

## 1. 子宮頸部病変および子宮頸癌

対象疾患	試験名	試験の形態
子宮頸癌 la2、 lb1、lb2、lla1 期	早期子宮頸癌におけるセンチネルリンパ節生検の 国際共同検証試験 (SENTICOL III)	第3相ランダム化試験 国際共同試験 医師主導臨床試験
子宮頸癌 IB2-IIIB(リンパ節転移陽性)、III、 IVA 期	高リスクの局所進行子宮頸癌患者を対象とした <b>ペムプロリスマブ</b> 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を比較する二 重盲検、無作為化、第III相試験 (KEYNOTE-A18)	第3相ランダム化試験 国際共同試験 企業治験
プラチナ投与歴のある再発あるいは転移 性子宮頸癌	再発性または転移性子宮頸癌の二次又は三次治療 患者を対象に組織因子(TF)を標的にした <b>チソツ マブパドチン</b> (抗体薬物複合体)と治験担当医師が 選択した化学療法を比較検討する、第III相、無作 為化、非盲検試験(SGNTV-003)	第3相ランダム化試験 国際共同試験 企業治験

## 2. 子宮体癌

対象疾患	試験名	試験の形態
子宮体癌術後 筋層浸潤あり Stage I/II 非類内膜癌もし くは p53 変異、 Stage III/IVA	根治手術後の初発高リスク子宮体癌患者を対象と した術後化学療法+ <b>ペムプロリスマブ</b> と術後化学 療法+プラセボを比較する第III相、無作為化、二 重盲検試験(KEYNOTE-B21)	第3相ランダム化試験 国際共同試験 企業治験
III/IV 期、再発子宮 体癌で化学療法未治 療(術前化学療法は 除く、pMMR の み、IVB 期のみ病変 なしでも登録可能)	測定可能病変を有するIII期、IV期、または再発の 子宮体癌患者を対象に、パクリタキセル+カルボプ ラチン療法に対して、 <b>ペムプロリスマブ</b> の併用投 与とプラセボを比較するランダム化第III相試験 (NRG-GY018)	第3相ランダム化試験 国際共同試験 医師主導治験
再発高リスク子宮体 癌(癌肉腫含む)	再発高リスクのステージI/II期子宮体癌に対する骨 盤および傍大動脈リンパ節郭清の治療的意義に関 する多施設共同ランダム化比較試験(ECLAT)	第3相ランダム化試験 国際共同試験 医師主導臨床試験

III/IVA 期もしくは IVB 期、再発の dMMR 子宮体癌	測定可能・不能病変を有する III 期、IV 期、または再発の子宮体癌患者（dMMR）を対象に、パクリタキセル+カルボプラチン療法（化学療法群）と <b>ペムプロリスマブ</b> を比較するランダム化第 III 相試験（KEYNOTE-C93）	第 3 相ランダム化試験 国際共同試験 企業治験
---	--	--------------------------------

### 3. 卵巣癌

対象疾患	試験名	試験の形態
卵巣癌（高異度漿液性癌/類内膜癌） III 期初回腫瘍減量術後肉眼的残存腫瘍なし、HRD 検査で BRCA status（変異の有無は問わない）	初回腫瘍減量術後で残存腫瘍がない卵巣癌 III 期を対象にパクリタキセル+カルボプラチン（治療期）に維持療法としてニラパリブ（2年間）とパクリタキセル+カルボプラチン+ベバシツマブ（治療期）に維持療法として <b>ベバシツマブ+ニラパリブ</b> （2年間）を比較し有用性を評価するランダム化第 2 相試験（NIRVANA-1）	第 2 相ランダム化試験 国際共同試験 医師主導治験
プラチナ感受性再発卵巣癌（2 ラインまで）、ベバシツマブ/PARP 阻害剤の既治療可	プラチナ感受性再発卵巣癌を対象に、パクリタキセル+カルボプラチン+ベバシツマブ療法+ <b>ペムプロリスマブ</b> （治療期）に維持療法としてベバシツマブ+オラパリブ+ <b>ペムプロリスマブ</b> の有用性を評価する第 II 相試験（SalINT-ov02）	第 2 相単群試験 医師主導治験
プラチナ抵抗性/不応性再発卵巣癌（初回化学療法不応性は除く）、ベバシツマ/PARP 阻害剤の既治療可	プラチナ抵抗性/不応性再発卵巣癌を対象にパクリタキセル±ベバシツマブ療法に対して、 <b>ペムプロリスマブ</b> の併用投与とプラセボを比較するランダム化第 III 相試験（KEYNOTE-B96）	第 3 相ランダム化試験 国際共同試験 企業治験

### 4. その他

対象疾患	試験名	試験の形態
-	-	-

（2022 年 8 月 16 日作成）