臨床試験審査委員会議事摘録

日 時:西暦2025年7月22日(火) 15:00~15:35

場 所:第2会議室(病院本館東棟2階)

出 席:長藤、川山、西、石井、渡邊、安元、井上、牟田、野村、坂田、周家、平田

欠 席:柴田、中村、松本

※ 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。

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
	ファイザー株式会社の依頼によるPD-L1が高発現している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌を有する人を対象とした治験薬(Sigvotatug Vedotin)について検討する第3相試験(Be6A Lung-02 試験)	なし	新規治験	承認

概要

治験責任医師 東医師から、7月14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。

症例数について

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)ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による活動性を有する成人突発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの長期安全性を検討する第III相非盲検試験	なし	新規治験	承認

概要

治験責任医師 海江田医師から、7月14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。

・治験薬について

・安全性について

治験番号	課題名	関連委員	審査事項	審議結果	
225815	アッヴィ合同会社の依頼による頭部の脱毛が25%以上の成人及び青少年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	新規治験	承認	

治験分担医師 石井医師から、7月14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。
・症例数について

治験番号	課題名	関連委員	審査事項	審議結果
225816	アストラゼネカ株式会社の依頼による HER2 発現(IHC 3+/2+)ミスマッチ修復機能正常(pMMR)子宮体がん患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカン + rilvegostomig 又はペムブロリズマブの第III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、7月14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
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2025年6月11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2025年6月25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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月30日)	承認
217830	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AZD9291の第Ⅲ相試験	なし		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
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2025年6月12日)	承認
	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2025年6月26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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月10日)	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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月6日)	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2025年6月4日)	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2025年6月24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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年7月7日)	承認

219003	アストラゼネカ社の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第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2025年6月10日)	承認
219003	アストラゼネカ社の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第皿相試験	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
219003	アストラゼネカ社の依頼による局所肝細胞癌患者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
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2025年7月4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	継続審査	実施状況報告	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2025年6月6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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年7月7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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月26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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年7月3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	治験実施計画書、説明文書同意文書	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	継続審査	実施状況報告	承認
219819	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumab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2025年6月10日)	承認
219819	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumab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
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2025年6月6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2025年6月24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	治験に関する変更	治験実施計画書、説明文書同意文書、契約内容変更に関 する覚書	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2025年6月10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2025年6月24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2025年6月4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2025年6月19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2025年7月7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2025年7月7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2025年6月17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2025年6月30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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月6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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年7月7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	重篤な有害事象の発生	第2報	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	重篤な有害事象の発生	第2報	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2025年6月6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2025年6月25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	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
220808	アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮内膜癌を対象としたオラパリブとデュルバルマブの第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	説明文書同意文書	承認
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	継続審査	実施状況報告	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	重篤な有害事象の発生	第1報	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	重篤な有害事象の発生	第1報	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	重篤な有害事象の発生	第1報	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	重篤な有害事象の発生	第1報	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2025年6月3日)	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2025年6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2025年6月23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2025年7月7日)	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	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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年7月2日)	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 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2025年6月10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2025年7月7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2025年7月7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2025年7月7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2025年5月27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2025年6月10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2025年6月20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の第皿相試験	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
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
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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月10日)	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2025年5月27日)	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2025年6月24日)	承認
	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2025年6月24日)	承認
	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2025年6月26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2025年6月27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Ⅲ相試験	なし	重篤な有害事象の発生	第1報	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Ⅲ相試験	なし	重篤な有害事象の発生	第2報	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2025年5月30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2025年6月9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2025年6月13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2025年6月27日)	承認
222003	中外製薬株式会社の依頼による悪性腫瘍患者を対象としたマスタースクリーニング試験	なし	継続審査	実施状況報告	承認
222004	中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ,エヌトレクチニブ,Pralsetinibの第 I /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2025年6月23日)	承認
222004	中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ,エヌトレクチニブ,Pralsetinibの第 I /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

