臨床試験審査委員会議事摘録

日 時:西暦2024年12月16日(月) 16:00~16:51

場 所:第5会議室(病院本館東棟2階)

出 席:長藤、川山、柴田、石井、渡邊、中村、安元、牟田、野村、坂田、松本、平田

欠 席:西、井上、大藪

- ※ 関連委員は審議・採決不参加。なお、関連委員が議事進行をした場合でも審議・採決には不参加。
- ※「久留米大学臨床試験審査委員会に係る標準業務手順書補遺」に基づき審査を実施した。
- ※ 224835司会進行は、川山副委員長が予め長藤委員長から指名され、職務を代理。
- ※ 野村委員は224835は欠席。

審議事項(治験の実施の適否)

治験番号	課題名	関連委員	審査事項	審議結果
	Regeneron Pharmaceuticals, Inc.の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたLINVOSELTAMABをエロツズマブ+ポマリドミド+デキサメタゾンの併用療法と比較した第III相試験	長藤委員長	新規治験	承認

概要

治験責任医師 長藤医師から、12月9日付で委員へ配布した審査資料についての説明がなされ、下記について質疑・応答があり、科学的、倫理的観点から、治験の実施の適否についての審議を行った。

- ·副作用
- •被験者数

治験番号	課題名	関連委員	審査事項	審議結果
224832	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	なし	新規治験	承認

概要

治験責任医師 時任医師から、12月9日付で委員へ配布した審査資料についての説明がなされ、下記について質疑・応答があり、科学的、倫理的観点から、治験の実施の適否についての審議を行った。

・試験デザイン

治験番号	課題名	関連委員	審査事項	審議結果	
224833	大塚製薬および大塚メディカルデバイスの依頼によるPTSD患者を対象とした医療機器プログラムの検証試験	なし	新規治験	承認	
	柳西				

|治験責任医師 千葉医師から、12月9日付で委員へ配布した審査資料についての説明がなされ、下記について質疑・応答があり、科学的、倫理的観点から、治験の実施の適否についての審議を行った。

•治験機器

治験番号	課題名	関連委員	審査事項	審議結果
	(治験国内管理人) 日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼による日本人の再発性低悪性度漿液性卵巣癌を対象としたavutometinib/defactinibの第Ⅱ相試験	なし	新規治験	承認

概要

|治験責任医師 西尾医師から、12月9日付で委員へ配布した審査資料についての説明がなされ、質疑・応答なく、科学的、倫理的観点から、治験の実施の適否についての審議を行った。

審議事項(治験の継続の適否)

治験番号	課題名	関連委員	審査事項	概要	審議結果
213015	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	長藤委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月26日)	承認
215020	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
215020	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月18日)	承認
216007	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)の第皿相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月12日)	承認
216007	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月26日)	承認
217017	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	なし	継続審査	実施状況報告	承認
218002	MSD株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象としたE7080及びMK-3475を併用投与する第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
218003	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の肝細胞がん患者を対象とした術後補助療法の第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書	承認
218007	治験国内管理人パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるREGN2810の第1相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月14日)	承認
218007	治験国内管理人パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるREGN2810の第1相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認
218010	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	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
218011	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	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
218604	転移性(IVB期)、残存、又は再発性の子宮頸癌患者を対象に、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法にベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法とベバシズマブとの併用を比較する 多施設共同ランダム化第III相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認

