長崎大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2020年5月19日(火) 16:00~17:15
場所	多目的研修室
出席委員名	朝比奈委員長、尾長谷委員、河野委員、永田委員、田中委員、永岡委員、梅嶋委員、橋本委員、福田委員、上島委員、宮﨑委員

^{*} 審議対象治験に関与する委員は審議及び採決には参加していない

審議事項:新規申請

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	概要	審議結果
1	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ株式会社	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたニボルマブ又は プラセボとドセタキセルの併用療法の第Ⅲ相試験	治験実施の妥当性について審議	修正の上で 承認
	治験国内管理人 IQVIA サービシーズ ジャパ ン株式会社	加齢黄斑変性患者を対象としたFYB203の臨床試験	治験実施の妥当性について審議	修正の上で 承認
3	呼吸器内科 講師 宮崎泰可		説明および質疑応答のみ実施 後日、メール会議にて審議・採決を行う	

審議事項: 重篤な有害事象報告

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
4	小野薬品工業株式会社	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験		継続して行うことの妥当 性について審議	承認
5	小野薬品工業株式会社	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験		継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
6	日本イーライリリー株式会社	肺癌患者を対象としたLY3009806 (一般名:Ramucirumab) の 第Ⅰb/第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
6	日本イーライリリー株式会社	肺癌患者を対象としたLY3009806 (一般名:Ramucirumab) の 第Ⅰb/第Ⅲ相試験	契約に関する変更(期間延長)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
6	日本イーライリリー株式会社	肺癌患者を対象としたLY3009806 (一般名:Ramucirumab) の 第Ⅰb/第Ⅲ相試験	その他(レター類)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
7	ファイザー株式会社	AG-013736の投与を受けた患者を対象としたAG-013736の継続 投与試験	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
8	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
9	バイエル薬品株式会社	転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした darolutamide(ODM-201) のプラセボ対照第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
9	バイエル薬品株式会社	転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした darolutamide(ODM-201) のプラセボ対照第Ⅲ相試験	同意説明文書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
9	バイエル薬品株式会社	転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした darolutamide(ODM-201) のプラセボ対照第Ⅲ相試験	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
10	アッヴィ合同会社	急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相 試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
10	アッヴィ合同会社	急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相 試験	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
11	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	クローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
12	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	クローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
13	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第Ⅱ/Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
14	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
15	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象 としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験②	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
16	アストラゼネカ株式会社	筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
17	EAファーマ株式会社	AJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(2)	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
18	ヤンセンファーマ株式会社	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験	同意説明文書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
19	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 330の第 I 相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
19	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 330の第I相試験	契約に関する変更(期間延長)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
20	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 330の第 I 相試験	分担医師に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
21	大正製薬株式会社	大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたTS-152の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
21	大正製薬株式会社	大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたTS-152の第Ⅱ/Ⅲ相試験	分担医師に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
22	アッヴィ合同会社	日本の中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性を評価する第Ⅲ相無作為化多施設共同二重盲検試験A Phase 3 Randomized, Multicenter, Double-Blind Study to Evaluate the Safety of Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adolescent and Adult Subjects in Japan with Moderate to Severe Atopic Dermatitis	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
22	アッヴィ合同会社	日本の中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性を評価する第Ⅲ相無作為化多施設共同二重盲検試験A Phase 3 Randomized, Multicenter, Double-Blind Study to Evaluate the Safety of Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adolescent and Adult Subjects in Japan with Moderate to Severe Atopic Dermatitis	同意説明文書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
23	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又 は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
24	株式会社ミノファーゲン製 薬	ATL患者を対象としたBSC-1第Ⅱ相臨床試験	その他(被験者の募集の手順に関する資料、予定される治験費用に関する資料)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
25	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした臨床第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
26	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339の第Ⅲ相試験	その他 (添付文書)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
27	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339の第Ⅲ相試験	その他 (被験者の募集の手順に関す る資料)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
28	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験	その他(添付文書)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
29	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験	その他 (添付文書)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
30	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
31	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902 (E7080) とMK-3475の第Ⅲ相試験	その他 (添付文書)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
32	ノバルティス ファーマ株式 会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症 候群を対象としたMBG453の第Ⅱ相試験	その他(レター類)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
33	日本イーライリリー株式会 社	乾癬患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相長期継続試験	その他(レター類)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
