

## NCCH1901(受け皿試験)医薬品リスト

2023年3月29日版

分類	一般名	販売名	製造販売業者等	小児	備考
ALK 阻害薬	セリチニブ	ジカディア錠 150mg	ノバルティス フーマ株式会社	—	無償提供
BCR/ABL 阻害薬	イマチニブメシル酸塩	グリベック錠 100mg	ノバルティス フーマ株式会社	—	無償提供
mTOR 阻害薬	エペロリムス	アフィニトール錠 2.5mg/5mg アフィニトール分散錠 2mg/3mg	ノバルティス フーマ株式会社	対象	無償提供
BRAF 阻害薬	ダブラフェニブメシル酸塩	タフィンラーカプセル 50mg/75mg	ノバルティス フーマ株式会社	—	無償提供
MEK 阻害剤	トラメチニブ ジメチルスルホキシド付加物	メキニスト錠 0.5mg/2mg	ノバルティス フーマ株式会社	—	無償提供
マルチキナーゼ阻害薬	パゾパニブ塩酸塩	ヴォトリエント錠 200mg	ノバルティス フーマ株式会社	—	無償提供
併用療法	BRAF 阻害薬	ダ布拉フェニブメシル酸塩	タフィンラーカプセル 50mg/75mg	ノバルティス フーマ株式会社	無償提供
	MEK 阻害剤	トラメチニブ ジメチルスルホキシド付加物	メキニスト錠 0.5mg/2mg		
マルチキナーゼ阻害薬	ニロチニブ塩酸塩水和物	タシグナカプセル 50mg/150mg/200mg	ノバルティス フーマ株式会社	対象	無償提供
JAK 阻害剤	ルキソリチニブリン酸塩	ジャカビ錠 5mg/10mg	ノバルティス フーマ株式会社	—	無償提供
MET 阻害剤	カブマチニブ塩酸塩水和物錠	タブレクタ 150mg/200mg	ノバルティス フーマ株式会社	—	無償提供
ALK 阻害薬	アレクチニブ塩酸塩	アレセンサカプセル 150mg	中外製薬株式会社	対象	無償提供
抗 HER2 ヒト化モノクローナル抗体	トラスツズマブ(遺伝子組換え)	ハーセブチン注射用 150mg	中外製薬株式会社	—	無償提供
PD-L1 ヒト化モノクローナル抗体	アテゾリズマブ(遺伝子組換え)	テセントリク点滴静注 1200mg	中外製薬株式会社	—	無償提供
チロシンキナーゼ阻害剤	エヌトレクチニブ	ロズリートレクカプセル 100mg/200mg	中外製薬株式会社	対象	無償提供
ヒト型抗ヒト PD-1 モノクローナル抗体	ニボルマブ(遺伝子組換え)	オブジーボ点滴静注 240mg	小野薬品工業株式会社	—	無償提供

## NCCH1901（受け皿試験）医薬品リスト

2023年3月29日版

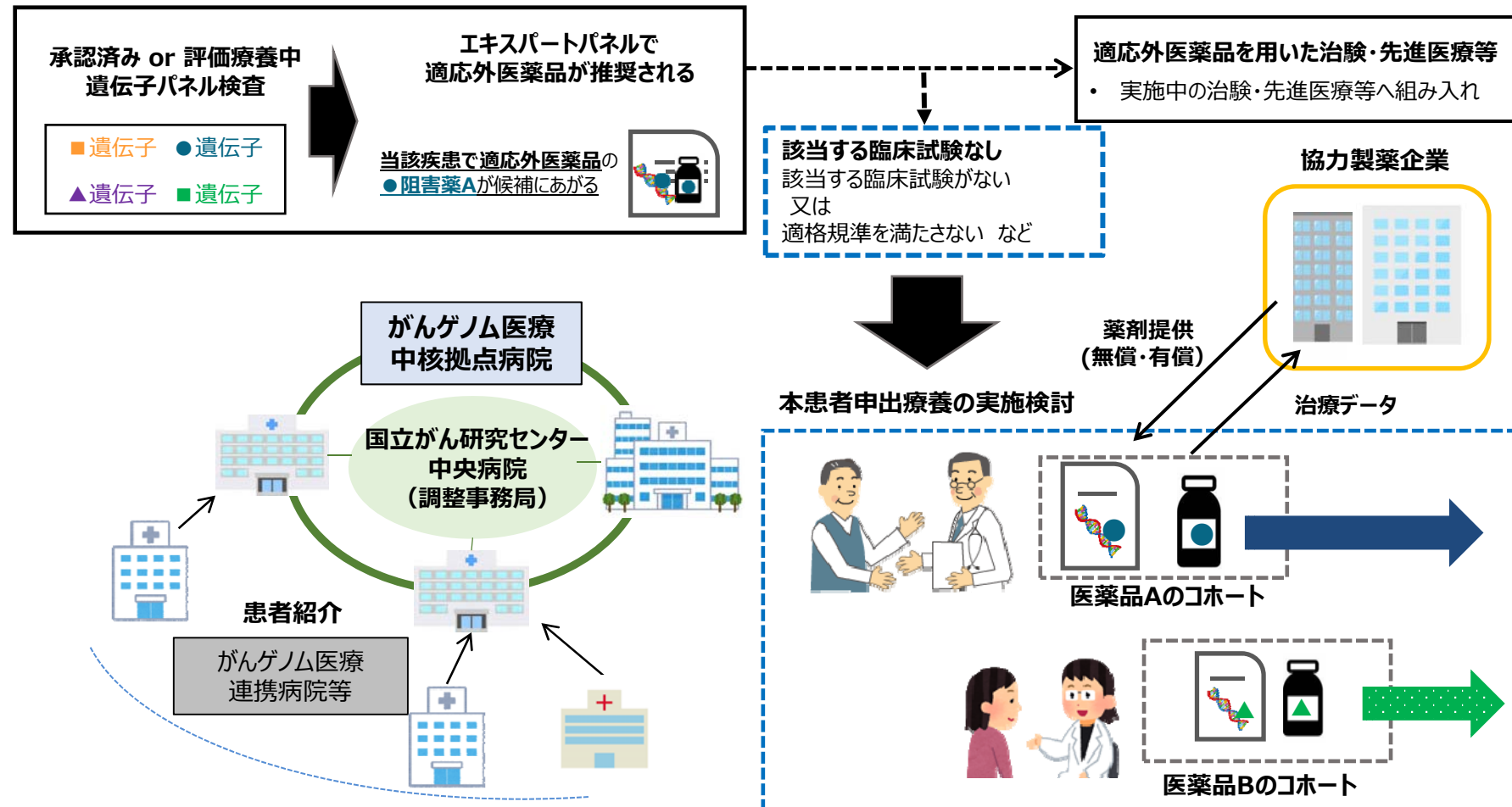
併用療法	BRAF 阻害剤	エンコラフェニブ	ビラフトビカプセル 50mg	小野薬品工業株式会社	—	無償提供
	MEK 阻害剤	ビニメチニブ	メクトビ錠 15mg	小野薬品工業株式会社	—	無償提供
	チロシンキナーゼ阻害剤	クリゾチニブ	ザーコリカプセル 200mg/250mg	ファイザー株式会社	—	無償提供
	チロシンキナーゼ阻害剤	ボナチニブ塩酸塩錠	アイクルシグ 15mg	大塚製薬株式会社	—	無償提供
	CDK4/6 阻害剤	アベマシクリブ	ベージニオ錠 50mg/100mg/150mg	日本イーライリー株式会社	—	無償提供
	PARP 阻害剤	ニラパリブ	ゼジューラ錠 100mg	武田薬品株式会社	—	無償提供
	FGFR 阻害剤	ペミガチニブ	ペマジール錠 4.5mg	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	—	無償提供