			_		
222004	中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ,エヌトレクチニブ,Pralsetinibの第 $I/$ Ⅲ相試験	なし	継続審査	実施状況報告	承認
222007	エーザイ株式会社の依頼による固形がん患者を対象としたE7386の第Ib/ 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2025年6月13日)	承認
222007	エーザイ株式会社の依頼による固形がん患者を対象としたE7386の第Ib/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2025年6月26日)	承認
222007	エーザイ株式会社の依頼による固形がん患者を対象としたE7386の第Ib/Ⅱ相試験	なし	治験に関する変更	添付文書	承認
222007	エーザイ株式会社の依頼による固形がん患者を対象としたE7386の第Ib/II 相試験	なし	治験に関する変更	添付文書	承認
222007	エーザイ株式会社の依頼による固形がん患者を対象としたE7386の第Ib/II 相試験	なし	治験に関する変更	リクルートメントベンダー関連資料	承認
222008	第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたパトリツマブ デルクステカン(U3-1402)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2025年6月12日)	承認
222008	第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたパトリツマブ デルクステカン(U3-1402)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2025年6月26日)	承認
222010	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSacituzumab Govitecan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2025年6月4日)	承認
222010	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSacituzumab Govitecan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2025年6月18日)	承認
222010	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSacituzumab Govitecan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2025年7月2日)	承認
222010	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSacituzumab Govitecan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
	株式会社日本医療機器技研の依頼による虚血性心疾患患者を対象としたJFK-01の安全性・有効性を評価するための 臨床試験	なし	重篤な有害事象の発生	第3報	承認
222012	株式会社日本医療機器技研の依頼による虚血性心疾患患者を対象としたJFK-01の安全性・有効性を評価するための 臨床試験	なし	重篤な有害事象の発生	第4報	承認
222601	ブラチナ製剤感受性の再発卵巣癌を対象としたペムブロリズマブ、ベバシズマブ及びプラチナ系化学療法併用投与後に 維持療法としてペムブロリズマブ、ベバシズマブ及びオラパリブを併用投与する第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2025年7月3日)	承認
222601	プラチナ製剤感受性の再発卵巣癌を対象としたペムブロリズマブ、ベバシズマブ及びプラチナ系化学療法併用投与後に 維持療法としてペムブロリズマブ、ベバシズマブ及びオラパリブを併用投与する第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2025年7月3日)	承認
222601	ブラチナ製剤感受性の再発卵巣癌を対象としたペムブロリズマブ、ベバシズマブ及びプラチナ系化学療法併用投与後に 維持療法としてペムブロリズマブ、ベバシズマブ及びオラパリブを併用投与する第Ⅱ相試験	なし	治験に関する変更	説明文書同意文書	承認
222602	初回腫瘍減量手術肉眼的完全切除後の進行卵巣癌を対象にパクリタキセル、カルボプラチン投与後のニラパリブによる維持療法と、パクリタキセル、カルボプラチン、ベバシズマブ投与後のニラパリブ、ベバシズマブによる維持療法を比較するランダム化試験(NIRVANA-1)		安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月12日)	承認
222602	初回腫瘍減量手術肉眼的完全切除後の進行卵巣癌を対象にパクリタキセル、カルボプラチン投与後のニラパリブによる維持療法と、パクリタキセル、カルボプラチン、ベバシズマブ投与後のニラパリブ、ベバシズマブによる維持療法を比較するランダム化試験(NIRVANA-1)		安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月20日)	承認
222603	肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者における抗IL-6受容体抗体薬サトラリズマブの有効性及び安全性に関する検討 -多施設共同 医師主導治験-	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年7月7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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年5月30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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月13日)	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	長藤委員長	継続審査	実施状況報告	承認

