

乳腺外科

| 管理番号 | 対象疾患 | 治験薬品名 | 治験段階 | 責任医師 | 試験名 | 被験者募集状況 | 治験公開システムリンク先 | 担当CRC連絡先 主担当 副担当 |
|------|------|----------|------|------|---|---------|---|----------------------------|
| 279 | 乳がん | IGS-0001 | | 金 昇普 | 乳がんを有する成人女性及び健康成人女性を対象とした乳房用マイクロ波画像診断装置IGS-0001の有効性及び安全性を検討する単施設評価者盲検試験 | □登録中 | iRCT2052210099 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |

皮膚科

| 管理番号 | 対象疾患 | 治験薬品名 | 治験段階 | 責任医師 | 試験名 | 被験者募集状況 | 治験公開システムリンク先 | 担当CRC連絡先 主担当 副担当 |
|------|----------|-------------------------|------|-------|--|---------|--|----------------------------|
| 336 | 乳房外パジェット | ダロルタミド EMPERAR Trial | II | 高井 利浩 | ダロルタミド単剤またはLH-RH製剤との併用による進行期乳房外パジェット病に対する内分泌療法第II相臨床試験 | □登録中 | iRCT2031240219 | 羽室 PHS 8361 野中 PHS 8025 |

婦人科

| 管理番号 | 対象疾患 | 治験薬品名 | 治験段階 | 責任医師 | 試験名 | 被験者募集状況 | 治験公開システムリンク先 | 担当CRC連絡先 主担当 副担当 |
|------|-----------------------------------|---|--------|-------|---|-----------------|---|----------------------------|
| 275 | 根治手術後の初発高リスク子宮体癌 | MK-3475-B21 | III | 山口 聡 | 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 | ■登録終了 (試験継続) | iRCT2031200399 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 316 | HRD陽性再発・難治性婦人科希少がん | JGOG2052 | II | 山本 香澄 | HRD陽性再発・難治性婦人科希少がんに対するNiraparibの安全性・有効性を評価する単群・非盲検第II相試験 (JGOG2052) | ■登録終了 (試験継続) | iRCT2031210264 | 野中 PHS 8025 葛岡 PHS 8208 |
| 331 | 初発のStage III又はIV、もしくは初回再発の子宮体癌患者様 | Dostarlimab GSK_RUBY-J試験 | II | 山本 香澄 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象とした第II相試験 | □登録中 | iRCT2061230114 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 334 | FRα高発現のプラチナ製剤抵抗性卵巣がん | Mirvetuximab soravtansine | 1/2 | 山本 香澄 | 武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体α陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対するmirvetuximab soravtansine (TAK-853)の国内第1/2相試験 | ■登録終了 (試験継続) | iRCT2031240057 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 337 | 子宮体癌 | サンズマブ ゴビテカン | III | 山本 香澄 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるプラチナ製剤を含む化学療法及び免疫療法後の子宮体癌患者を対象としたサンズマブ ゴビテカンの第3相試験 | □登録中 | iRCT2051240165 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 