 承認 |

| | | |
|-----|--|----|
| 139 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 140 | 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Tarlatafabの第II相試験 | 承認 |
| 141 | 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 | 承認 |
| 142 | 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 |
| 143 | ファイザー株式会社の依頼による第 I 相試験 | 承認 |
| 144 | パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼によるHER2陽性消化器癌を対象としたtucatinibとの併用療法の第1b/2 相用量漸増及び拡大試験 | 承認 |
| 145 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるctDNA の存在に基づく分子的疾患を有する、HER2 隣性BRCA 変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの第3相試験 | 承認 |
| 146 | 中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象としたR07030816(mosunetuzumab) の第III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 | 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 | 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 |
| 3 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第 II 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 | 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 |
| 6 | 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 |
| 7 | 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 |
| 8 | 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 |
| 9 | 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 |
| 10 | 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 |
| 11 | 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 |
| 12 | アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験 | 承認 |
| 13 | MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験 | 承認 |
| 14 | 武田薬品工業株式会社の依頼による第 I / II 相試験 | 承認 |
| 15 | 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 |
| 16 | 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 |
| 17 | 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 |
| 18 | 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 |
| 19 | 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 |
| 20 | 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 |

| | | |
|----|---|----|
| 21 | 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 |
| 22 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるバイオマーカーを指標とした第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 23 | 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 |
| 24 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475/MK-7339の第Ⅱ/Ⅲ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 |
| 28 | アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE) の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 29 | 小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 30 | 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 |
| 31 | 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 |
| 32 | 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 |
| 33 | 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 |
| 34 | アムジェン株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 35 | 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 |
| 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 | 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 |
| 38 | 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 |
| 39 | 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 |
| 40 | 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 |
| 41 | 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 |
| 42 | 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IDE-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 43 | 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 |
| 44 | 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 |
| 45 | 第一三共株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 46 | 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 |

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 | 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 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| 3 | アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験 | 承認 |

| | | |
|----|---|----|
| 4 | 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ボ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 |
| 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 | 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 |
| 8 | 中外製薬株式会社の依頼によるOBP-301の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 9 | アムジェン株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 10 | アムジェン株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 11 | 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 |
| 12 | エーザイ株式会社の依頼による第1b/2相試験 | 承認 |
| 13 | 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 |
| 14 | 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 |
| 15 | 第一三共株式会社の依頼による第I/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NIS793の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 17 | 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 |
| 18 | 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 |
| 19 | 第一三共株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 20 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 21 | ファイザー株式会社の依頼による第 I 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 | 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 | 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 |
| 3 | 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ボ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 |
| 4 | 武田薬品工業株式会社の依頼による第 I / II 相試験 | 承認 |
| 5 | 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 |
| 6 | 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 |
| 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 | 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 |
| 10 | 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/b 相、非盲検試験 | 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 | 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 |
| 14 | 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 |
| 15 | 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 |
| 16 | 第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験 | 承認 |
| 17 | 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 |
| 18 | (治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼による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 |
| 19 | 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 |
| 20 | アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 承認 |
| 21 | 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 |
| 22 | 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 |
| 23 | 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 |
| 24 | 第一三共株式会社の依頼による第I相試験 | 承認 |
| 25 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による第1相試験 | 承認 |
| 26 | 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 |
| 27 | ファイザー株式会社の依頼による第 I 相試験 | 承認 |
| 28 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるctDNA の存在に基づく分子的疾患有する、HER2 隆性BRCA 変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの第3相試験 | 承認 |
| 29 | 中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象としたR07030816(mosunetuzumab) の第Ⅲ相試験 | 承認 |

7 治験責任医師の変更について

| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
|------|--|------|
| 1 | 中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象としたR07030816(mosunetuzumab) の第Ⅲ相試験 | 承認 |

8 逸脱(緊急の危険回避の場合を除く) 報告について

| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
|------|---|------|
| 1 | 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 |

9 受託研究の依頼について (新規)

| (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非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 2 | アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象としたAMG 552 第III相試験 | 承認 |
| 3 | 第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) の第Ⅲ相試験 | 承認 |

| | | |
|---|----------------------|---------|
| 4 | エーザイ株式会社の依頼による第Ib相試験 | 修正の上で承認 |
|---|----------------------|---------|

<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 | 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 |
| 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 | 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 | 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 |
| 4 | 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 |
| 5 | 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 |
| 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） | 承諾 |
| 7 | 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 |

<医師主導治験（審議事項）>

| 1 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 | 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 |
| 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 |
| 2 治験に関する変更申請について | | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | 切除不能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 |
| 2 | 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 |
| 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 | 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 |
| 6 | 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 |
| 3 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 |
| 3 | 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 |
| 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） | 承認 |
| 5 | 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 |
| 6 | 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 |
| 7 | 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 |
| 8 | 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 |
| 9 | 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 |
| 10 | 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 |
| 11 | 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 |
| 12 | 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 |
| 13 | 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 |
| 14 | 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 |
| 15 | 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 |
| 16 | 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 |
| 17 | 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 |
| 18 | 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 |
| 19 | 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 |

4 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 | 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 | 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 | 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 |
| 4 | TMB-Hの治癒切除不能な進行・再発の消化器悪性腫瘍患者に対するニボルマブ単独療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試験（医師主導治験） | 承認 |

| 5 | 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 |
|------|---|---------|
| 6 | 血中循環腫瘍DNAにFGFR遺伝子異常を有する難治性の治癒切除不能な進行・再発の固形がん患者に対するTAS-120単独療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同臨床第Ⅱ相バスケット試験（医師主導治験） | 承認 |
| 7 | 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 |
| 8 | 切除不能根治照射可能未治療III期非小細胞肺がんに対するデュルバルマブ(MEDI4736)と根治的放射線治療併用療法の多施設共同单群第II相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 9 | 切除不能根治照射可能未治療III期非小細胞肺がんに対するデュルバルマブ(MEDI4736)と根治的放射線治療併用療法の多施設共同单群第II相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 10 | 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 |
| 11 | 血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第III相試験（医師主導治験） | 承認 |
| 12 | 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 |
| 13 | 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 |
| 14 | 膀胱患者を対象とした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 |
| 15 | 膀胱患者を対象とした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 |
| 5 | 受託研究の依頼について（新規） | |
| (番号) | (公開用課題名) | (結果) |
| 1 | BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用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） | 修正の上で承認 |
| 2 | 相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形がん患者に対するNiraparibおよびPD-1阻害剤併用療法の有効性および安全性を評価する多施設共同第II相バスケット試験（医師主導治験） | 承認 |