治験国内管理人海和製薬株式会社の依頼によるCYH33の第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
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2025年6月6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2025年6月20日)	承認
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2025年6月6日)	承認
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6報	承認
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2025年5月30日)	承認
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2025年6月9日)	承認
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2025年6月13日)	承認
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2025年6月27日)	承認
プラチナ製剤抵抗性高異型度漿液性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌を対象とするMORAb-202の第2相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書	承認
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2025年5月29日)	承認
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2025年6月27日)	承認
	中村委員	治験に関する変更	治験実施計画書	承認
試験	-	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月26日)	承認
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	治験実施計画書、説明文書同意文書	承認
(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2025年7月7日)	承認
(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Ⅲ相試験	なし	継続審査	実施状況報告	承認
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2025年6月16日)	承認
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2025年7月2日)	承認
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2025年6月16日)	承認
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2025年7月2日)	承認
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2025年7月4日)	承認
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	重篤な有害事象の発生	第4報	承認
	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Ⅲ相試験 (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Ⅲ相試験 (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Ⅲ相試験 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、ブラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験 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、ブラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験 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、ブラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験 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 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 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 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-	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 長藤委員長 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 長藤委員長 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 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 アラチナ製剤抵抗性高異型度漿液性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌を対象とするMORAb-202の第2相試験 なし アラチナ製剤抵抗性高異型度漿液性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌を対象とするMORAb-202の第2相試験 なし アンセンファーマ株式会社の依頼による非外細胞肺癌を対象としたペムプロが表現を対象としたAZD2693の第Ⅱ相試験 中村委員 MSD株式会社の依頼による非外細胞肺癌を対象としたベムブロがスマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験 は なし アストラゼネカ株式会社の依頼による非外細胞肺癌を対象としたベムブロがスマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験 なし (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Ⅲ相試 なし (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Ⅲ相試 なし など安全性を評価するランダム化、三直音線、フラセボ対照、多胞説共同、第Ⅲ相試験 なし 中等度から重度の活動性を有する濃痛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、三重音線、多胞説共同、第Ⅲ相試験 なし 中等度から重度の活動性を有する濃痛性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464を1日回投与した際の南効性 なりとい際の長期有効性及び全性を評価するランダム化、二重音線、多能放共同、第Ⅲ相試験 なし 中等度から重度の活動性を有する濃痛性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464を1日回投与した際の東期有効性及び全性を評価するランダム化、二重音線、多能設共同、第Ⅲ相試験 レー等度から重度の活動性を有する濃痛性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464を1日回投与した際の長期有効性及び全性を評価するランダム化、二重音線、第2時歳上に不BX464 25 mg又は50 mgを1日1回投 りした際の長期有効性及び全性を評価するランダム化、二重音線、多能設共同、第14前組 及び安全性を評価するランダム化、三重音線、多能設共同、第14前組 及び安全性を評価するランダム化に、三重音線、多能設共同、第14前組 及び安全性を評価する方濃値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 りした際の長期有効性及び全性を評価するランダム化、二重音線、第25年間、第14前組 をした際の長期有効性及び全性を評価するランダム化に、重音を対象に大田がはなりになりでは1日回投 りした際の長期有効性及び全性を持備する過程を対象に大田がは250 mgを1日1回投 なした際のほどの体質がは250 mgを1日1回投 なした際のは250 mgを1日1回投	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皿相試験 長藤委員長 安全性情報の報告 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皿相試験 長藤委員長 安全性情報の報告 中外製果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ナソリズマブの第里相試験 なし 安全性情報の報告 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の第里相試験 なし 安全性情報の報告 アプラナ契剤抵抗性高異型症現液性卵巣癌、原条性腹膜癌又は卵管癌を対象とするMORAb-202の第2相試験 なし 安全性情報の報告 アプラナ契剤抵抗性高異型症現液性腹膜癌及は卵管癌を対象としたOS-1062aの第里相試験 なし 安全性情報の報告 アンセンファーマ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の第里相試験 なし 安全性情報の報告 アンセンファーマ株式会社の依頼による非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたAD20283の第Ⅱ6相試験 なし 安全性情報の報告 対数表 MSD株式会社の依頼による非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたAD20283の第Ⅱ6相試験 中村委員 治験に関する変更 なし 安全性情報の報告 対数す かかまな社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムプロリズマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecanの第皿相 なし 法験に関する変更 なし 安全性情報の報告 対数を性を評価するアジダム化、二重音板、ブラセボ対照、多能放き性、第旧相談数 なし 安全性情報の報告 なり安全性を評価するデジタに化、二重音板、ブラセボ対照、多能放ま性、第旧相談数 なし 安全性情報の報告 なりな安性を評価するアジダム化、二重音板、ブラセボ対照、多能表と用、第旧相談数 なし 安全性情報の報告 なり安全性を評価するアジタム化、三重音板、ブラセボ対照、多能表と用、第旧相談的 なし 安全性情報の報告 サ等度から重信の活動性を有する濃幅性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性 なし 安全性情報の報告 サ等度から重信の活動性を有する濃縮性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性 なし 安全性情報の報告 サ等度から重信の活動性を有する濃縮性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464を1日1回投与した際の再物をなし 安全性情報の報告 サ等度から重信の活動性を有する濃縮性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX46425 mg X1250 mgを1日1回投 サ等度がも重信の活動性を有する濃縮性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX46425 mg X1250 mgを1日1回投 サ等度が自定の影性を有する濃縮性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX46425 mg X1250 mgを1日1回投 サ等度が自定の影性を有する濃縮性大腸炎患者を対象に、維持を決としてABX46425 mg X1250 mgを1日1回投 サ等度が自定の影性を有する濃縮性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX46425 mg X1250 mgを1日1回投 サ等度が自定の影性を持て表が関係して発酵を対象性の報告	おいまして、