218606	進行性/再発性の子宮体がん患者を対象にパクリタキセル+カルボプラチンにアテゾリズマブを併用する二重盲検プラセボ対照ランダム化第Ⅲ相比較試験 -子宮体がんを対象としたアテゾリズマブの医師主導治験-(AtTEnd)	なし	重篤な有害事象の発生	第3報	承認
218606	進行性/再発性の子宮体がん患者を対象にパクリタキセル+カルボプラチンにアテゾリズマブを併用する二重盲検プラセボ対照ランダム化第Ⅲ相比較試験 -子宮体がんを対象としたアテゾリズマブの医師主導治験-(AtTEnd)	なし	重篤な有害事象の発生	第3報	承認
218606	進行性/再発性の子宮体がん患者を対象にパクリタキセル+カルボプラチンにアテゾリズマブを併用する二重盲検プラセボ対照ランダム化第Ⅲ相比較試験 -子宮体がんを対象としたアテゾリズマブの医師主導治験-(AtTEnd)	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月29日)	承認
218807	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるくすぶり型多発性骨髄腫の患者を対象としたダラツムマブの第Ⅲ相試験	長藤委員長	治験に関する変更	治験実施計画書	承認
219002	MSD株式会社による子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバチニブの併用療法の第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
219005	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月29日)	承認
219005	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	キイトルーダ添付文書	承認
219014	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RO4876646とMPDL3280Aの第III相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日)	承認
219014	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RO4876646とMPDL3280Aの第III相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書	承認
219014	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RO4876646とMPDL3280Aの第III相試験	なし	継続審査	実施状況報告	承認
219016	MSD株式会社の依頼によるMK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年12月2日)	承認
219016	MSD株式会社の依頼によるMK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
219812	JCRファーマ株式会社の依頼によるムコ多糖症 II 型患者を対象としたJR-141の第Ⅲ相試験	渡邊委員	治験に関する変更	治験実施計画書、説明文書、同意文書	承認
219833	日本人の成熟B細胞性悪性腫瘍患者を対象にzanubrutinibを検討する第 I / II 相試験	長藤委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月28日)	承認
219833	日本人の成熟B細胞性悪性腫瘍患者を対象にzanubrutinibを検討する第 I / II 相試験	長藤委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月11日)	承認
219833	日本人の成熟B細胞性悪性腫瘍患者を対象にzanubrutinibを検討する第 I / II 相試験	長藤委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認
220006	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象としたALXN2060の第3 相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月12日)	承認
220007	EGFR変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療としてのアミバンタマブとラゼルチニブの併用、オシメルチニブ、及びラゼルチニブを比較する第3相ランダム化試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月27日)	承認
220009	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月14日)	承認
220009	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認
220009	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験	なし	治験に関する変更	説明文書、同意文書	承認
220012	ファイザー株式会社の依頼による、潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象としたCP-690,550の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月14日)	承認
220012	ファイザー株式会社の依頼による、潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象としたCP-690,550の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認
-	•	•	•	•	

220012	ファイザー株式会社の依頼による、潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象としたCP-690,550の第Ⅲ相試験	なし	継続審査	実施状況報告	承認
220015	MSD株式会社の依頼による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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月29日)	承認
220015	MSD株式会社の依頼による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	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
220016	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日)	承認
220016	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	なし	治験に関する変更	治験実施計画書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最 新の科学的知見を記載した文書	承認
220019	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-3475と体幹部定位放射線治療(SBRT)の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月12日)	承認
220019	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-3475と体幹部定位放射線治療(SBRT)の第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最 新の科学的知見を記載した文書	承認
220602	第1・2世代EGFR-TKI治療後、脳転移単独増悪(T790M変異陰性/不明)もしくは第1・2世代EGFR-TKI治療およびプラチナ治療後SystemicPD(T790M変異陰性)を示したEGFR変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第 II 相試験(医師主導治験WJOG12819L)	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月27日)	承認
220603	Cellm-001による初発膠芽腫治療効果無作為比較対照試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年12月2日)	承認
220603	Cellm-001による初発膠芽腫治療効果無作為比較対照試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見 を記載した文書	承認
220805	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
220805	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月22日)	承認
220815	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたJNJ-63733657の第Ⅱ相試験	なし	重篤な有害事象の発生	第4報	承認
220815	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたJNJ-63733657の第Ⅱ相試験	なし	治験に関する変更	説明文書、同意文書 、被験者への支払いに関する資料、 治験契約書	承認
221004	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣勢試験	川山副委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月13日)	承認
221004	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣勢試験	川山副委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月29日)	承認
221006	ユーシービージャパン株式会社の依頼による化膿性汗腺炎を対象としたUCB4940の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第Ⅲ相継続試験	石井委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月1日)	承認
221006	ユーシービージャパン株式会社の依頼による化膿性汗腺炎を対象としたUCB4940の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第Ⅲ相継続試験	石井委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
221006	ユーシービージャパン株式会社の依頼による化膿性汗腺炎を対象としたUCB4940の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第Ⅲ相継続試験	石井委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月29日)	承認
221006	ユーシービージャパン株式会社の依頼による化膿性汗腺炎を対象としたUCB4940の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第Ⅲ相継続試験	石井委員	治験に関する変更	添付文書	承認
221009	ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による日本人成人副甲状腺機能低下症患者を対象とした TransCon PTH(ACP 014) の第3 相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年12月2日)	承認
221010	株式会社ガイアバイオメディシンの依頼による進行・再発非小細胞肺癌患者を対象としたGAIA-102の第I/II相臨床試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月27日)	承認
221010	株式会社ガイアバイオメディシンの依頼による進行・再発非小細胞肺癌患者を対象としたGAIA-102の第I/II相臨床試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月27日)	承認