340 | 卵巣癌、腹膜癌及び卵管癌 | Mirvetuximab soravtansine (IMGN853) | III | 山本 香澄 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第III相試験 | □登録中 | iRCT2011240046 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 345 | HER2発現卵巣癌 | DS-8201a | III | 山本 香澄 | HER2発現卵巣癌の一次維持療法としてのトラスツズマブ デルクステカン + ベバシズマブ併用療法とベバシズマブ単剤療法を比較する第III相非盲検多施設共同無作為化試験 | □登録中 | iRCT2051240289 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 355 | 子宮体がん | Rinabart Sesutecan (Rina-S, PRO1184, GEN1184) | I / II | 山本 香澄 | Phase 1/2 Study of Rina-S in Patients with Locally Advanced and/or Metastatic Solid Tumors 局所進行及び/又は遠隔転移を有する固形癌患者を対象とした Rina-Sの第I/II相試験 | □登録中 | iRCT2051250094 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 356 | ミスマッチ修復機構正常の子宮体癌 | MK-2870 | III | 山本 香澄 | ミスマッチ修復機構正常の子宮体癌に対する一次維持療法としてのMK-2870とベムプロリスマブ併用療法 | □登録中 | iRCT2011250020 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 361 | HER2発現子宮体がん | DS-8201a | III | 山本 香澄 | HER2発現 (IHC 3+/2+) 子宮体がんに対する術後補助療法として放射線療法併用下又は非併用下でトラスツズマブ デルクステカンと標準化学療法を比較する多施設共同無作為化非盲検第III相試験 (DESTINY-Endometrial02/GOG-3122/ENGOT-en30/GINECO) | □登録中 | iRCT2031250423 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 368 | 子宮内膜癌 | Rinabart sesutecan | III | 山本 香澄 | プラチナ製剤を含む化学療法及びPD(L)-1療法後の子宮内膜癌患者を対象としてrinabart sesutecan (Rina-S)と治験担当医師選択 (IC)による治療を比較する第III相無作為化、非盲検試験 | □登録中 | iRCT2031250494 | 羽室 PHS 8361 葛岡 PHS 8208 |
| 370 | 子宮頸がん | MK-2870 | III | 山本 香澄 | PD-L1 CPS 1以上の治療抵抗性、再発又は新たに診断された転移性の子宮頸癌を有する治験参加者の一次治療の維持療法として、ベバシズマブ併用又は非併用下で実施する Sacituzumab Tirumotecan (MK-2870) とベムプロリスマブの併用療法の有効性及び安全性を標準治療と比較評価する、無作為化、多施設共同、非盲検、第III相試験 (TroFuse-036/GOG-3123/ENGOT-ex22試験) | □登録中 | iRCT2031250604 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 371 | 卵巣癌 | Rinabart Sesutecan | III | 山本 香澄 | 再発プラチナ感受性卵巣癌 (PSOC) 患者を対象としてプラチナ製剤併用化学療法による二次治療後の維持療法としての Rinabart sesutecan (Rina-S) + 標準治療と標準治療を比較する無作為化、非盲検、第III相試験 | □登録中 | | アイロム PHS 8029・8432 |
| 373 | 卵巣癌 | GSK5733584 | III | 山本 香澄 | プラチナ製剤抵抗性卵巣がん患者を対象に、GSK5733584を化学療法と比較検討するランダム化、非盲検、多施設共同、第3相試験 | □登録中 | | アイロム PHS 8029・8433 |

