

# 第 46 回 藤田医科大学病院群共同治験審査委員会 議事要旨

2024 年 2 月 20 日作成

出席委員：廣岡委員長、廣瀬・山田副委員長、安岡・今泉・外山・剣持・矢上・伊藤（信）・大江・宮下委員、飯島・成田・桑原・濱野・越村・三矢非専門委員、太田・平野・高関外部委員

欠席委員：伊藤（哲）・近藤

日 時：2023 年 12 月 20 日（水） 17:00 ~ 17:55

場 所：大学病院 外来棟 6-3 セミナールーム（Web 会議システム）

ばんたね病院（Web 会議システム）

岡崎医療センター（Web 会議システム）

先端医療研究センター・羽田クリニック（Web 会議システム）

## 【藤田医科大学病院】

受付番号：F-577

治験依頼者：ゼリア新薬工業株式会社

被験薬記号：Z-338

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：機能性ディスペプシア

実施診療科：小児外科

審査内容：本治験の新規申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について治験責任医師が説明を行った。その内容を踏まえて、対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。

審査結果：修正の上で承認

受付番号：F-578

治験依頼者：シミック株式会社（治験国内管理人）

被験薬記号：HZN-001

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：慢性（非活動性）甲状腺眼症

実施診療科：内分泌・代謝・糖尿病内科

審査内容：本治験の新規申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について治験責任医師が説明を行った。その内容を踏まえて、対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。

審査結果：修正の上で承認

## 【藤田医科大学病院】

受付番号：388

治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社

被験薬記号：ABL001

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：慢性期慢性骨髓性白血病

実施診療科：血液内科

審査内容：治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

受付番号：392

治験依頼者：ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社

被験薬記号：BMS-936558/BMS-734016

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：腎細胞がん

実施診療科：泌尿器科

審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

受付番号：403

治験依頼者：小野薬品工業株式会社

被験薬記号：ONO-4538

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：非小細胞肺癌

実施診療科：呼吸器内科・アレルギー科

審査内容：治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。

また、治験の終了が報告された。

実施症例数 1 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象：無

受付番号 : 410 治験依頼者 : MSD 株式会社  
被験薬記号 : MK-3475  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : TKI 抵抗性 EGFR 遺伝子変異陽性の転移性非小細胞肺癌  
実施診療科 : 呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
また、治験の終了が報告された。  
実施症例数 5 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象 : 有

受付番号 : 417 治験依頼者 : アッヴィ合同会社  
被験薬記号 : Risankizumab(維持)  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎  
実施診療科 : 消化器内科  
審査内容 : 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : 427 治験依頼者 : ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社  
被験薬記号 : BMS-986165  
開発相 : 第Ⅱ相  
対象疾患 : 中等度から重度のクローニン病  
実施診療科 : 消化器内科  
審査内容 : 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : 432 治験依頼者 : アストラゼネカ株式会社  
被験薬記号 : MEDI4736  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 組織学的又は細胞学的に確認されたステージ I~II 非小細胞肺癌  
実施診療科 : 呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : 433 治験依頼者 : シミック株式会社(治験国内管理人)  
被験薬記号 : BMN165  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 18 歳以上のフェニルケトン尿症  
実施診療科 : 小児科  
審査内容 : 治験の終了が報告された。  
実施症例数 5 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象 : 有

受付番号 : 451 治験依頼者 : アストラゼネカ株式会社  
被験薬記号 : AZD2281/MEDI4736  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 進行(FIGO 分類ステージⅢ又はⅣ)high grade 上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌  
実施診療科 : 産科・婦人科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-457 治験依頼者 : MSD 株式会社  
被験薬記号 : MK-3475/MK-7339  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 前立腺癌  
実施診療科 : 泌尿器科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