221011	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-3475の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年12月2日)	承認
221011	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-3475の第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書	承認
221012	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年12月2日)	承認
221014	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認
221014	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
221014	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験	なし	継続審査	実施状況報告	承認
221015	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるPD-L1発現で選択された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象としたBGB A317-A1217-302(AdvanTIG-302)の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日)	承認
221015	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるPD-L1発現で選択された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象としたBGB A317-A1217-302(AdvanTIG-302)の第皿相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月22日)	承認
221015	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるPD-L1発現で選択された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象としたBGB A317-A1217-302(AdvanTIG-302)の第皿相試験	なし	継続審査	実施状況報告	承認
221018	MSD株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性再発卵巣癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
221021	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、Oleclumab及びMonalizumabの第 皿相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
221601	進行性原発悪性骨腫瘍を対象としたサバイビン反応性増殖制御型アデノウイルス(SurvCRA-1)の反復腫瘍内局所投与の第II 相試験	なし	モニタリング報告、監査報告	モニタリング報告	承認
221604	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月26日)	承認
221604	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月26日)	承認
221811	ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象とした tisotumab vedotinの第亚相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日)	承認
221811	ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象とした tisotumab vedotinの第亚相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月13日)	承認
221812	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	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
221820	ヤンセンファーマ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JNJ-61186372及びJNJ-73841937の第Ⅲ相 試験	なし	継続審査	実施状況報告	承認
221825	グレード1~3aの再発/難治性濾胞性リンパ腫又は再発/難治性辺縁帯リンパ腫を有する患者を対象に、Tafasitamab + レナリドミドとリツキシマブ併用療法及びレナリドミドとリツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	長藤委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日)	承認
221826	MSD株式会社の依頼によるdMMRの進行又は再発子宮体癌患者を対象にMK-3475と化学療法を比較する第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日)	承認
221828	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第皿相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月1日)	承認
221828	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第皿相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月14日)	承認
222002	エーザイ株式会社の依頼によるE7386とペムブロリズマブの第 I b/ II 相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書	承認

見を 承認 承認 承認 承認 承認 承認 承認 承認 承認 承認
5最 承認 承認 承認 承認 承認 承認 承認
承認 承認 承認 承認 承認
承認承認
承認 承認 承認
書又
承認 承認
承認
承認
承認
承認
見を承認
承認
見を承認
承認

