

	対象	治験略称	治験段階	実施方法	選択基準 (抜粋)
卵巣癌	進行 一次治療後の維持療法	DESTINY-ovarian01	第III相	<ul style="list-style-type: none"> ・ Trastuzumab Deruxtecan (注射剤：抗HER2抗体薬物複合体) + Bevacizumab 	<ul style="list-style-type: none"> ・ III/IV期 TC+Bevacizumab (TC4サイクル以上) 治療中 ・ Bevacizumab維持療法を予定している ・ HRP (あるいはBRCAwt HRD) ・ HER2 IHC 1+以上
	進行 一次治療後の維持療法	Trofuse-021	第III相	化学療法±Bevacizumab6サイクル後に無作為化 <ul style="list-style-type: none"> ・ Sacituzumab Tirumotecan (MK-2870) (注射剤：抗TROP-2 抗体薬物複合体) + Bevacizumab 維持療法 ・ Bevacizumab維持療法 or 経過観察 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 粘液性癌以外 ・ HRD陰性 ・ 化学療法は原則6サイクル
	初回プラチナ感受性再発	Trofuse-022	第III相	化学療法±Bevacizumab6サイクル後に無作為化 <ul style="list-style-type: none"> ・ Sacituzumab Tirumotecan (MK-2870) (注射剤：抗TROP-2 抗体薬物複合体) + Bevacizumab 維持療法 ・ Bevacizumab維持療法 or 経過観察 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 粘液性癌以外 ・ 再発腫瘍切除術可 ・ 化学療法は原則6サイクル
	初回および2回目のプラチナ感受性再発	FRAmework-01 (パートB)	第III相	1:1に無作為化 <ul style="list-style-type: none"> ・ Sofetabart Mipitecan (Sofe-M) (注射剤：抗FRα 抗体薬物複合体) + Bevacizumab ・ プラチナ併用療法 + Bevacizumab 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 高異型度漿液性癌、類内膜癌、癌肉腫 ・ PARP治療歴要 ・ 測定可能病変必須
	プラチナ抵抗性再発	FRAmework-01 (パートA)	第III相	1:1に無作為化 <ul style="list-style-type: none"> ・ Sofetabart Mipitecan (Sofe-M) (注射剤：抗FRα 抗体薬物複合体) ・ 医師選択治療 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 高異型度漿液性癌、類内膜癌、癌肉腫 ・ 3ライン以内 ・ Bevacizumab投与歴要 ・ 測定可能病変必須
	プラチナ抵抗性再発	CDK2阻害薬の第II相試験	第II相	<ul style="list-style-type: none"> ・ INCB123667 (経口：CDK2阻害薬) 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 4ライン以内 ・ 高異型度漿液性癌 ・ Cyclin E1発現およびFRA陰性 ・ 測定可能病変1か所以上
	プラチナ抵抗性・不応性	M25-760	第I相	<ul style="list-style-type: none"> ・ ABBV-901 (注射剤：抗FRα抗体薬物複合体) 	<ul style="list-style-type: none"> ・ プラチナ製剤治療後増悪(5ライン以内,抵抗性で2ライン以内) ・ 高異型度漿液性癌 ・ 測定可能病変不問

	対象	治験略称	治験段階	実施方法	選択基準 (抜粋)
子宮頸癌	進行/再発 一次治療	TroFuse-036	第III相	TC+Pembrolizumab±Bevacizumab後1:1に無作為化 <ul style="list-style-type: none"> ・ Pembrolizumab + Sacituzumab Tirumotecan (MK-2870) (注射剤：抗TROP-2抗体薬物複合体) ± Bevacizumab ・ Pembrolizumab±Bevacizumab 	<ul style="list-style-type: none"> ・ PD-L1 CPS1以上 ・ 扁平上皮癌, 腺癌及び腺扁平上皮癌 ・ 測定可能病変あり
	高リスク局所進行 CCRT後維持療法	eVOLVE Cervical	第III相	CCRT後 1:1に無作為化 <ul style="list-style-type: none"> ・ Volrustomig (注射剤：抗PD-L1, CTLA-4二重特性抗体) ・ Placebo 	(FIGO2018) III, IVA期, 傍大動脈リンパ節転移も可 <ul style="list-style-type: none"> ・ 扁平上皮癌, 腺癌及び腺扁平上皮癌 ・ 毒性Grade2未満

	対象	治験略称	治験段階	実施方法	選択基準 (抜粋)
子宮体癌	術後補助療法	DESTINY-Endometrial02	第III相	1:1に無作為化 ・ Trastuzumab Deruxtecan(T-DXd) (注射剤：抗HER2抗体薬物複合体) ・ TC	・ 全身化学療法未 ・ HER2 IHC 2+以上
	進行/再発 一次治療	TroFuse-033	第III相	1:1に無作為化 TC+Pembrolizumab後 ・ Pembrolizumab + Sacituzumab Tirumotecan (MK-2870) (注射剤：抗TROP-2抗体薬物複合体) ・ Pembrolizumab	・ 全身化学療法未 (Neoadjuvant, Adjuvantは許容) ・ pMMR ・ Stage III 測定可能、Stage IV/再発で測定/評価可能病変あり
	進行/再発 一次治療	DESTINY-Endometrial01	第III相	1:1:1に無作為化 ・ A群: Trastuzumab Deruxtecan(T-DXd) (注射剤：抗HER2抗体薬物複合体) + Rilvegostomig (注射剤：抗PD-1、TIGIT二重特異性抗体) ・ B群: T-DXd + Pembrolizumab ・ C群: TC+Pembrolizumab	・ 全身化学療法未 (Neoadjuvant, Adjuvant後6か月以降は許容) ・ pMMR ・ HER2 IHC 2+以上 ・ Stage III 測定可能、Stage IV/再発で測定/評価可能病変あり
	再発 二次治療	BLUESTAR-Endometrial01	第III相	1:1に無作為化 ・ AZD8205 (P-Sam) (注射剤：抗B7-H4抗体薬物複合体) ・ 医師選択治療	・ 癌肉腫含む ・ 全身化学療法 (プラチナ含む) および免疫治療増悪後 (2ラインまで) ・ 測定可能病変 ・ B7-H4陽性のみ (プレスクリーニング可)
	再発 二次治療	RAINFOL-03	第III相	1:1に無作為化 ・ Rinatabart Sesutecan (注射剤：抗FRα抗体薬物複合体) ・ 医師選択化学療法	・ 癌肉腫除外 ・ 全身化学療法 (プラチナ含む) および免疫治療増悪後 ・ 測定可能病変 ・ 既往3ラインまで
	再発 二次治療	BLUESTAR	第IIa相	・ AZD8205 (P-Sam) (注射剤：抗B7-H4抗体薬物複合体)	・ 全身化学療法後増悪 (既往2ラインまで) ・ Neoadjuvant, Adjuvantは6か月未満の再発のみ ・ B7-H4陽性のみ

多癌腫

卵巣癌・子宮体癌	GSK5733584 : B7-H4標的ADCの治験	第I/II相	・ GSK5733584 (注射剤：抗B7-H4抗体薬物複合体)	・ 1b:子宮体癌は化学療法・免疫チェックポイント阻害剤後の増悪 (3ライン以内) 1b:卵巣癌はHigh Gradeのみ、プラチナ抵抗性3ライン以内
----------	----------------------------	--------	-------------------------------------	--

(2026年4月3日作成)