※小野薬品工業株式会社より、実施医療機関への薬剤搬送費として資金提供を受けている

※大塚製薬株式会社より、実施医療機関への薬剤搬送費として資金提供を受けている

# 医療技術の概要図

(遺伝子パネル検査による遺伝子プロファイリングに基づく  
複数の分子標的治療に関する患者申出療養)



- 国立がん研究センター中央病院が全体の調整事務局となり、**がんゲノム医療中核拠点病院で行う多施設共同研究**。
- 賛同が得られた製薬企業からは**医薬品の提供を受けて実施する**。
- 遺伝子パネル検査の結果に基づいてエキスパートパネルが推奨した治療（医薬品）ごとに、複数コホートで適応外医薬品の治療を行うバスケット型・アンブレラ型の臨床研究として実施する。

# 薬事承認に向けたロードマップ

## 【患者申出療養】

- 遺伝子パネル検査による遺伝子プロファイリングに基づく複数の分子標的治療に関する患者申出療養
- 対象：我が国で保険適用済み、あるいは評価療養として実施された遺伝子パネル検査でactionableな遺伝子異常を有する固体腫瘍
  - 目的：遺伝子パネル検査を受け、actionableな遺伝子異常を有することが判明した患者の申出に基づき、当該遺伝子異常に対応する適応外薬を患者申出療養制度に基づいて投与すること。
  - 評価項目：
    - 主要；各医薬品コホートにおける、測定可能病変を有する患者の治療開始後16週までの最良総合効果に基づく奏効割合
    - 副次；全生存期間、無増悪生存期間、病勢制御割合、有害事象発現割合
  - 予定登録期間：5年間
  - 実施医療機関：1) がんゲノム医療中核拠点病院、2) 重篤な有害事象が発生した場合、24時間、365日適切に対応できる体制が確保されている
  - 主な選択基準：
    - ・ 固形腫瘍と診断されている（原発不明がんを含む）
    - ・ 治癒切除不能な進行性（転移性および/または局所進行）の病変を有し、標準治療（もしくは標準治療に準じる治療）が存在しない又は当該標準治療が中止された
    - ・ 年齢制限なし
    - ・ 遺伝子パネル検査を受け、actionableな遺伝子異常を有することが判明している
    - ・ 当該患者において、actionableな遺伝子異常とそれに基づく治療選択肢を検討したエキスパートパネルの検討結果を証する書類を有している（レポートや、診療録、会議録の写しを含む）
    - ・ 研究責任医師あるいは研究分担医師と患者の相談により、治療薬（患者が申出た医薬品）を選定したことについて診療録に記録がされている
    - ・ 治療薬について、当該疾患では薬事承認が得られていない（治療薬が患者にとって適応外薬となる）
    - ・ 日本国内の医療機関において実施中の企業治験、医師主導治験、先進医療の対象ではない
    - ・ がんゲノム情報管理センター（C-CAT）へ患者情報を登録し、本研究のために利用することへ同意している
    - ・ 本研究のために収集したデータを、当該医薬品を無償提供した製薬企業に提供することへ同意している

\*医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議

## 未承認薬・適応外薬検討会議\*

開発要請等

## 企業治験・医師主導治験、 公知申請 等

関連学会等  
からの要望

医薬品の無償提供の  
製薬企業へはデータ提供

## 当該医薬品の 研究は終了

高い有効性が認められた  
医薬品の場合

有効性が乏しい  
医薬品の場合

当該医薬品の  
研究は終了

薬事承認

欧米での現状

医薬品ごとに、欧米での承認状況（適応症）は異なる

ガイドライン記載： 無 進行中の臨床試験： 無