受付番号：F-464 治験依頼者：中外製薬株式会社  
被験薬記号：RO7112689  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)  
実施診療科：血液内科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-466 治験依頼者：アッヴィ合同会社  
被験薬記号：ABT-263(Navitoclax)  
開発相：第Ⅱ相  
対象疾患：骨髄線維症  
実施診療科：血液内科  
審査内容：治験実施計画の改訂、審査依頼施設で発生した重篤な有害事象、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-468 治験依頼者：アッヴィ合同会社  
被験薬記号：ABT263(Navitoclax)  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：骨髄線維症  
実施診療科：血液内科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-469 治験依頼者：アッヴィ合同会社  
被験薬記号：ABT263(Navitoclax)  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：骨髄線維症  
実施診療科：血液内科  
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-476 治験依頼者：小野薬品工業株式会社  
被験薬記号：ONO-4578/ONO-4538  
開発相：第Ⅰ相  
対象疾患：切除不能な進行又は再発の胃がん  
実施診療科：総合消化器外科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-477 治験依頼者：MSD 株式会社  
被験薬記号：MK-6482  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：腎細胞癌  
実施診療科：泌尿器科  
審査内容：治験実施計画の改訂、契約内容の変更、審査依頼施設の実施体制の変更に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-478 治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社  
被験薬記号：LNP023  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：原発性 IgA 腎症

実施診療科：腎臓内科

審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

受付番号：F-479

治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

被験薬記号：TAR-200/Cetrelimab

開発相：第Ⅱb相

対象疾患：高リスク筋層非浸潤性膀胱癌

実施診療科：泌尿器科

審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

受付番号：F-480

治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

被験薬記号：TAR-200/Cetrelimab

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌

実施診療科：泌尿器科

審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

受付番号：F-483

治験依頼者：全薬工業株式会社

被験薬記号：IDE-C2B8-SC

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：未治療のCD20陽性、高腫瘍量の濾胞性リンパ腫

実施診療科：血液内科

審査内容：審査依頼施設で発生した重篤な有害事象、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

受付番号：F-484

治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

被験薬記号：JNJ-67896062

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：肺動脈性肺高血圧症

実施診療科：循環器内科

審査内容：審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

受付番号：F-488

治験依頼者：小野薬品工業株式会社

被験薬記号：ONO-2910

開発相：第Ⅱ相

対象疾患：日本人糖尿病性多発神経障害

実施診療科：内分泌・代謝・糖尿病内科

審査内容：治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

受付番号：F-490

治験依頼者：アストラゼネカ株式会社

被験薬記号：MEDI4736

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：切除可能な胃及び胃食道接合部がん

実施診療科：総合消化器外科

審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

受付番号：F-491

治験依頼者：MSD 株式会社

被験薬記号：MK-7684A

開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：非小細胞肺癌  
実施診療科：呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-492 治験依頼者：MSD 株式会社  
被験薬記号：MK-3475  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：非小細胞肺癌  
実施診療科：呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-493 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社  
被験薬記号：JNJ-80202135  
開発相：第Ⅱ相  
対象疾患：全身性エリテマトーデス  
実施診療科：リウマチ・膠原病内科  
審査内容：治験の終了が報告された。  
実施症例数 0 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象：無

受付番号：F-494 治験依頼者：IQVIA サービシーズジャパン合同会社（治験国内管理人）  
被験薬記号：GSK3511294  
開発相：第ⅢA 相  
対象疾患：コントロール不良の好酸球性重症喘息  
実施診療科：呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容：治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-495 治験依頼者：IQVIA サービシーズジャパン合同会社（治験国内管理人）  
被験薬記号：GSK3511294  
開発相：第ⅢA 相  
対象疾患：好酸球性重症喘息  
実施診療科：呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-497 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社  
被験薬記号：JNJ-42756493  
開発相：第Ⅱ相  
対象疾患：高リスク筋層非浸潤性膀胱癌  
実施診療科：泌尿器科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-500 治験依頼者：武田薬品工業株式会社  
被験薬記号：TAK-771  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：日本人慢性炎症性脱髓性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパシー  
実施診療科：脳神経内科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-501 治験依頼者：帝人ファーマ株式会社  
被験薬記号：NT 201

開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：慢性流涎症(唾液過多)  
実施診療科：脳神経内科  
審査内容：治験の終了が報告された。  
実施症例数 4 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象：有

受付番号：F-503 治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社  
被験薬記号：LNP023  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：原発性 IgA 腎症  
実施診療科：腎臓内科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-506 治験依頼者：IQVIA サービシーズジャパン合同会社(治験国内管理人)  
被験薬記号：GEN3013  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：再発又は難治性びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫  
実施診療科：血液内科  
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-508 治験依頼者：H. Lundbeck A/S  
被験薬記号：Lu AF82422  
開発相：第Ⅱ相  
対象疾患：多系統萎縮症  
実施診療科：脳神経内科  
審査内容：治験実施計画の改訂、審査依頼施設で発生した重篤な有害事象に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-511 治験依頼者：バイオジェン・ジャパン株式会社  
被験薬記号：BIIIB059  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：全身性エリテマトーデス  
実施診療科：リウマチ・膠原病内科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-512 治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社  
被験薬記号：ABL001  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：慢性期慢性骨髓性白血病  
実施診療科：血液内科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-515 治験依頼者：ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社  
被験薬記号：CC-486  
開発相：第Ⅱ相  
対象疾患：日本人急性骨髓性白血病  
実施診療科：血液内科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-518 治験依頼者：武田薬品工業株式会社