34	アストラゼネカ株式会社	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	その他(レター類)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
35	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼によるDS-3201bの第Ⅱ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
36	治験国内管理人 IQVIA サービシーズ ジャパ ン株式会社	従来型/生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
36	治験国内管理人 IQVIA サービシーズ ジャパ ン株式会社	従来型/生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験	その他(被験者質問票)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
37	治験国内管理人 IQVIA サービシーズ ジャパ ン株式会社	生物学的DMARD及び/又はヤヌスキナーゼ阻害薬の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びサリルマブと比較する試験	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
37	治験国内管理人 IQVIA サービシーズ ジャパ ン株式会社	生物学的DMARD及び/又はヤヌスキナーゼ阻害薬の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びサリルマブと比較する試験	その他(被験者質問票、添付文書)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
38	アッヴィ合同会社	体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験 A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Program to Evaluate Efficacy and Safety of Upadacitinib in Adult Subjects with Axial Spondyloarthritis	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
38	アッヴィ合同会社	体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験 A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Program to Evaluate Efficacy and Safety of Upadacitinib in Adult Subjects with Axial Spondyloarthritis	同意説明文書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
39	株式会社新日本科学PPD	株式会社新日本科学PPDの依頼による特発性肺線維症を対象としたGLPG1690の第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
39	株式会社新日本科学PPD	株式会社新日本科学PPDの依頼による特発性肺線維症を対象としたGLPG1690の第Ⅲ相試験	同意説明文書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
39	株式会社新日本科学PPD	株式会社新日本科学PPDの依頼による特発性肺線維症を対象としたGLPG1690の第Ⅲ相試験	その他(患者日誌)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
40	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象 としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
41	ユーシービージャパン株式 会社	A PHASE 3, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY EVALUATING EFFICACY AND SAFETY OF ROZANOLIXIZUMAB IN ADULT PATIENTS WITH GENERALIZED MYASTHENIA GRAVIS 全身型重症筋無力症の成人患者を対象としたrozanolixizumabの有効性及び安全性を評価する 第3相無作為化二重盲検、プラセボ対照試験	その他(レター類)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
42	大正製薬株式会社	関節リウマチ患者を対象としたTS-152の継続長期試験	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
43	株式会社ヘリオス	脳梗塞患者を対象としたHLCM051の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験製品概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
44	株式会社ヘリオス	脳梗塞患者を対象としたHLCM051の第Ⅱ/Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
45	血液内科 講師 今泉芳孝	NY-ESO-1抗原特異的TCR遺伝子導入Tリンパ球輸注による同種 移植後再発難治性成人T細胞白血病リンパ腫を対象とした多施 設共同臨床第 I 相医師主導治験	その他(治験運営に係る資金源について)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
46	移植・消化器外科 教授 江口 晋	標準療法不応進行膵癌に対するS-1併用WT1ペプチドパルス樹 状細胞 (TLP0-001) の安全性・有効性を検討する二重盲検ラ ンダム化比較試験	その他(治験製品の管理に関する手順書)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
47	呼吸器内科 助教 山口博之	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
47	呼吸器内科 助教 山口博之	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験	同意説明文書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
47	呼吸器内科 助教 山口博之	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験	治験薬概要書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
48	小児科 教授 森内浩幸	症候性先天性サイトメガロウイルス感染児を対象としたバルガンシクロビル塩酸塩ドライシロップの有効性および安全性を評価する多施設共同非盲検単群試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
当日1	ノバルティス ファーマ株式 会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症 候群を対象としたMBG453の第Ⅱ相試験	実施計画書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
当日1	ノバルティス ファーマ株式 会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症 候群を対象としたMBG453の第Ⅱ相試験	同意説明文書に関する変更	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
当日1	ノバルティス ファーマ株式 会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症 候群を対象としたMBG453の第Ⅱ相試験	その他(治験参加カード)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
49	ヤンセンファーマ株式会社	活動性潰瘍性大腸炎を対象としたUstekinumabの第Ⅲ相試験	個別症例報告、年次報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
50	ヤンセンファーマ株式会社	活動性潰瘍性大腸炎を対象としたUstekinumabの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
51	ヤンセンファーマ株式会社	活動性潰瘍性大腸炎を対象としたUstekinumabの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
52	日本イーライリリー株式会 社	肺癌患者を対象としたLY3009806(一般名:Ramucirumab)の 第Ⅰb/第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
53	日本イーライリリー株式会 社	肺癌患者を対象としたLY3009806(一般名:Ramucirumab)の 第Ⅰb/第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
54	アステラス製薬株式会社	急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
55	ファイザー株式会社	AG-013736の投与を受けた患者を対象としたAG-013736の継続 投与試験	個別症例報告、措置報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
56	ファイザー株式会社	AG-013736の投与を受けた患者を対象としたAG-013736の継続 投与試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
57	ヤンセンファーマ株式会社	転移性ホルモン感受性前立腺癌(mHSPC)患者を対象とした apalutamide+アンドロゲン除去療法(ADT)とADTを比較する ランダム化,プラセボ対照,二重盲検第3相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
58	ヤンセンファーマ株式会社	転移性ホルモン感受性前立腺癌(mHSPC)患者を対象とした apalutamide+アンドロゲン除去療法(ADT)とADTを比較する ランダム化,プラセボ対照,二重盲検第3相試験	個別症例報告、その他(医師・薬剤 師の皆様へ 20203-4月)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
59	アストラゼネカ株式会社	尿路上皮癌を対象としたMEDI4736/Tremelimumabの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
60	シンバイオ製薬株式会社	DNAメチル化阻害剤治療抵抗性の骨髄異形成症候群患者を対象 にリゴサチブと医師が選択した治療を比較した、第Ⅲ相、国 際共同、無作為化、比較対照試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
61	シンバイオ製薬株式会社	際共同、無作為化、比較対照試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
62	シンバイオ製薬株式会社	DNAメチル化阻害剤治療抵抗性の骨髄異形成症候群患者を対象 にリゴサチブと医師が選択した治療を比較した、第Ⅲ相、国 際共同、無作為化、比較対照試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
63	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験	年次報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
64	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験	措置報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
65	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