翻球接	_			Τ		
開発を発展 第二日接近の第3 司制設験	222801	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたRPC1063の第Ⅱ/Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	IM047-001_治験パスポート、IM047-001_治験スケジュール ブック、IM047-001_治験ウェルカムガイド	承認
22200	222802		長藤委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月12日)	承認
222512 マンセンファーマ株式会社の依頼による再条又は報治性多条性骨髄腫を対象とした。IIII、III	222802		長藤委員長	治験に関する変更		承認
222816 治験国内管理人日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼によるCYH330第 II 相談験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月22日) ア 222817 アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第四相試験 長藤委員長 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月12日) ア 222818 アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第四相試験 長藤委員長 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月22日) ア 222819 中外製業株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたプリンツフブの第四相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日) ア 222819 中外製業株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたアテソリスマブの第四相試験 なし 数能に関する変更 指数ままに指導。外裁異報言書又は治験使用薬に係る数 がの科学的知見を記載した文書 222823 第一三共株式会社の依頼による連行肝細胞腫がんを対象としたDS-1082aの第四相試験 なし 宝な有音事象の発生 第1報 ア 222823 第一三共株式会社の依頼による非小細胞腫がんを対象としたDS-1082aの第四相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月1日) ア 222823 第一三共株式会社の依頼による非小細胞腫がんを対象としたDS-1082aの第四相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月1日) ア 222824 日本ペーリンガーインゲルバム株式会社の依頼による神発性肺線構造患者を対象としたB1015550の第四相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月1日) ア 222824 日本ペーリンガーインゲルバム株式会社の依頼による連行性機能化件3間質性肺疾患患者を対象としたB1015550の第四相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) ア 222824 日本ペーリンガーインゲルバム株式会社の依頼による連行性機能化件3間質性肺疾患患者を対象としたB10155551 なし 要素な有事事象の発生 第3報 ア 222825 日本ペーリンガーインゲルバム株式会社の依頼による連行性機能化件3間質性肺疾患患者を対象としたB1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) ア 222826 日本ペーリンガーインゲルバム株式会社の依頼による連行性機能化件3間質性肺疾患患者を対象としたB1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) ア 222827 日本ペーリンガーインゲルバム株式会社の依頼による連行性機能化件3間質性肺疾患患者を対象としたB1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) ア 222826 日本ペーリンガーインゲルバム株式会社の依頼による連行性機能化件3間質性肺疾患患者を対象としたB1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) ア 222827 日本ペーリンガーインゲルバム株式会社の依頼による連行性機能化件3間質性肺疾患患者を対象としたB1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) ア 222828 日本ペーリンガーインゲルバム株式会社の依頼による連行性機能化件3間質性肺疾患患者を対象としたB1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) ア・スペーリンボーインゲルバイム株式会社の表記を対象とした日1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報と表記を対象とした日1015551 なし 安性情報と表記を対象とした日1015551 なし 安全性情報と表記を対象とした日1015551 なし 安全性情報を対象とした日1015551 なし 安全性情報となるは表記を対象を表記を対象とした日1015551 なし 安全性情報と表記を対象とした日1015551 なし 安全性情報と表記を対象とした日1015551 なし 安全性情報と表記を対象を表記を対象を表記を対象を表記を対象に関する	222803		なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月8日)	承認
222818 アムシェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたプリナツモマブの第Ⅲ相試験 長藤委員長 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月12日) 尹 222818 アムシェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたプリナツモマブの第Ⅲ相試験 長藤委員長 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月12日) 尹 222819 中外製薬株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたアテツリズマブの第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日) 尹 222823 第一三共株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたアテツリズマブの第Ⅲ相試験 なし 治験に関する要と 第6利率が知見を記載した文書 第6利率が知見を記載した文書 第7年末代会社の依頼による連介組胞肺がんを対象としたの8-1062aの第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日) 尹 222823 第一三共株式会社の依頼による非外組胞肺がんを対象としたの8-1062aの第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月1日) 尹 222823 第一三共株式会社の依頼による非外組胞肺がんを対象としたの8-1062aの第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月1日) 尹 222824 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による神発性肺線維症患者を対象としたBII015550の第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 尹 222824 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による神発性肺線維症患者を対象としたBII015550の第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 尹 222824 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による神発性肺線維症患者を対象としたBII015550の第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 尹 222825 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による連行性繊維化中う間質性肺疾患患者を対象としたBII015551 なし 事高なーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による連行性繊維化中う間質性肺疾患患者を対象としたBII015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 尹 222826 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による連行性繊維化中う間質性肺疾患患者を対象としたBII015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 尹 222827 の第11相試験 なし 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による連行性繊維化中う間質性肺疾患患者を対象としたBII015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 尹 222828 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による連行性繊維化中う間質性肺疾患患者を対象としたBII015551 ない 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 尹 222825 の第11相談録 なし 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による連行性繊維化中う間質性肺疾患患者を対象としたBII015551 ない 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 尹 222826 の第11相談録 なし 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による連行性繊維化中う間質性肺疾患患者を対象としたBII015551 ない 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 尹 222827 の第1相試験 なし 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による連行性繊維化中う間質性肺疾患者を対象としたBII015551 ない 安全性情報と関する様は 安全性情報と表されるながない 安全性情報と関する報告を表を対象としたBII015551 ない 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報とないないによるなどはないないませんないないないによるなどはないないによるなどがないないないないないないないないないないないないないないないないないないな	222812	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫を対象としたJNJ-64007957の第1/2相試験	長藤委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月11日)	承認
アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたプリナツモマブの第Ⅲ相試験 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月2日) 牙 アルジェン株式会社の依頼による進行杆細胞癌患者を対象としたアテゾリズマブの第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日) 牙 全型2819 中外製業株式会社の依頼による進行杆細胞癌患者を対象としたアテゾリズマブの第Ⅲ相試験 なし 分額に関する変更 治験実践計画書、治験実施業事文は治験使用薬に係る最 牙 か設実成計画者、治験主産業事文は治験使用薬に係る最 牙 か設実成計画者、治験主産業事文は治験使用薬に係る最 牙 か設まな力を対しまる起気に文書 第1報 牙 日本ペーリンガーインがルバイム株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1082aの第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月1日) 牙 子 子 子 子 子 子 子 子 子	222813	治験国内管理人日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼によるCYH33の第 II 相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月22日)	承認
222819 中外製業株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたアテゾリズマブの第皿相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日)	222818	アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第Ⅲ相試験	長藤委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月11日)	承認
222815 日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化件7間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 要全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) オースペーリンガーインゲルハイ人株式会社の依頼による進行性繊維化件7間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) オースペーリンガーインゲルハイ人株式会社の依頼による進行性繊維化件7間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) オースペーリンガーインゲルハイ人株式会社の依頼による進行性繊維化件7間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) オースペーリンガーインゲルハイ人株式会社の依頼による神発性肺線維症患者を対象としたBI1015550の第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) オースペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による神発性肺線維症患者を対象としたBI1015550の第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) オースペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化件7間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 要素な有害事象の発生 第3報 オースペーリンガーインゲルハイ人株式会社の依頼による進行性繊維化件7間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) オースペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化件7間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) オースペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化件7間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報を関する報告書(西暦2024年10月29日) オースペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化件7間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) オースペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化件7間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) オースペーリンガーインゲルハイ人株式会社の依頼による近点を担意な起きを対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) オースペーリンガーインゲルハイ人株式会社の依頼による進行性繊維化件7間質性肺疾患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) オースペーリンガーイが成れていた。 オースペーリンガーインゲルハイ人株式会社の依頼による進行性繊維化作用質質性肺疾患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) オースペーリンガーインゲルハイ人株式会社の依頼による進行は繊維化が同質性肺疾患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) オースペール・ロースペール・	222818	アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第Ⅲ相試験	長藤委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月22日)	承認
222823 第一三共株式会社の依頼による非介細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	222819	中外製薬株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたアテゾリズマブの第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日)	承認
222823 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月1日)	222819	中外製薬株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたアテゾリズマブの第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更		承認
222823 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月14日)	222823	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	なし	重篤な有害事象の発生	第1報	承認
222824 日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象としたBII015550の第Ⅲ相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日)	222823	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月1日)	承認
222824 日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象としたBI1015550の第皿相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日)	222823	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月14日)	承認
222824 日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象としたBI1015550の第皿相試験 なし 継続審査 実施状況報告 222825 日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化件う間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし すっています。 ない 安全性情報の報告 33報 222825 日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化件う間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日)	222824	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象としたBI1015550の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日)	承認
222825 日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 重篤な有害事象の発生 第3報 アイングランガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) アイングランガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) アイングランガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) アイングランガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 総続審査 実施状況報告 アインセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ 78934804 の後期第 II 相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) アイングランガーインゲルハイム株式会社の依頼による化膿性汗腺炎患者を対象としたスペンリマブの第 II b/第 II 相談	222824	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象としたBI1015550の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日)	承認
222825	222824	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象としたBI1015550の第Ⅲ相試験	なし	継続審査	実施状況報告	承認
222825 の第Ⅲ相試験 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) 東京 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) 東京 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 東京 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 東京 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 東京 安全性情報の報告 大田 安全性情報の報告 大田 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) 東京 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) 東京 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) 東京 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) 東京 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) 東京 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) 東京 安全性情報の報告 安全性情報の報知の報告 安全性情報の報告 安全性情報の報知の報知の報告 安全性情報の報の報知の報知の報知の報知の報知の報知の報知の報知の報知の報知の報知の報知の	222825		なし	重篤な有害事象の発生	第3報	承認
222825 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI1015551 なし 継続審査 実施状況報告 実施状況報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日) 遅ん アイフィンゲルハイム株式会社の依頼によるJNJ 78934804 の後期第 II 相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) アイフィンゲルハイム株式会社の依頼によるJNJ 78934804 の後期第 II 相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) アイフィンゲルハイム株式会社の依頼による化膿性汗腺炎患者を対象としたスペソリマブの第 II b/第 II 相	222825	The state of the s	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日)	承認
222834 ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ 78934804 の後期第 II 相試験 なし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) アクロション・マストロン・アーマ株式会社の依頼によるJNJ 78934804 の後期第 II 相試験 おし 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日) アクロション・アーマ株式会社の依頼による化膿性汗腺炎患者を対象としたスペソリマブの第 II b/第 II 相	222825		なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日)	承認
223935 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による化膿性汗腺炎患者を対象としたスペソリマブの第IIb/第III相 万世未見 重策か有事事象の発生 第148 第148	222825		なし	継続審査	実施状況報告	承認
	222834	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ 78934804 の後期第 II 相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日)	承認
	222835		石井委員	重篤な有害事象の発生	第1報	承認
222835 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による化膿性汗腺炎患者を対象としたスペソリマブの第 II b/第 II 相 石井委員 安全性情報の報告 安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月30日) 承	222835		石井委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月30日)	承認