被験薬記号 : TAK-788  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 非小細胞肺癌  
実施診療科 : 呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容 : 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-523 治験依頼者: インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社  
被験薬記号 : -  
開発相 : 第Ⅰ相  
対象疾患 : -  
実施診療科 : 血液内科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-524 治験依頼者: 株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)  
被験薬記号 : HZN-825  
開発相 : 第Ⅱb相  
対象疾患 : びまん性皮膚硬化型全身性強皮症  
実施診療科 : リウマチ・膠原病内科  
審査内容 : 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-525 治験依頼者: アストラゼネカ株式会社  
被験薬記号 : Anifrolumab  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 活動性を示す増殖性ループス腎炎  
実施診療科 : 腎臓内科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、契約内容の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-527 治験依頼者: 小野薬品工業株式会社  
被験薬記号 : ONO-7913/ONO-4538  
開発相 : 第Ⅰ相  
対象疾患 : 根治切除不能な進行又は再発の結腸・直腸がん  
実施診療科 : 総合消化器外科  
審査内容 : 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-528 治験依頼者: 第一三共株式会社  
被験薬記号 : U3-1402  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : EGFR-TKI療法が奏効しなかった転移又は局所進行 EGFRm NSCLC  
実施診療科 : 呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容 : 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-530 治験依頼者: MSD 株式会社  
被験薬記号 : MK-6482 及び MK-3475  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 腎摘除術後の再発リスクが Intermediate-high 若しくは High、又は M1NED の ccRCC  
実施診療科 : 泌尿器科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

受付番号：F-531 治験依頼者：大塚製薬株式会社  
被験薬記号：OPC-34712FUM  
開発相：第Ⅲ相/検証試験  
対象疾患：統合失調症  
実施診療科：精神科  
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-532 治験依頼者：大塚製薬株式会社  
被験薬記号：OPC-34712FUM  
開発相：第Ⅲ相/長期安全性試験  
対象疾患：統合失調症  
実施診療科：精神科  
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-533 治験依頼者：株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)  
被験薬記号：AG-881  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：低悪性度神経膠腫  
実施診療科：脳神経外科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-534 治験依頼者：ノーベルファーマ株式会社  
被験薬記号：NPC-12Y  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：結節性硬化症に伴う顔面血管線維腫  
実施診療科：小児科  
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-535 治験依頼者：サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社(治験国内管理人)  
被験薬記号：Sibeprenlimab(VIS649)  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：IgA腎症  
実施診療科：腎臓内科  
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-536 治験依頼者：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社  
被験薬記号：NN8640  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：SGA(small-for-gestational age)性低身長症、ターナー症候群における低身長、ヌーラン症候群における低身長、特発性低身長症  
実施診療科：小児科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-537 治験依頼者：中外製薬株式会社  
被験薬記号：-  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：肝細胞癌  
実施診療科：-

審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-539 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社  
被験薬記号：JNJ-61186372-SC  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：EGFR 遺伝子変異陽性の手術不能又は再発非小細胞肺癌  
実施診療科：呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-540 治験依頼者：大鵬薬品工業株式会社  
被験薬記号：AB122  
開発相：第 1a/1b 相  
対象疾患：進行固形癌  
実施診療科：呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-541 治験依頼者：日本イーライリリー株式会社  
被験薬記号：LY3650150  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：アトピー性皮膚炎  
実施診療科：皮膚科  
審査内容：治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-542 治験依頼者：日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社  
被験薬記号：BI 1015550  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：特発性肺線維症  
実施診療科：呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-543 治験依頼者：日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社  
被験薬記号：BI 1015550  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：進行性線維化を伴う間質性肺疾患  
実施診療科：呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-544 治験依頼者：中外製薬株式会社  
被験薬記号：SA237  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：自己免疫介在性脳炎  
実施診療科：脳神経内科  
審査内容：治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-545 治験依頼者：協和キリン株式会社  
被験薬記号：KK4277  
開発相：第Ⅰ相