66	アッヴィ合同会社	関節リウマチを対象としたABT-494の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
67	イドルシア ファーマ シューティカルズ ジャパ ン株式会社	動脈瘤性くも膜下出血に対しコイリング術を実施した患者を 対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
68	イドルシア ファーマ シューティカルズ ジャパ ン株式会社	動脈瘤性くも膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者 を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
69	アステラス製薬株式会社	前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
70	アステラス製薬株式会社	急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
71	アステラス製薬株式会社	急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
72	アステラス製薬株式会社	急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
73	アステラス製薬株式会社	急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
74	アストラゼネカ株式会社	活動性全身性エリテマトーデス (SLE) 患者を対象とした anifrolumab (MEDI-546) の第Ⅲ相長期継続試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
75	アストラゼネカ株式会社	活動性全身性エリテマトーデス (SLE) 患者を対象とした anifrolumab (MEDI-546) の第Ⅲ相長期継続試験	年次報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
76	バイエル薬品株式会社	転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした darolutamide(ODM-201) のプラセボ対照第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
77	バイエル薬品株式会社	転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした darolutamide(ODM-201) のプラセボ対照第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
78	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	クローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
79	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	クローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
80	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	クローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
81	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	クローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
82	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第Ⅱ/Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
83	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第Ⅱ/Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
84	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
85	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
86	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ株式会社	特発性炎症性筋疾患患者を対象としたBMS-188667 (アバタセプト) の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
87	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ株式会社	特発性炎症性筋疾患患者を対象としたBMS-188667 (アバタセプト) の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
88	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ株式会社	腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相 試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
89	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ株式会社	腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相 試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
90	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ株式会社	腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相 試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
91	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象 としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験②	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
92	ファイザー株式会社	未治療のAML患者を対象としたPF-04449913の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
93	ファイザー株式会社	未治療のAML患者を対象としたPF-04449913の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
94	エーザイ株式会社	腎細胞癌を対象としたE7080、MK-3475の第3相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
95	エーザイ株式会社	腎細胞癌を対象としたE7080、MK-3475の第3相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
96	エーザイ株式会社	腎細胞癌を対象としたE7080、MK-3475の第3相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
97	エーザイ株式会社	腎細胞癌を対象としたE7080、MK-3475の第3相試験	個別症例報告、その他(取下げ)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
98	アッヴィ合同会社	中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非 盲検試験(LIMMITLESS試験)	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
99	旭化成ファーマ株式会社	AK1820の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
100	旭化成ファーマ株式会社	AK1820の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
101	旭化成ファーマ株式会社	AK1820の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
102	旭化成ファーマ株式会社	AK1820の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
103	武田薬品工業株式会社	高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
104	武田薬品工業株式会社	高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験	個別症例報告、年次報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
105	協和キリン株式会社	糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
106	ヤンセンファーマ株式会社	A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group Study of Ustekinumab in Subjects with Active Systemic Lupus Erythematosus 疾患活動性を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたウステキヌマブの多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
107	ヤンセンファーマ株式会社	A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group Study of Ustekinumab in Subjects with Active Systemic Lupus Erythematosus 疾患活動性を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたウステキヌマブの多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
108	エーザイ株式会社	エーザイ株式会社の依頼による臨床第2相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
109	エーザイ株式会社	エーザイ株式会社の依頼による臨床第2相試験	個別症例報告、年次報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
110	株式会社新日本科学PPD	急性骨髄性白血病未治療の被験者を対象としたアザシチジン 併用下のAG-120に関する第3相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
111	株式会社新日本科学PPD	急性骨髄性白血病未治療の被験者を対象としたアザシチジン 併用下のAG-120に関する第3相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
112	株式会社新日本科学PPD	急性骨髄性白血病未治療の被験者を対象としたアザシチジン 併用下のAG-120に関する第3相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
113	ヤンセンファーマ株式会社	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
114	ヤンセンファーマ株式会社	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
115	日本イーライリリー株式会社	乾癬患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
116	日本イーライリリー株式会 社	乾癬患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