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2025年6月10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2025年6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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月13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2025年6月27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	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
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2025年6月5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2025年6月12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2025年6月19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2025年6月26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2025年7月3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	川山委員	重篤な有害事象の発生	第1報	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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年7月3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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月5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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月18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
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	治験使用薬の管理に関する手順書	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	重篤な有害事象の発生	第1報	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	重篤な有害事象の発生	第2報	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2025年6月13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	治験実施計画書、説明文書同意文書	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2025年6月18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	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	承認
223801	MSD株式会社の依頼による MK-7962 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
		•	•		

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2025年6月13日)	承認
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2025年6月27日)	承認
武田薬品工業株式会社の依頼によるTAK-861の長期安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ/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2025年6月24日)	承認
武田薬品工業株式会社の依頼によるTAK-861の長期安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ/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、治験参加カード、被 験者が実施する評価項目	承認
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2025年6月30日)	承認
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	継続審査	実施状況報告	承認
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2025年6月16日)	承認
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2025年6月6日)	承認
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2025年6月20日)	承認
(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2025年6月13日)	承認
(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2025年6月27日)	承認
(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	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
株式会社カネカの依頼による急性期脊髄損傷患者を対象とした KA-301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2025年6月3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 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2025年6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 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2025年6月17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 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2025年6月27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 性及び忍容性を検討する試験	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
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	重篤な有害事象の発生	第1報	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	重篤な有害事象の発生	第2報	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2025年6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2025年6月17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2025年6月27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	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
	旧私財験 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 武田薬品工業株式会社の依頼によるTAK-861の長期安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ/Ⅲ相試験 武田薬品工業株式会社の依頼によるTAK-861の長期安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ/Ⅲ相試験 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 H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 アッヴィ合同会社の依頼による非が心患者を対象としたAMG510(ソトラシブ)の第Ⅲ相試験 アンジェン株式会社の依頼による肺が心患者を対象としたAMG510(ソトラシブ)の第Ⅲ相試験 アムジェン株式会社の依頼による肺が心患者を対象としたAMG510(ソトラシブ)の第Ⅲ相試験 アムジェン株式会社の依頼による肺が心患者を対象としたAMG510(ソトラシブ)の第Ⅲ相試験 (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とブラチナ製剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相試験 (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とブラチナ製剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相試験 (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とブラチナ製剤件用化学療法を比較する第Ⅲ相試験 (治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリコ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とブラチナ製剤件用化学療法と比較する第Ⅲ相試験 アムジェと作と検討する記録を表されて表されて表されて表されて表されて表されて表されて表されて表されて表されて	相試験 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 石井委員 武田薬品工業株式会社の依頼によるTAK-861の長期安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ/Ⅲ相試験 なし	相対験	####################################

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2025年6月16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2025年6月30日)	承認
223823	塩野義製薬株式会社の依頼による栄養障害型表皮水疱症患者を対象としたS-005151の第Ⅱ相試験	石井委員	治験に関する変更	治験実施計画書	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2025年6月6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2025年6月20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2025年6月4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2025年6月18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2025年6月30日)	承認
	第二二十世式今社の体語にトスDD_11限性の民族五数千歩五数又は転移性しばポルクギネノゴ戦(原果老太社会と) た		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、治験に関する患者用ガイド	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2025年6月11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2025年6月26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2025年7月3日)	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2025年6月3日)	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2025年6月26日)	承認
224003	(治験国内管理人)ノボキュア株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌を対象としたTTフィールドとペムブロリズマブ 及びプラチナ製剤ベースの化学療法を併用するピボタル第Ⅲ相試験(LUNAR-2)	なし	継続審査	実施状況報告	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2025年7月2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	重篤な有害事象の発生	第3報	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	重篤な有害事象の発生	第2報	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	重篤な有害事象の発生	第3報	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	重篤な有害事象の発生	第1報	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2025年7月3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	治験に関する変更	治験契約書保険外併用療養費外支払に関する覚書	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	治験に関する変更	説明文書同意文書	承認