放射線治療科

| 管理番号 | 対象疾患 | 治験薬品名 | 治験段階 | 責任医師 | 試験名 | 被験者募集状況 | 治験公開システムリンク先 | 担当CRC連絡先 主担当 副担当 |
|------|--------|----------|------|--------|---|-----------------|---|----------------------------|
| 248 | 非小細胞肺癌 | PACIFIC4 | III | 辻野 佳世子 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージII非小細胞肺癌の患者を対象としたテウルバルマブの第III相試験 | ■登録終了 (試験継続) | iRCT2080224593 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |

呼吸器外科

| 管理番号 | 対象疾患 | 治験薬品名 | 治験段階 | 責任医師 | 試験名 | 被験者募集状況 | 治験公開システムリンク先 | 担当CRC連絡先 主担当 副担当 |
|------|--------------------------------|-----------------|------|------|--|-----------------|---|----------------------------|
| 179 | 非小細胞肺癌 | GO29527 | Ⅲ | 西尾 渉 | 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 | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2080223090 | 羽室 PHS 8361 野中 PHS 8025 |
| 215 | NSCLC(非小細胞肺癌): ステージⅡB、Ⅱ及びⅢA | MK-3475-091 | Ⅲ | 西尾 渉 | 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 | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2080223402 | 羽室 PHS 8361 野中 PHS 8025 |
| 226 | ⅡB又はⅢA期の切除可能非 小細胞肺癌患者 | MK-3475-671 | Ⅲ | 西尾 渉 | 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第Ⅲ相試験 | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2080223913 | 羽室 PHS 8361 野中 PHS 8025 |
| 364 | 非小細胞肺癌 | V940 | Ⅲ | 西尾 渉 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたV940の第Ⅲ相試験 | □登録中 | jRCT2061240063 | 野中 PHS 8025 葛岡 PHS 8208 |
| 367 | 非小細胞肺癌(NSCLC) | CLN-081/TAS6417 | Ⅲ | 西尾 渉 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除後非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417(Zipalantinib)の第3相試験 | □登録中 | jRCT2051250089 | 羽室 PHS 8361 野中 PHS 8025 |

