

# 第48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4月30日作成

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：メドペイス・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：バイオジエン・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、抗マラリア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：金属アレルゲン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：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：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-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-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 サービシ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 : 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 : 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 : 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:バイオジエン・ジャパン株式会社  
被験薬記号 : BIIB059  
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-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 : 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:インスマット合同会社  
被験薬記号 : INS1007  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 囊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:インサート・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 : 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：Sibereprilimab(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 : 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 : 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：脾腫瘤性病変(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：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