承認
小 心
承認
承認 承認
30日) 承認
承認
承認
13日) 承認
承認
0科学的知見を 承認
[3日] 承認
承認 承認
3日) 承認
(3日) 承認
17日) 承認
7日) 承認
7日) 承認
17日) 承認
承認
承認
承認 承認
薬概要書又は 承認 にた文書
承認 承認
承認

224605	小児期発症のネフローゼ症候群早期再発例における IDEC-C2B8 投与の有効性の検討 - 多施設共同ランダム化並行 群間比較試験(JSKDC12)-	なし	治験に関する変更	治験実施計画書	承認
224605	小児期発症のネフローゼ症候群早期再発例における IDEC-C2B8 投与の有効性の検討 - 多施設共同ランダム化並行 群間比較試験(JSKDC12)-	なし	モニタリング報告、監査報告	モニタリング報告	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2025年6月6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2025年6月20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2025年6月30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
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2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	重篤な有害事象の発生	第3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	重篤な有害事象の発生	第4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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月17日)	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
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	継続審査	実施状況報告	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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月30日)	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	治験参加カード(治験IDカード)	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2025年6月6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2025年6月23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2025年6月5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2025年6月27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2025年6月27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、被験者への支払い に関する資料	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2025年6月27日)	承認
224812	MSD株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたMK-7240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2025年6月30日)	承認
	•	•	•		

224812	MSD株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたMK-7240の第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書、説明文書同意文書	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2025年6月9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	継続審査	実施状況報告	承認
	(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2025年5月30日)	承認
	(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2025年6月16日)	承認
	(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2025年6月27日)	承認
	(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	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
	武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体 $lpha$ 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2025年6月2日)	承認
	武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体 $lpha$ 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2025年6月30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2025年6月4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2025年6月24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2025年6月30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	治験に関する変更	治験参加カード	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2025年6月4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2025年6月24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2025年6月30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	治験に関する変更	治験参加カード	承認
	(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2025年6月10日)	承認
	(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2025年6月24日)	承認
	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2025年5月28日)	承認
	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2025年6月11日)	承認
	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2025年6月25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2025年5月29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2025年6月12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2025年6月26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2025年6月12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2025年6月26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	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
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2025年5月27日)	承認
224827	アストラゼネカ株式会社の依頼による第I/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2025年6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/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2025年6月26日)	承認
224827	アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I/I 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	承認
224827	アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I/I 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
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	重篤な有害事象の発生	第1報	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2025年6月27日)	承認
224829	KMバイオロジクス株式会社の依頼による先天性血液凝固第X因子欠乏症患者を対象としたKD-416の第 I / II 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	承認
224831	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Ib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2025年6月3日)	承認
224831	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Ib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2025年6月16日)	承認
224831	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Ib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2025年6月30日)	承認
224831	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Ib相試験	長藤委員長	治験に関する変更	説明文書同意文書	承認
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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月11日)	承認
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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月24日)	承認
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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月26日)	承認
224835	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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月3日)	承認
224835	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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月17日)	承認
224835	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	治験に関する変更	治験実施計画書	承認
				-	