呼吸器内科

| 管理番号 | 対象疾患 | 治験薬品名 | 治験段階 | 責任医師 | 試験名 | 被験者募集状況 | 治験公開システムリンク先 | 担当CRC連絡先 主担当 副担当 |
|------|---|---------------------------|------|--------|---|-----------------|--|----------------------------|
| 190 | NTRK1/2/3、ROS1又はALK遺伝子再構成陽性の固形癌患者 | RXDK-101 | II | 里内 美弥子 | (治験国内管理人)クインタイルズ・トランスナショナル・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RXDK-101の第2相試験 | ■登録終了 (試験継続) | ClinicalTrials.gov NCT02568267 | 野中 PHS 8025 葛岡 PHS 8208 |
| 273 | 非小細胞肺癌 | NeoADAURA | III | 里内 美弥子 | 上皮成長因子受容体(EGFR)変異陽性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオンメルチニブ単剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第III相無作為化多施設国際共同3群比較試験(NeoADAURA) | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2080225229 | 羽室 PHS 8361 野中 PHS 8025 |
| 276 | 進行悪性腫瘍 | MK-3475-587 | III | 津田 政広 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の治験に参加した進行悪性腫瘍患者を対象とした第III相継続試験 | □登録中 | jRCT2080224921 | 羽室 PHS 8361 野中 PHS 8025 |
| 278 | 既治療の転移又は局所進行EGFR変異陽性非小細胞肺癌(NSCLC)患者 | U31402-A-U201 | II | 里内 美弥子 | 第一三共株式会社の依頼による第II相試験 | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2031200186 | 野中 PHS 8025 葛岡 PHS 8208 |
| 305 | 肺がん | U31402-A-U301 | III | 服部 剛弘 | 第一三共株式会社の依頼による U3-1402の第III相試験 | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2021220002 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 308 | 肺がん(NSCLC) | GSK 213824試験 | II | 里内 美弥子 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未治療の進行/転移性非小細胞肺癌患者を対象とした新規複合免疫療法の第II相、プラットフォーム試験 | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2051220100 | 仲地 PHS 8234 野中 PHS 8025 |
| 313 | プラチナ製剤をベースとした一次化学療法後の再発小細胞肺癌患者 | タルラタマブ(AMG 757) | III | 里内 美弥子 | アムジェン株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたタルラタマブ(AMG757)の第III相試験 | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2061230044 | 野中 PHS 8025 葛岡 PHS 8208 |
| 314 | 上皮成長因子受容体エクソン20挿入変異を伴う局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者 | FURMO-004 | III | 服部 剛弘 | (治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者に対するFurmonertinibとプラチナ製剤併用化学療法を比較する第III相試験(FURVENT) | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2011230009 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 321 | 未治療の転移性非小細胞肺癌(NSCLC) | Zimberelimab、Domvanalimab | III | 服部 剛弘 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたzimberelimabとdomvanalimabの第3相試験 | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2061230073 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 325 | 非小細胞肺がん | Zipalertinib | III | 服部 剛弘 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417 (Zipalertinib)の第3相試験 | □登録中 | jRCT2061230058 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 330 | 進展型小細胞肺癌 | タルラタマブ、デュルバルマブ | III | 里内 美弥子 | アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌(ES-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第III相試験 | □登録中 | jRCT2051240045 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 339 | 非扁平上皮非小細胞肺がん | BMS-986213 | III | 服部 剛弘 | プリストル・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-986213の第3相試験 | □登録中 | jRCT2051240173 | 葛岡 PHS 8208 羽室 PHS 8361 |
| 348 | RET遺伝子異常を伴う悪性腫瘍 | Pralsetinib(RO7499790) | I | 服部 剛弘 | 中外製薬株式会社の依頼による第1相試験 | □登録中 | jRCT2031210144 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 350 | 非小細胞肺癌 | Adagrasib、ベムプロリズマブ | III | 服部 剛弘 | プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるKRAS G12C変異を有する進行非小細胞肺癌患者を対象としたAdagrasibの第3相試験 | □登録中 | jRCT2051250009 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 353 | 前治療歴を有する局所進行又は転移性RAS[MUT] NSCLC患者 | RMC-6236 | III | 里内 美弥子 | Revolution Medicines, Inc.による前治療歴を有するRAS変異NSCLC患者に対するRMC-6236の第3相試験 | □登録中 | jRCT2031250204 | 野中 PHS 8025 葛岡 PHS 8208 |
| 354 | 前治療歴のある進展型小細胞肺癌 | Sacituzumab Govitecan | III | 服部 剛弘 | 前治療歴のある進展型小細胞肺癌(ES SCLC)患者を対象としてサンツマブ コピテカンを標準治療(SOC)と比較する国際多施設共同、無作為化、非盲検、第3相試験 | □登録中 | jRCT2071250006 | 野中 PHS 8025 葛岡 PHS 8208 |
| 357 | 進展型小細胞肺癌 | タルラタマブ(AMG 757) | III | 里内 美弥子 | アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象としたタルラタマブ(AMG 757 757)の第III相試験 | □登録中 | jRCT2071250047 | 野中 PHS 8025 葛岡 PHS 8208 |
| 360 | 非小細胞肺癌 | AZD2936 | III | 服部 剛弘 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性非小細胞肺がんの一次治療の患者を対象としたRilvegostomig単剤の第III相試験 | □登録中 | jRCT2051250117 | 羽室 PHS 8361 野中 PHS 8025 |
| 363 | 肝機能障害 | ミコフェノール酸モフェチル | III | 里内 美弥子 | 免疫チェックポイント阻害剤による肝機能障害に対するステロイド+ミコフェノール酸モフェチル併用療法とステロイド単剤療法のランダム化比較試験 | □登録中 | jRCT2031250564 | 羽室 PHS 8361 葛岡 PHS 8208 |
| 369 | 非小細胞肺癌 | Firmonertinib | III | 服部 剛弘 | 上皮増殖因子受容体のPループ及びαCヘリックス圧縮(PACC)の稀な変異を有する局所進行又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象に第一選択治療としてFIRMONERTINIBと、医師が選択したオンメルチニブ又はアフチニブと比較し、有効性及び安全性を評価する第3相、無作為化、国際多施設共同、非盲検試験(ALPACCA) | □登録中 | jRCT2021250035 | 羽室 PHS 8361 野中 PHS 8025 |

