

第 50 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 6 月 24 日作成

出席委員：廣岡委員長、廣瀬・山田副委員長、安岡・伊藤(哲)・大野・近藤・剣持・矢上・伊藤(信)・宮下委員、飯島・成田・小林・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：今泉・大江委員

日 時：2024 年 4 月 24 日(水) 17:00 ~ 18:05

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-575

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：活動性シェーグレン症候群

実施診療科：リウマチ・膠原病内科

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分担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-585

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：BION-1301

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：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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告に基づいて、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 7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-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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、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-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 : 治験の実施状況の定期報告、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-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：治験の実施状況の定期報告、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-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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告、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-481 治験依頼者：第一三共株式会社
被験薬記号：DS-1062a
開発相：第III相
対象疾患：進行又は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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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-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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、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-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 : 治験の実施状況の定期報告、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-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 : 治験の実施状況の定期報告、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-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 : 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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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-517 治験依頼者：インスマッド合同会社
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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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-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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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-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：HNZ-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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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-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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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-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：治験の実施状況の定期報告、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-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：治験の実施状況の定期報告、治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、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-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 : 治験の実施状況の定期報告、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-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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、審査依頼施設の実施体制の変更、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-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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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-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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、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-561 治験依頼者 : Meiji Seika ファルマ株式会社
被験薬記号 : OP0595
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : cUTI, AP, HABP, VABP, cIAI
実施診療科 : 感染症科
審査内容 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、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、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グエルハイム株式会社
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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告、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-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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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-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：治験の実施状況の定期報告、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-570 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社
被験薬記号：JNJ-70033093; BMS-986177(milvexian)
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中
実施診療科：
審査内容：治験の実施状況の定期報告、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-571 治験依頼者：興和株式会社(治験国内管理人)
被験薬記号：K-001
開発相：第Ⅱ相
対象疾患：肝線維化を伴う非肝硬変のNASH
実施診療科：消化器内科
審査内容：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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-573 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社
被験薬記号：JNJ-70033093;BMS-986177 (milvexian)
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：心房細動又は心房粗動
実施診療科：-
審査内容：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、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-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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告、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-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：治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号 : F-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 : 治験の実施状況の定期報告、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-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 : 汗発型膿疱性乾癬(GPP)、乾癬性紅皮症(EP)
実施診療科 : 皮膚科
審査内容 : 治験の実施状況の定期報告、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-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2b/3相
対象疾患 : IgA腎症
実施診療科 : 腎臓内科
審査内容 : 治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果 : 承認

受付番号 : F-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 : 治験の実施状況の定期報告、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-584 治験依頼者:アムジエン株式会社
被験薬記号 : AMG552
開発相 : 第Ib/Ⅱ相
対象疾患 : -
実施診療科 : -
審査内容 : 治験の実施状況の定期報告、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-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 : 試験の実施状況の定期報告、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 : 機器17 治験依頼者:ニプロ株式会社
被験機器記号 : NP024
対象疾患 : 虚血性心疾患

実施診療科 : 循環器内科
審査内容 : 治験の実施状況の定期報告に基づいて、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 : 治験の実施状況の定期報告、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-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 : 治験の実施状況の定期報告、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-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 : 治験の実施状況の定期報告に基づいて、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 : 治験の実施状況の定期報告、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-19 治験依頼者:医師主導治験
被験薬記号 : BS-01
開発相 : 第Ⅰ/Ⅱ相
対象疾患 : 重症メチルマロン酸血症
実施診療科 : 小児科
審査内容 : 治験の実施状況の定期報告、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-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 : 治験の実施状況の定期報告、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-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 : 膀胱瘤性病変(膀胱充実性腫瘍又は膀胱胞性腫瘍)

実施診療科：消化器内科
審査内容：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、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：治験の実施状況の定期報告、治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、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：治験の実施状況の定期報告、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-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：治験の実施状況の定期報告、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-R-003 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：mRNA-3927
開発相：第Ⅰ/Ⅱ相
対象疾患：プロピオン酸血症
実施診療科：小児科
審査内容：治験の実施状況の定期報告に基づいて、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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果 : 承認

受付番号 : B-013 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-93538
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 好酸球性胃腸炎(EGE)
実施診療科 : 消化器内科
審査内容 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : 治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : 治験の実施状況の定期報告に基づいて、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： 治験の実施状況の定期報告、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-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： 治験の実施状況の定期報告に基づいて、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： 治験の実施状況の定期報告、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