223001	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムブロリズマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecanの第皿相 試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認
223001	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムブロリズマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecanの第皿相 試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
223002	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Savolitinibの第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日)	承認
223003	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月11日)	承認
223003	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月22日)	承認
223004	(治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による慢性(非活動性)甲状腺眼症患者を対象としたHZN-001の第皿相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月26日)	承認
223007	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
223007	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性 及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認
223007	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性 及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最 新の科学的知見を記載した文書、頭痛に関する質問票	承認
223008	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第III相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
223008	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第III相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認
223008	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第III相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験薬概要書又 は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書、 治験参加カード、頭痛に関する質問票、治験契約書、保険 外併用療養費外支払に関する覚書	承認
223009	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による非扁平上皮NSCLC患者を対象としたTuvusertib(M1774)とセミプリマブ併用 試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月29日)	承認
223011	アストラゼネカ株式会社の依頼による高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象としたVolrustomigの第III相試験 (eVOLVE-Cervical)	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月11日)	承認
223011	アストラゼネカ株式会社の依頼による高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象としたVolrustomigの第Ⅲ相試験 (eVOLVE-Cervical)	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月26日)	承認
223012	中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマブの第Ⅲ相試験	なし	重篤な有害事象の発生	第1報	承認
223012	中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマブの第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
223012	中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマブの第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月29日)	承認
223013	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日)	承認
223013	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月14日)	承認
223013	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月21日)	承認
223013	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認