腫瘍内科

| 管理番号 | 対象疾患 | 治験薬品名 | 治験段階 | 責任医師 | 試験名 | 被験者募集状況 | 治験公開システムリンク先 | 担当CRC連絡先 主担当 副担当 |
|------|---|---|-------|-------|---|-----------------|--|---|
| 121 | 卵巣癌 | D0818C00001 | Ⅲ | 松本 光史 | アストラゼナカ株の依頼による初回化学療法を受けたBRCA変異を有する進行卵巣癌患者を対象としたオラパリブ維持療法の第Ⅲ相試験 | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2080222311 | 羽室 PHS 8361 葛岡 PHS 8208 |
| 258 | StageⅢ又はⅣAの切除可能な局所進行頭頸部扁平上皮癌患者 | MK-3475-689 | Ⅲ | 尾上 琢磨 | MSD株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2080224953 | 野中 PHS 8025 葛岡 PHS 8208 |
| 271 | 乳癌 | DS8201-A-U305 | Ⅲ | 松本 光史 | 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 | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2061200033 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 277 | 乳がん、子宮内膜癌内膜癌 | LY3484356 | I a/b | 松本 光史 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2031200271 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 281 | 頭頸部扁平上皮癌 | AN2025 | Ⅲ | 松本 光史 | 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) | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2011210034 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 283 | HER2陽性の手術不能又は再発乳癌 | MK-7119-001 | Ⅱ | 松本 光史 | MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験 | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2051200152 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 288 | 乳がん | LY3484356 | Ⅲ | 松本 光史 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2051210102 | 羽室 PHS 8361 葛岡 PHS 8208 |
| 290 | 乳がん | DESTINY-Breast06 | Ⅲ | 松本 光史 | 第一三共株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたトラスツマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験 | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2061200028 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 293 | 乳がん | BO41843 | Ⅲ | 松本 光史 | 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第Ⅲ相試験 | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2071200038 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 301 | トリプルネガティブ乳がん | ASCENT-J02 | 1/2 | 松本 光史 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験 | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2031210346 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 304 | ALK融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍 | WJOG15221M (ALLBREAK) | Ⅱ | 尾上 琢磨 | 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 | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2041210148 | 野中 PHS 8025 葛岡 PHS 8208 |
| 317 | 術前薬物療法後の外科的切除時に乳房及び/又は腋窩リンパ節に浸潤性残存病変を有するステージⅠ～Ⅲのトリプルネガティブ乳癌患者 | Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a), Durvalumab | Ⅲ | 松本 光史 | 第一三共株式会社の依頼による術後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 | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2061220087 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 319 | エストロゲン受容体陽性HER2陰性の局所進行又は転移性乳癌患者 | Giredestrant (RO7197597) | Ⅲ | 松本 光史 | 中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は転移性乳癌患者を対象としたgiredestrantの第Ⅲ相試験 | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2061220101 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 327 | PD-L1陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌 | Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a), Durvalumab | Ⅲ | 松本 光史 | Programmed death-1 ligand (PD-L1) 陽性の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てダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法 (パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムスタビン + カルボプラチン) とベムプロロズマブの併用療法を比較検討する第Ⅲ相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast05) | □登録中 | JRCT2061230102 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 328 | トリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌 | Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a), Durvalumab | Ⅲ | 松本 光史 | 未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ベムプロロズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のベムプロロズマブによる術後薬物療法を比較検討する第Ⅲ相非盲検無作為化試験 (D926QC00001, TROPION Breast04試験) | ■登録終了 (試験継続) | JRCT2031230723 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 329 | 頭頸部がん | AB122 (Zimberelimab), AB154 (Domvanalimab) TAS-120 (フチバチニブ) | I | 松本 光史 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | □登録中 | JRCT2011210020 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 341 | 肝細胞癌、固形がん、大腸癌、子宮体癌 | E7386及びE7080/レンバチニブ | Ⅱ | 松本 光史 | イーザイ株式会社の依頼による第Ⅰb/Ⅱ相試験 | □登録中 | JRCT2080224780 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 344 | 進行/転移性固形癌 | Raludotatug deruxtecan | Ⅱ | 松本 光史 | REJOICE-PanTumor01試験: 進行/転移性固形癌患者を対象としたRaludotatug Deruxtecan (R-DXd) の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相多施設共同非盲検がん種横断的試験 | □登録中 | JRCT2031240486 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 347 | 再発トリプルネガティブ乳癌 | MK-3475 | Ⅱ | 松本 光史 | 周術期免疫チェックポイント阻害薬投与歴のあるホルモン受容体陰性HER2陰性転移再発乳癌に対してベムプロロズマブ + パクリタキセル + ペバシズマブ併用療法とベムプロロズマブ + パクリタキセル併用療法を比較するランダム化第Ⅱ相試験: PRELUDE試験 (医師主導治験) | □登録中 | JRCT2031250076 | 羽室 PHS 8361 葛岡 PHS 8208 |
| 352 | 局所進行頭頸部扁平上皮癌 | GSK4057190A/Dostarlimab | Ⅲ | 須藤 洋崇 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A (Dostarlimab) の第Ⅲ相試験 | □登録中 | JRCT2041230133 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 358 | サイクリンE1の過剰発現を有するプラチナ製剤抵抗性卵巣癌患者 | INCB123667 | Ⅱ | 松本 光史 | 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プラチナ製剤抵抗性卵巣癌患者を対象としたINCB123667の第Ⅱ相試験 | □登録中 | JRCT2011250028 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 359 | 婦人科癌(卵巣癌) | IMGN151 | Ib | 松本 光史 | 婦人科癌患者を対象とした IMGN151 単独療法及び他の抗癌療法との併用療法の第Ⅰb相用量漸増及び拡大試験 | □登録中 | JRCT2051250091 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 372 | 卵巣癌 | LY4170156 | Ⅲ | 松本 光史 | FRamework-01: プラチナ製剤抵抗性卵巣癌を対象にLY4170156と化学療法又はLY4170156とMirvetuximab Soravtansineを比較し、プラチナ製剤感受性卵巣癌を対象にLY4170156+ペバシズマブ併用療法とプラチナ製剤ベースの化学療法+ペバシズマブを比較する2パートの第Ⅲ相試験 | □登録中 | JRCT2011250060 | 葛岡 PHS 8208 羽室 PHS 8361 野中 PHS 8025 |