対象疾患：活動性皮膚病変を有する SLE 患者又は CLE 患者  
実施診療科：皮膚科  
審査内容：審査依頼施設の実施体制の変更に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-546 治験依頼者：アストラゼネカ株式会社  
被験薬記号：Ceralasertib、デュルバルマブ  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：非小細胞肺癌  
実施診療科：呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-548 治験依頼者：アムジェン株式会社  
被験薬記号：Olpasiran (AMG 890)  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：心血管疾患  
実施診療科：循環器内科  
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-549 治験依頼者：マルホ株式会社  
被験薬記号：M610101  
開発相：第Ⅱ/Ⅲ相  
対象疾患：アトピー性皮膚炎  
実施診療科：皮膚科  
審査内容：治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-550 治験依頼者：マルホ株式会社  
被験薬記号：M610101  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：アトピー性皮膚炎  
実施診療科：皮膚科  
審査内容：治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-551 治験依頼者：日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社  
被験薬記号：BI 655130  
開発相：第Ⅱb/Ⅲ相  
対象疾患：選択基準をすべて満たし、除外基準のいずれにも該当しない 18 歳以上の IHS 基準に基づく中等度から重度の HS 患者  
実施診療科：皮膚科  
審査内容：審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-552 治験依頼者：一般社団法人 日本血液製剤機構  
被験薬記号：GB-0998  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：副腎皮質ステロイド療法後に残存する神経障害を有する EGPA 患者  
実施診療科：リウマチ・膠原病内科  
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号 : F-553 治験依頼者:バイエル薬品株式会社  
被験薬記号 : BAY 243334  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスク TIA(一過性脳虚血発作)  
実施診療科 : 脳卒中科院  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-556 治験依頼者:IQVIA サービシーズジャパン合同会社(治験国内管理人)  
被験薬記号 : GSK3511294  
開発相 : 第ⅢA相  
対象疾患 : コントロール不良の好酸球性重症喘息  
実施診療科 : 呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-557 治験依頼者:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社  
被験薬記号 : BMS-986165  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 全身性エリトマトーデス  
実施診療科 : リウマチ・膠原病内科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-558 治験依頼者:日本イーライリリー株式会社  
被験薬記号 : LY3650150  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 中等症から重症の AD を有する小児  
実施診療科 : 皮膚科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-559 治験依頼者:MSD 株式会社  
被験薬記号 : MK-3475A  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 非小細胞肺癌 (NSCLC)IV期  
実施診療科 : 呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-560 治験依頼者:中外製薬株式会社  
被験薬記号 : オビヌツズマブ  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 全身性エリテマトーデス  
実施診療科 : -  
審査内容 : 治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-562 治験依頼者:エーザイ株式会社  
被験薬記号 : E7386 及び E7080/レンバチニブ  
開発相 : 第Ⅰb 相  
対象疾患 : 肝細胞がん、大腸がん、子宮体がん  
実施診療科 : 消化器内科  
審査内容 : 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-563 治験依頼者:日本ベーリンガーイングельハイム株式会社  
被験薬記号 : BI 685509  
開発相 : 第Ⅱ相  
対象疾患 : 全身性強皮症  
実施診療科 : リウマチ・膠原病内科  
審査内容 : 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-564 治験依頼者:株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)  
被験薬記号 : Obexelimab  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : IgG4 関連疾患  
実施診療科 : リウマチ・膠原病内科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-568 治験依頼者:グラクソ・スミスクライン株式会社  
被験薬記号 : -  
開発相 : 第Ⅱb 相  
対象疾患 : RSV 感染症  
実施診療科 : 臓器移植科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-572 治験依頼者:一般社団法人 日本血液製剤機構  
被験薬記号 : GB-0706  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 人工心肺装置を用いた心臓血管外科手術時に HR を認める患者  
実施診療科 : 心臓血管外科  
審査内容 : 審査依頼施設の実施体制の変更に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-574 治験依頼者:中外製薬株式会社  
被験薬記号 : RO7092284  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 未治療の切除不能な局所進行又は転移性肝細胞癌  
実施診療科 : 消化器内科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-576 治験依頼者:マルホ株式会社  
被験薬記号 : nemolizumab  
開発相 : 第Ⅱ相  
対象疾患 : 後天性反応性穿孔性膠原線維症  
実施診療科 : 皮膚科  
審査内容 : 審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-E-19 治験依頼者:東レ株式会社  
被験機器記号 : NOA-001  
対象疾患 : ARDS(急性呼吸窮迫症候群)  
実施診療科 : 麻酔科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-E-22 治験依頼者:あすか製薬株式会社  
被験機器記号 : TRM-270  
対象疾患 : 直腸癌  
実施診療科 : 総合消化器外科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設で発生した重篤な有害事象に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-E-23 治験依頼者:サウンドウェーブイノベーション株式会社  
被験機器記号 : LB-1  
対象疾患 : Mild AD 又は MCI due to AD  
実施診療科 : 認知症・高齢診療科  
審査内容 : 治験の中止が報告された。  
実施症例数 0 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象:無  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-D-16 治験依頼者:医師主導治験  
被験薬記号 : IDEC-C2B8  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : ネフローゼ症候群  
実施診療科 : 腎臓内科  
審査内容 : 新たな安全性情報、モニタリング実施状況に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-D-21 治験依頼者:医師主導治験  
被験薬記号 : トシリズマブ  
開発相 : 第Ⅱ相  
対象疾患 : 顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症  
実施診療科 : 腎臓内科  
審査内容 : 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-D-22 治験依頼者:医師主導治験  
被験薬記号 : MPDL3280A、RO4876646  
開発相 : 第Ⅲb 相  
対象疾患 : 中間期肝細胞癌  
実施診療科 : 消化器内科  
審査内容 : 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-D-23 治験依頼者:医師主導治験  
被験薬記号 : GE-045  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 脾腫瘍性病変(脾充実性腫瘍又は脾囊胞性腫瘍)  
実施診療科 : 消化器内科  
審査内容 : モニタリング実施状況に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-D-24 治験依頼者:医師主導治験  
被験薬記号 : S-217622  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : COVID-19  
実施診療科 : 感染症科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-D-25 治験依頼者: 医師主導治験  
被験薬記号 : IDEC-C2B8  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : ネフローゼ型膜性腎症  
実施診療科 : 腎臓内科  
審査内容 : 新たな安全性情報、モニタリング実施状況に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-D-26 治験依頼者: 医師主導治験  
被験薬記号 : TM5614  
開発相 : 第Ⅱ相  
対象疾患 : 全身性強皮症に伴う間質性肺疾患  
実施診療科 : リウマチ・膠原病内科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、モニタリング実施状況に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : F-D-27 治験依頼者: 医師主導治験  
被験薬記号 : ONO-4059  
開発相 : 第Ⅱ相  
対象疾患 : 初発中枢神経系原発悪性リンパ腫  
実施診療科 : 脳神経外科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