223014	COPD患者を対象としたitepekimabの長期安全性及び忍容性を検討する試験	川山副委員長	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
223601	ネフローゼ型膜性腎症に対するリツキシマブ(遺伝子組換え)の有効性及び安全性を検証する多施設共同プラセボ対 照無作為化二重盲検並行群間比較試験(治験実施計画書番号: CAMCR-020)	柴田委員	治験に関する変更	治験使用薬の管理に関する手順書	承認
223602	治癒切除不能進行・再発卵巣扁平上皮癌に対するペムブロリズマブ療法の有効性及び安全性を評価する単群非盲検 第II相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日)	承認
223602	治癒切除不能進行・再発卵巣扁平上皮癌に対するペムブロリズマブ療法の有効性及び安全性を評価する単群非盲検 第II相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書	承認
223603	再発小細胞肺癌患者を対象とした、アムルビシンとデュルバルマブ(MEDI4736)併用療法の有効性及び安全性を検討する国内第II相治験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月27日)	承認
223603	再発小細胞肺癌患者を対象とした、アムルビシンとデュルバルマブ(MEDI4736)併用療法の有効性及び安全性を検討する国内第II相治験	なし	治験に関する変更	説明文書、同意文書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書	承認
223603	再発小細胞肺癌患者を対象とした、アムルビシンとデュルバルマブ(MEDI4736)併用療法の有効性及び安全性を検討する国内第II相治験	なし	モニタリング報告、監査報告	モニタリング報告	承認
223801	MSD株式会社の依頼による MK-7962 の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日)	承認
223801	MSD株式会社の依頼による MK-7962 の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月20日)	承認
223804	日本イーライリリー株式会社の依頼による円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ 相試験	石井委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日)	承認
223804	日本イーライリリー株式会社の依頼による円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ 相試験	石井委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
223804	日本イーライリリー株式会社の依頼による円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ 相試験	石井委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月27日)	承認
223806	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK−3475Aの第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月18日)	承認
223806	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475Aの第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
223810	日本国内の先天性心疾患、慢性肺疾患、免疫不全、ダウン症候群または早産の乳児を対象としたNirsevimabの第3相臨 床試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月28日)	承認
223813	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による成人のNASH患者を対象としたGSK4532990の第Ⅱb相試験	中村委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月27日)	承認
223814	アッヴィ合同会社の依頼によるNSCLC患者を対象としたTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第皿相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日)	承認
223814	アッヴィ合同会社の依頼によるNSCLC患者を対象としたTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第皿相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月18日)	承認
223816	アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG510(ソトラシブ)の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月25日)	承認
223816	アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG510(ソトラシブ)の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月11日)	承認
223817	(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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
223817	(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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月22日)	承認
223819	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月5日)	承認
	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全				

223819	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	なし	継続審査	実施状況報告	承認
223820	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月5日)	承認
223820	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	なし	継続審査	実施状況報告	承認
223821	アッヴィ合同会社の依頼による円形脱毛症患者を対象としたABT-494(Upadacitinib)の第Ⅲ相試験	石井委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日)	承認
223821	アッヴィ合同会社の依頼による円形脱毛症患者を対象としたABT-494(Upadacitinib)の第Ⅲ相試験	石井委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月18日)	承認
223821	アッヴィ合同会社の依頼による円形脱毛症患者を対象としたABT-494(Upadacitinib)の第Ⅲ相試験	石井委員	継続審査	実施状況報告	承認
223824	アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月25日)	承認
223824	アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月11日)	承認
223824	アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	説明文書、同意文書	承認
223827	株式会社CureAppの依頼による非アルコール性脂肪肝炎(NASH)を対象とした治療アプリ CA NASH の第皿相試験	中村委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月22日)	承認
223829	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による脊髄性筋萎縮症を対象としたOAV101の長期追跡調査	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月6日)	承認
223830	第一三共株式会社の依頼による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たダトポタマブ デルクステカン(Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月2日)	承認
223830	第一三共株式会社の依頼による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たダトポタマブ デルクステカン(Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
223830	第一三共株式会社の依頼による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たダトポタマブ デルクステカン(Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
224001	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月10日)	承認
224001	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月18日)	承認
224001	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	なし	治験に関する変更	説明文書、同意文書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書	承認
224002	製品規格外Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験(EAP)	長藤委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月14日)	承認
224004	(治験国内管理人)メドペイス・ジャパン株式会社の依頼による全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象とした Amlitelimab/BI 1015550の第IIb相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月29日)	承認
224005	MSD株式会社の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としてのMK-2870の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月20日)	承認
224006	日本臨床研究オペレーションズ株式会社(治験国内管理人)の依頼による肺動脈性肺高血圧患者を対象とした seralutinibの第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年12月2日)	承認
224007	アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併するCKD患者を対象とした、baxdrostatとダパグリフロジンの第III相 試験	柴田委員	治験に関する変更	カリウム制限食のサポートガイドブック	承認
224008	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にしたBMS-986213の第3相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月27日)	承認
		-	•	•	