消化器内科

| 管理番号 | 対象疾患 | 治験薬品名 | 治験段階 | 責任医師 | 試験名 | 被験者募集状況 | 治験公開システムリンク先 | 担当CRC連絡先 主担当 副担当 |
|------|--|--|------|-------|--|-----------------|--|----------------------------|
| 286 | 胃食道腫瘍 | LEAP-015 | Ⅲ | 津田 政広 | 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 | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2051200127 | 葛岡 PHS 8208 野中 PHS 8025 |
| 299 | 転移性食道癌患者 | LEAP-014 | Ⅲ | 津田 政広 | MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475 (ペムプロリズマブ)とMK-7902 (E7080:レンパチニブ)の第Ⅲ相試験 | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2031210231 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 303 | 胃癌又は食道胃接合部腫瘍 | AMG552(20210098) | Ⅲ | 津田 政広 | 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の第Ⅱb/Ⅲ相試験 | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2031210669 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 315 | 未治療の局所進行切除不能又は転移性の胃腺癌、食道胃接合部腫瘍及び食道腺癌患者 | STAR-221 | Ⅲ | 津田 政広 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による胃腺癌、食道胃接合部腫瘍及び食道腺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 | ■登録終了 (試験継続) | jRCT2051220179 | EP Link 8419 |
| 322 | HER2陽性の切除不能な局所進行性または転移性胃食道腫瘍 (GEA) | zanidatamab、チスレリズマブ | Ⅲ | 津田 政広 | HER2陽性転移性胃食道腫瘍患者を対象としたZanidatamabとの化学療法併用の第Ⅲ相試験 | □登録中 | jRCT2061230026 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 323 | 切除不能・再発消化器(消化管・肝胆膵)神経内分泌癌 (NEC) | デュルバルマブ、エトボシド、カルボプラチン (JCOG2107E) | Ⅲ | 津村 英隆 | 切除不能・再発消化器(消化管・肝胆膵)神経内分泌癌 (NEC)を対象としたエトボシド+カルボプラチン+デュルバルマブ療法のランダム化比較第Ⅲ相医師主導治験 | □登録中 | jRCT2031230456 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 326 | KRAS p.G12C変異を有する未治療の転移性結腸直腸癌患者 | ソトラシブ (AMG 510)、パニツマブ | Ⅲ | 津田 政広 | アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象としたソトラシブ (AMG 510)の第Ⅲ相試験 | □登録中 | jRCT2071240009 | 野中 PHS 8025 葛岡 PHS 8208 |
| 342 | HER2陽性の局所進行性/転移性胃腺癌及び/又は食道胃接合部腫瘍 | HLX22 | Ⅲ | 津田 政広 | 局所進行又は転移性の食道胃接合部癌及び胃癌の一次治療としてのHLX22(遺伝子組換えヒト抗HER2モノクローナル抗体注射剤)とトラスツマブ及び化学療法(XELOX)の併用と、トラスツマブ及び化学療法(XELOX)とペムプロリズマブの併用又は非併用について比較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験 | □登録中 | jRCT2041240152 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 338 | 胃腺癌及び食道胃接合部腫瘍 | IBI343 | Ⅲ | 津田 政広 | ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腫瘍を対象としたIBI343単剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第Ⅲ相試験 | □登録中 | jRCT2031240503 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 343 | 切除不能進行・再発の胃または食道胃接合部腫瘍 | Bemarituzumab | Ⅱ | 武川 直樹 | FGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道胃接合部腫瘍を対象としたBemarituzumab + Paclitaxel + Ramucirumabの第Ⅱ相試験 (RAINBIRD) | □登録中 | jRCT2031240547 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 349 | HER2陽性胃/食道胃接合部腫瘍 | Rilvegostomig (AZD2936) トラスツマブ デルクステカン (T-DXd, DS-8201a) | Ⅲ | 津田 政広 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるHER2陽性胃癌患者を対象としたRilvegostomig (AZD2936)とフツ化ビリミジン+トラスツマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験 | □登録中 | jRCT2031250011 | 羽室 PHS 8361 野中 PHS 8025 |
| 351 | 局所進行性切除不能又は転移性胃腺癌又は食道胃接合部 (GEJ) 腫瘍 | ゾルベツキシマブ | Ⅲ | 武川 直樹 | HER2陰性、クローディン (CLDN) 18.2陽性及びプログラム細胞死リガンド 1 (PD-L1) 陽性の局所進行性切除不能又は転移性胃腺癌又は食道胃接合部腫瘍の患者を対象とした、ゾルベツキシマブとペムプロリズマブ及び化学療法 (CAPOX)又は mFOLFOX6) 併用の一次治療における第3相二重盲検無作為化試験 | □登録中 | jRCT2031250021 | アイロム PHS 8029・8432 |
| 362 | がん悪液質 | TAS0953 | Ⅱ | 三木 生也 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS0953の第2相試験 | □登録中 | jRCT2051250073 | 野中 PHS 8025 葛岡 PHS 8208 |