224836	(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	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月30日)	承認
224837	JCRファーマ株式会社の依頼による小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした、JR-142の第Ⅲ相臨床 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
224838	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月2日)	承認
224838	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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年6月17日)	承認
224838	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2025年6月30日)	承認
224841	アムジェン株式会社の依頼によるAMG757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2025年6月6日)	承認
224841	アムジェン株式会社の依頼によるAMG757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2025年6月20日)	承認
224841	アムジェン株式会社の依頼によるAMG757の第II相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書	承認
224842	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの第II/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2025年6月2日)	承認
224842	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの第II/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2025年6月10日)	承認
224842	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの第II/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2025年6月16日)	承認
224842	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの第II/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2025年6月27日)	承認
224843	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による中等度又は高度の肝線維化が認められる NASH/MASH 肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する第Ⅲ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2025年6月20日)	承認
224844	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼によるNASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者 Csurvodutide を投与したときの有用性を検証する第皿相試験	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2025年6月20日)	承認
225001	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シツズマブ ゴビテカンを標準治療(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	なし	安全性情報の報告	安全性情報に関する報告書(西暦2025年7月4日)	承認
225002	ファイザー株式会社の依頼による、円形脱毛症患者を対象としたリトレシチニブの第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2025年7月1日)	承認
225002	ファイザー株式会社の依頼による、円形脱毛症患者を対象としたリトレシチニブの第Ⅲ相試験	石井委員	治験に関する変更	治験実施計画書	承認
225003	(治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌を対象としたHLX10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2025年6月27日)	承認
	(治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌を対象としたHLX10の第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
225601	再発婦人科明細胞癌に対するdostarlimab単剤療法またはベバシズマブ併用療法と非プラチナ製剤化学療法の3群無作為化第2相試験	なし	治験に関する変更	監査計画書	承認
225801	中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたRO7790121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2025年6月24日)	承認
225801	中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたRO7790121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
225802	第一三共株式会社の依頼によるHER2発現卵巣癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第III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2025年5月29日)	承認
223002	第一二共体式去性の依頼によるFER2光境卵未溜思有を対象としたドプペプスマン ブルグペブガンの第二性臨体試験	<i>(</i> 30	女主に 情報の報告	文王に旧和に関する和日音(四月2023年3月23日)	开心

225802	第一三共株式会社の依頼によるHER2発現卵巣癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第III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2025年6月13日)	承認
225802	第一三共株式会社の依頼によるHER2発現卵巣癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ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2025年6月26日)	承認
225803	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による進展型小細胞肺癌の患者を対象としたBNT327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2025年5月28日)	承認
225803	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による進展型小細胞肺癌の患者を対象としたBNT327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2025年6月27日)	承認
225806	中外製薬株式会社の依頼によるType IIIのvon Willebrand病患者を対象としたRO5534262(エミシズマブ)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2025年4月25日)	承認
225806	中外製薬株式会社の依頼によるType IIIのvon Willebrand病患者を対象としたRO5534262(エミシズマブ)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2025年5月29日)	承認
225806	中外製薬株式会社の依頼によるType IIIのvon Willebrand病患者を対象としたRO5534262(エミシズマブ)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2025年6月23日)	承認
225806	中外製薬株式会社の依頼によるType IIIのvon Willebrand病患者を対象としたRO5534262(エミシズマブ)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
225807	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-2400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2025年6月12日)	承認
225807	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-2400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2025年6月26日)	承認
225807	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-2400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
225809	ICONクリニカルリサーチ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rinatabart sesutecan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2025年6月13日)	承認
225809	ICONクリニカルリサーチ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rinatabart sesutecan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2025年6月26日)	承認
	日本スミス薬品株式会社の依頼による活動性甲状腺眼症患者を対象としたK1-70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2025年6月6日)	承認
225812	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による表皮水疱症を対象としたOleogel-S10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2025年7月2日)	承認
225813	中外製薬株式会社の依頼による非増殖糖尿病網膜症患者を対象としたファリシマブの第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2025年6月2日)	承認

報告事項

治験番号	課題名		概要	
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		開発の中止等に関する報告	
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)		治験終了報告	
219829	サノフィ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSAR408701の第Ⅲ相試験		開発の中止等に関する報告	

204077	#N/A		開発の中止等に関する報告	
	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		治験終了報告	
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Ⅱb/第Ⅲ相 試験		治験終了報告	
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 相試験		開発の中止等に関する報告	
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		治験終了報告	
224825	末期腎不全患者を対象としたCSL300の二重盲検第3相臨床試験		治験終了報告	

報告事項(7月22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
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	長藤委員長	治験に関する変更	治験分担医師	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	長藤委員長	治験に関する変更	治験実施計画書	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	長藤委員長	治験に関する変更	治験実施計画書	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	長藤委員長	治験に関する変更	治験分担医師	承認
222832	クリングルファーマ株式会社の依頼による声帯瘢痕患者を対象とした KP-100LI 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
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
223805	武田薬品工業株式会社の依頼によるTAK-861の長期安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ/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
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)	川山副委員長	治験に関する変更	治験分担医師	承認
224843	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による中等度又は高度の肝線維化が認められる NASH/MASH 肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する第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
224844	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼によるNASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する第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
225003	(治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌を対象としたHLX10の第Ⅱ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

(2)次回の臨床試験審査委員会開催について

西暦2025年8月18日(月) 16時00分~ 予定 ※開催場所:第5会議室(病院本館2階)