224601	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを 追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月6日)	承認
224601	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを 追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月18日)	承認
224601	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを 追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書、治験薬概要書 又は治験使用薬に係る最 新の科学的知見を記載した文書	承認
224602	小児静脈栄養関連胆汁うつ滞(腸管不全関連肝障害)に対する魚油由来静注用脂肪乳剤の有効性と安全性に関する医師主導治験(第Ⅲ相オープン検証試験)	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認
224603	DNAミスマッチ修復機構欠損を有する進行性・転移性子宮体がん患者を対象に、一次治療として化学療法単独とドスタルリマブを比較する無作為化第III相試験: DOMENICA試験	なし	重篤な有害事象の発生	第3報	承認
224603	DNAミスマッチ修復機構欠損を有する進行性・転移性子宮体がん患者を対象に、一次治療として化学療法単独とドスタルリマブを比較する無作為化第III相試験: DOMENICA試験	なし	重篤な有害事象の発生	第2報	承認
224603	DNAミスマッチ修復機構欠損を有する進行性・転移性子宮体がん患者を対象に、一次治療として化学療法単独とドスタルリマブを比較する無作為化第III相試験: DOMENICA試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月26日)	承認
224603	DNAミスマッチ修復機構欠損を有する進行性・転移性子宮体がん患者を対象に、一次治療として化学療法単独とドスタルリマブを比較する無作為化第III相試験: DOMENICA試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月26日)	承認
224603	DNAミスマッチ修復機構欠損を有する進行性・転移性子宮体がん患者を対象に、一次治療として化学療法単独とドスタルリマブを比較する無作為化第III相試験: DOMENICA試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年12月2日)	承認
224604	ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検平行群間比較試験	石井委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認
224604	ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検平行群間比較試験	石井委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月28日)	承認
224801	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	なし	重篤な有害事象の発生	第1報	承認
224801	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	なし	重篤な有害事象の発生	第1報	承認
224801	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月25日)	承認
224801	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月11日)	承認
224804	第一三共株式会社の依頼による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陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第皿相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月2日)	承認
224804	第一三共株式会社の依頼による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陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第皿相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
224804	第一三共株式会社の依頼による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陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第皿相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
224806	協和キリン株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたKK2845の第 I 相試験	長藤委員長	重篤な有害事象の発生	第1報	承認
224806	協和キリン株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたKK2845の第 I 相試験	長藤委員長	治験に関する変更	治験実施計画書、説明文書、同意文書	承認
224807	MSD株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたMK-7240の第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	説明文書、同意文書	承認
224808	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼による治療歴のある非小細胞肺癌成人患者を対象としたSGN-B6Aのドセタキセルと比較評価する無作為化、非盲検、第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月29日)	承認
224808	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼による治療歴のある非小細胞肺癌成人患者を対象としたSGN-B6Aのドセタキセルと比較評価する無作為化、非盲検、第皿相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月13日)	承認
			•	+	

224809	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月31日)	承認
224809	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月19日)	承認
224809	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	なし	治験に関する変更	治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を 記載した文書	承認
224810	MSD株式会社の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相 試験	なし	重篤な有害事象の発生	第3報	承認
224810	MSD株式会社の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相 試験	なし	重篤な有害事象の発生	第4報	承認
224810	MSD株式会社の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相 試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月22日)	承認
224810	MSD株式会社の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相 試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日)	承認
224810	MSD株式会社の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相 試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書、説明文書、同意文書	承認
224811	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象とした BI1015550の長期継続第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日)	承認
224813	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
224815	住友ファーマ株式会社の依頼による網膜色素上皮裂孔患者を対象としたHLCR011の第I/II相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月13日)	承認
224815	住友ファーマ株式会社の依頼による網膜色素上皮裂孔患者を対象としたHLCR011の第I/II相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月13日)	承認
224815	住友ファーマ株式会社の依頼による網膜色素上皮裂孔患者を対象としたHLCR011の第I/II相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月13日)	承認
224815	住友ファーマ株式会社の依頼による網膜色素上皮裂孔患者を対象としたHLCR011の第I/II相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月13日)	承認
224815	住友ファーマ株式会社の依頼による網膜色素上皮裂孔患者を対象としたHLCR011の第I/II相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月13日)	承認
224815	住友ファーマ株式会社の依頼による網膜色素上皮裂孔患者を対象としたHLCR011の第I/II相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日)	承認
224817	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした Toripalimab 単 剤療法又は Toripalimab + Tifcemalimab 併用療法(JS004/TAB004)の第皿相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月1日)	承認
224817	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした Toripalimab 単 剤療法又は Toripalimab + Tifcemalimab 併用療法(JS004/TAB004)の第皿相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
224818	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月31日)	承認
224818	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月11日)	承認
224818	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日)	承認
224819	レナリスファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を有する日本人患者を対象としたRE-021の第Ⅲ相試験	柴田委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日)	承認
224819	レナリスファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を有する日本人患者を対象としたRE-021の第Ⅲ相試験	柴田委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月19日)	承認
	•		+	·	