世哦	職争項:材だな女生性情報に関する報告							
	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果			
117	ノバルティス ファーマ株式 会社	PKC412の第Ⅱ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認			
118	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 330の第I相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認			
119	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 330の第I相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認			
120	アッヴィ合同会社	生物学的製剤が奏功しなかった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risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認			
121	アッヴィ合同会社	M16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した潰瘍性大 腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評 価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持 療法試験及び非盲検継続投与試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認			
122	大正製薬株式会社	大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたTS-152の第Ⅱ/Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認			
123	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	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認			
124	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	個別症例報告、年次報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認			
125	アッヴィ合同会社	日本の中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性を評価する第Ⅲ相無作為化多施設共同二重盲検試験A Phase 3 Randomized, Multicenter, Double-Blind Study to Evaluate the Safety of Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adolescent and Adult Subjects in Japan with Moderate to Severe Atopic Dermatitis	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認			
126	小野薬品工業株式会社	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認			

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
127	小野薬品工業株式会社	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
128	マイランEPD合同会社	糖尿病黄斑浮腫患者を対象としてMYL-1701P(M710)の有効性 及び安全性をEylea®と比較評価する多施設共同無作為化二重 遮蔽実薬対照試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
129	株式会社ミノファーゲン製 薬	ATL患者を対象としたBSC-1第Ⅱ相臨床試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
130	武田薬品工業株式会社	Niraparib-2001の第Ⅱ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
131	 武田薬品工業株式会社 	Niraparib-2001の第Ⅱ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
132	武田薬品工業株式会社	Niraparib-2001の第Ⅱ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
133	 武田薬品工業株式会社 	Niraparib-2001の第Ⅱ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
134	アストラゼネカ株式会社	筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
135	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象としたASTX727の第Ⅰ相試験	個別症例報告、年次報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
136	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした臨床第Ⅲ相試験	年次報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
137	日本ベーリンガーインゲル ハイム株式会社	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アトピー性皮膚炎の患者を対象としたBI 655130の第Ⅱ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
138	日本ベーリンガーインゲル ハイム株式会社	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アトピー性皮膚炎の患者を対象としたBI 655130の第Ⅱ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
139	アレクシオンファーマ合同 会社	補体阻害剤治療未経験の成人全身型重症筋無力症患者を対象 にラブリズマブの安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相、無作 為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
140	アレクシオンファーマ合同 会社	補体阻害剤治療未経験の成人全身型重症筋無力症患者を対象 にラブリズマブの安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相、無作 為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
141	アレクシオンファーマ合同 会社	補体阻害剤治療未経験の成人全身型重症筋無力症患者を対象 にラブリズマブの安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相、無作 為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	個別症例報告、年次報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
142	アレクシオンファーマ合同 会社	補体阻害剤治療未経験の成人全身型重症筋無力症患者を対象 にラブリズマブの安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相、無作 為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
143	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
144	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
145	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
146	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902 (E7080) とMK-3475の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
147	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902 (E7080) とMK-3475の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
148	ノバルティス ファーマ株式 会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症 候群を対象としたMBG453の第Ⅱ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
149	日本イーライリリー株式会社	乾癬患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相長期継続試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
150	日本イーライリリー株式会 社	乾癬患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相長期継続試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
151	アムジェン株式会社	Tezepelumabの第Ⅱ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
152	アムジェン株式会社	Tezepelumabの第Ⅱ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
153	マルホ株式会社	マルホ株式会社によるM606102の原発性腋窩多汗症患者に対する長期投与試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
154	マルホ株式会社	マルホ株式会社によるM606102の原発性腋窩多汗症患者に対する長期投与試験	その他 (報告対象外の安全性情報 M606-0012の取り下げ)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