#### 【ばんたね病院】

受付番号 : B-9 治験依頼者: IQVIA サービシーズジャパン合同会社(治験国内管理人)  
被験薬記号 : GSK3511294  
開発相 : 第ⅢA相  
対象疾患 : 好酸球性重症喘息  
実施診療科 : 呼吸器内科  
審査内容 : 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : B-010 治験依頼者: サノフィ株式会社  
被験薬記号 : SAR444671  
開発相 : 第Ⅱ相  
対象疾患 : 慢性特発性蕁麻疹  
実施診療科 : 総合アレルギー科  
審査内容 : 新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : B-015 治験依頼者: アキュリスファーマ株式会社  
被験薬記号 : BF2.649  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : ナルコレプシータイプ1及び2  
実施診療科 : 耳鼻咽喉科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : B-016 治験依頼者: アキュリスファーマ株式会社  
被験薬記号 : BF2.649  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 閉塞性睡眠時無呼吸症候に伴う日中の過度の眠気  
実施診療科 : 耳鼻咽喉科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

受付番号 : B-018 治験依頼者 : マルホ株式会社  
被験薬記号 : nemolizumab  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : アトピー性皮膚炎に伴うそう痒  
実施診療科 : 小児科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認

【岡崎医療センター】

受付番号 : O-002 治験依頼者 : アストラゼネカ株式会社  
被験薬記号 : MEDI3506  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 酸素投与が必要なウイルス性肺感染症  
実施診療科 : 呼吸器内科  
審査内容 : 治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。  
審査結果 : 承認