

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

欠席委員: 廣瀬・今泉委員・濱野非専門委員

日 時: 2024 年 2 月 28 日(水) 17:00 ~ 18:30

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-581

治験依頼者: 武田薬品工業株式会社

被験薬記号: TAK-279

開発相: 第Ⅲ相

対象疾患: 汎発型膿疱性乾癬(GPP)、乾癬性紅皮症(EP)

実施診療科: 皮膚科

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: 承認

受付番号: F-582

治験依頼者: メドベイス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)

被験薬記号: VT-001

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: 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: 承認

受付番号: F-583

治験依頼者: ニプロ株式会社

被験薬記号: WBCRRD・SPB-KT

開発相: 第Ⅲ相

対象疾患: 持続的血液浄化療法(CBP)を必要とする患者

実施診療科: 麻酔科

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: 承認

受付番号: F-580

治験依頼者: バイोजェン・ジャパン株式会社

被験薬記号: BIIB059

開発相: 第Ⅱ/Ⅲ相試験

対象疾患: 全身症状の有無を問わない、抗マalaria薬療法に抵抗性及び/又は不耐性の活動性の亜急性皮膚エリテマトーデス(SCLE)及び/又は慢性皮膚エリテマトーデス(CCLE)

実施診療科: 皮膚科

審査内容: 第 47 回共同治験審査委員会にて保留となった本治験について、本剤の特徴、治験の方法、対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。

審査結果: 承認

【ばんたね病院】

受付番号: B-019

治験依頼者: 株式会社スマートプラクティスジャパン

被験薬記号: Metal Panel Allergen

開発相: 第Ⅲ相

対象疾患: 金属アレルギーに対するアレルギー性接触皮膚炎

実施診療科: 総合アレルギー科

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：承認

【藤田医科大学病院】

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：417 治験依頼者：アツヴィ合同会社

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：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：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、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：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-456 治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社

被験薬記号：AIN457

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：ループス腎炎

実施診療科：腎臓内科

審査内容：治験の中止が報告された。

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：有

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、契約内容の変更に基づいて、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： 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-466 治験依頼者：アツヴィ合同会社
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： 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-467 治験依頼者：中外製薬株式会社
被験薬記号： RO4876646、MPDL3280A
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 未治療の進展型小細胞肺癌
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
審査結果： 承認

受付番号： F-468 治験依頼者：アツヴィ合同会社
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-469 治験依頼者：アツヴィ合同会社
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-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-483 治験依頼者：全薬工業株式会社
被験薬記号： IDEC-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： 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-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： 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-485 治験依頼者：IQVIA サービスーズジャパン合同会社(治験国内管理人)
被験薬記号： CHK-01
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： 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-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-494 治験依頼者：IQVIA サービス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 サービス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： 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-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髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチー
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-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 サービス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： 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-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： 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-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： 慢性期慢性骨髄性白血病
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-514 治験依頼者：中外製薬株式会社
被験薬記号： RO5072759
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 活動性ループス腎炎
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-515 治験依頼者：ブリistol・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： 日本人急性骨髄性白血病
実施診療科： 血液内科
審査内容： 治験実施計画の改訂、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-517 治験依頼者：インスメッド合同会社
被験薬記号： INS1007
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 嚢胞性線維症を伴わない気管支拡張症
実施診療科： 呼吸器内科・アレルギー科
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-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： 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-521 治験依頼者：大塚製薬株式会社
被験薬記号： OPB-111077
開発相： 第Ⅰ相
対象疾患： 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-523 治験依頼者：インサイト・バイオサイエンス・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： 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-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： 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-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、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-526 治験依頼者：株式会社レクメド
被験薬記号： NaPPS
開発相： 第Ⅱ相
対象疾患： 変形性膝関節症
実施診療科： 整形外科
審査内容： 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
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： 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-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、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-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： 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-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、ヌーナ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： 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-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 : 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-541 治 験 依 頼 者 : 日 本 イ ー ラ イ 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 、 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 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 : 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 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 : 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 、 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 : 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-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、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、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 : 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-553 治験依頼者: バイエル薬品株式会社
被験薬記号 : BAY 2433334
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
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 : 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 : 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、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、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-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、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-562 治験依頼者：エーザイ株式会社
被験薬記号： E7386 及び E7080/レンパチニブ
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： 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-563 治験依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
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： 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-566 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： PTC923
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： フェニルケトン尿症
実施診療科： 小児科
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-567 治験依頼者：アストラゼネカ株式会社
被験薬記号： アニフロルマブ
開発相： 第Ⅲ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： 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-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： 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-569 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： 乳がん
実施診療科： 乳腺外科
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-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： 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-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： 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： 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-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： 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-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： 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-579 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社
被験薬記号： JNJ-77242113
開発相： 第Ⅲ相

対象疾患：膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者
実施診療科：皮膚科
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-P-001 治験依頼者：JCR ファーマ株式会社
試験薬記号：JR-141
開発相：第Ⅳ相
対象疾患：ムコ多糖症Ⅱ型
実施診療科：小児科
審査内容：試験実施計画の改訂に基づいて、試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：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-21 治験依頼者：株式会社日本医療機器技研
被験機器記号：JFK-01
対象疾患：虚血性心疾患
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-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：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-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嚢胞性腫瘍)

実施診療科： 消化器内科
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

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： 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、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、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-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

受付番号： F-R-002 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： Avalotcagene ontaparvovec (DTX301)
開発相： 第Ⅲ相
対象疾患： 遅発性オルニチントランスカルバミラーゼ(OTC)欠損症
実施診療科： 小児科
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

【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： 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-014 治験依頼者：大鵬薬品工業株式会社

被験薬記号 : TAS5315
開 発 相 : 前期第Ⅱ相
対 象 疾 患 : 慢性突発性蕁麻疹(CSU)
実施診療科 : 総合アレルギー科
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: 無

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、審査依頼施設の実施体制の変更、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 : 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、審査依頼施設の実施体制の変更、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 : B-017 治験依頼者: ノバルティスファーマ株式会社
被験薬記号 : LOU064
開 発 相 : 第Ⅲb 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 : 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 : 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 : 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