155	マルホ株式会社	マルホ株式会社によるM606102の原発性腋窩多汗症患者に対する長期投与試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
156	アストラゼネカ株式会社	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	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
157	アストラゼネカ株式会社	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	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
158	アストラゼネカ株式会社	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	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
159	ヤンセンファーマ株式会社	1剤以上の標準治療で効果不十分な疾患活動性を有する多発性 筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相、 多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群 間試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
160	ギリアド・サイエンシズ株 式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による糖尿病性腎臓 病患者を対象としたセロンセルチブの第3相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
161	シミック株式会社	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Phase 3 Trial to Evaluate Efficacy and Safety of Lenabasum in Dermatomyositis 皮膚筋炎患者を対象としてlenabasumの有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
162	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼によるDS-3201bの第Ⅱ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
163	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼によるDS-3201bの第Ⅱ相試験	年次報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
164	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼によるDS-3201bの第Ⅱ相試験	措置報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
165	ヤンセンファーマ株式会社	肺動脈性肺高血圧症を対象としたACT-064992Dの第Ⅲ相臨床試験	措置報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
166		従来型/生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
167		従来型/生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験	措置報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
168	治験国内管理人 IQVIA サービシーズ ジャパ ン株式会社	生物学的DMARD及び/又はヤヌスキナーゼ阻害薬の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びサリルマブと比較する試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
169	アッヴィ合同会社	A phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Upadacitinib in Subjects with Takayasu Arteritis (SELECT-Takayasu) 高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
170	アッヴィ合同会社	体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験 A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Program to Evaluate Efficacy and Safety of Upadacitinib in Adult Subjects with Axial Spondyloarthritis	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
171	株式会社新日本科学PPD	株式会社新日本科学PPDの依頼による特発性肺線維症を対象と したGLPG1690の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
172	株式会社新日本科学PPD	株式会社新日本科学PPDの依頼による特発性肺線維症を対象と したGLPG1690の第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
173		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるBMS- 986177の第2相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
174	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白 血病患者を対象とした第 I / II 相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
175	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白 血病患者を対象とした第 I / II 相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
176	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白 血病患者を対象とした第 I / II 相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
177	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白 血病患者を対象とした第 I / II 相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
178	株式会社ミノファーゲン製 薬	ATL患者を対象としたBSC-1第Ⅱ相臨床試験の継続試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
179	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象 としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
180	ユーシービージャパン株式 会社	A PHASE 3, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY EVALUATING EFFICACY AND SAFETY OF ROZANOLIXIZUMAB IN ADULT PATIENTS WITH GENERALIZED MYASTHENIA GRAVIS 全身型重症筋無力症の成人患者を対象としたrozanolixizumabの有効性及び安全性を評価する 第3相無作為化二重盲検、プラセボ対照試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
181	サノフィ株式会社	サノフィ株式会社の依頼による結節性痒疹患者を対象とした デュピルマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
182	サノフィ株式会社	サノフィ株式会社の依頼による結節性痒疹患者を対象とした デュピルマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
183	大正製薬株式会社	関節リウマチ患者を対象としたTS-152の継続長期試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
184	アステラス製薬株式会社	エンザルタミド製造販売後臨床試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
185	アステラス製薬株式会社	エンザルタミド製造販売後臨床試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
186	リウマチ・膠原病内科 教授 川上 純	コルヒチン無効あるいは不耐の家族性地中海熱 (FMF) を対象 としたトシリズマブの継続投与試験	個別症例報告、措置報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
187	呼吸器内科 助教 山口博之	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験	個別症例報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
188	呼吸器内科 助教 山口博之	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験	個別症例報告、研究報告、措置報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
189	リウマチ・膠原病内科 教授 川上 純	トシリズマブ効果不十分の特発性多中心性キャッスルマン病 を対象としたシロリムスのプラセボ対照ランダム化二重盲検 並行群間比較試験	個別症例報告、その他(安全性情報 報告レター)	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
190	小児 数域 - 本齿洪去	症候性先天性サイトメガロウイルス感染児を対象としたバルガンシクロビル塩酸塩ドライシロップの有効性および安全性を評価する多施設共同非盲検単群試験		継続して行うことの妥当 性について審議	承認
191	小児科 数域 本内洪寺	症候性先天性サイトメガロウイルス感染児を対象としたバルガンシクロビル塩酸塩ドライシロップの有効性および安全性を評価する多施設共同非盲検単群試験		継続して行うことの妥当 性について審議	承認