224820	レナリスファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を有する日本人患者を対象としたRE-021の第Ⅲ相試験	柴田委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日)	承認
224820	レナリスファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を有する日本人患者を対象としたRE-021の第Ⅲ相試験	柴田委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月19日)	承認
224821	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるB細胞性悪性腫瘍を有する患者を対象としたザヌブルチニブ(BGB-3111)の第皿相試験	長藤委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月7日)	承認
224821	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるB細胞性悪性腫瘍を有する患者を対象としたザヌブルチニブ(BGB-3111)の第皿相試験	長藤委員長	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月25日)	承認
224822	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎又はクローン病の小児患者を対象とした ベドリズマブ皮下注製剤の第3相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月12日)	承認
224822	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎又はクローン病の小児患者を対象とした ベドリズマブ皮下注製剤の第3相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月26日)	承認
224822	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎又はクローン病の小児患者を対象とした ベドリズマブ皮下注製剤の第3相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書	承認
224823	転移性又は切除不能な非小細胞肺癌患者を対象としたU3-1402の多施設共同非盲検第I相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月31日)	承認
224823	転移性又は切除不能な非小細胞肺癌患者を対象としたU3-1402の多施設共同非盲検第I相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月14日)	承認
224823	転移性又は切除不能な非小細胞肺癌患者を対象としたU3-1402の多施設共同非盲検第I相試験	なし	治験に関する変更	説明文書、同意文書	承認
224824	ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による化膿性汗腺炎(HS)患者を対象としたスペソリマブの第II/III相試験	石井委員	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年10月30日)	承認
224826	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月15日)	承認
224826	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月22日)	承認
224826	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	保険外併用療養費外支払に関する覚書	承認
224827	アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I / II 相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月11日)	承認
224827	アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I / II 相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月12日)	承認
224828	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK 1084 の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2024年11月26日)	承認

報告事項

治験番号	· · 課題名		概要	
212010	興和株式会社の依頼によるC型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象としたNIK-333の第Ⅲ相試験		開発の中止等に関する報告	
215020	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		治験終了報告	
217018	MSD株式会社の依頼によるMK−3475(Pembrolizumab)±とINCB024360(Epacadostat)の第Ⅱ相試験		開発の中止等に関する報告	

221010 株式会社ガイアバイオメディシンの依頼による進行・再発非小細胞肺癌患者を対象としたGAIA-102の第I/II相臨床試験 開発の中止等に関する報告

報告事項(12月16日迅速審査)

治験番号	課題名	審査担当	審査事項	概要	審議結果
221825	グレード1~3aの再発/難治性濾胞性リンパ腫又は再発/難治性辺縁帯リンパ腫を有する患者を対象に、Tafasitamab + レナリドミドとリツキシマブ併用療法及びレナリドミドとリツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	川山副委員長	治験に関する変更	治験分担医師	承認
222801	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたRPC1063の第 Ⅱ / Ⅲ 相試験	長藤委員長	治験に関する変更	被験者の健康被害の補償について説明した文書	承認
222802	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした teclistamab とダラツムマブの併用療法の第3相試験	川山副委員長	治験に関する変更	治験分担医師	承認
222812	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫を対象としたJNJ-64007957の第1/2相試験	川山副委員長	治験に関する変更	治験分担医師	承認
223825	リジェネフロ株式会社の依頼による常染色体優性多発性嚢胞腎患者を対象としたRN-014の前期第 II 相試験	長藤委員長	治験に関する変更	治験分担医師	承認
223826	ニプロ株式会社の依頼による受傷後6~8週時点でASIA機能障害尺度(AIS)Dの急性期外傷性脊髄損傷患者を対象としたSTR01の第II 相試験	長藤委員長	治験に関する変更	治験分担医師	承認
223828	ニプロ株式会社の依頼による工程内管理規格及び出荷規格を満たさなかったステミラック注の急性期外傷性脊髄損傷患者を対象としたSTR01の第 II 相治験	長藤委員長	治験に関する変更	治験分担医師	承認
224819	レナリスファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を有する日本人患者を対象としたRE-021の第Ⅲ相試験	長藤委員長	治験に関する変更	治験分担医師	承認
224823	転移性又は切除不能な非小細胞肺癌患者を対象としたU3-1402の多施設共同非盲検第I相試験	長藤委員長	治験に関する変更	治験分担医師	承認

(2)次回の臨床試験審査委員会開催について

西暦2025年1月20日(月) 16時00分~ 予定 ※開催場所:第5会議室(病院本館2階)