審議事項:モニタリング・監査報告(医師主導治験)

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	内容	概要	審議結果
192	リウマチ・膠原病内科 教授 川上 純	コルヒチン無効あるいは不耐の家族性地中海熱 (FMF) を対象 としたトシリズマブの継続投与試験	2020/2/20実施の直接閲覧結果報告	継続して行うことの妥当 性について審議	承認
193	リウマチ・膠原病内科 教授 川上 純	コルヒチン無効あるいは不耐の家族性地中海熱 (FMF) を対象 としたトシリズマブの継続投与試験		継続して行うことの妥当 性について審議	承認

実施計画等に関する変更(報告) (2020/4/10、4/17、4/24、5/1、5/8迅速審査済)

資料 No.	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	概要
当日 2	ヤンセンファーマ株式会社	非転移性 (MO) 去勢抵抗性前立腺癌男性患者を対象とした ARN-509の第Ⅲ相試験	分担医師に関する変更
当日 3	日本イーライリリー株式会社	肺癌患者を対象としたLY3009806(一般名:Ramucirumab)の 第Ⅰb/第Ⅲ相試験	分担医師に関する変更
当日 4	アストラゼネカ株式会社	尿路上皮癌を対象としたMEDI4736/Tremelimumabの第Ⅲ相試験	分担医師に関する変更
当日 5	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験	分担医師に関する変更
当日 6	小野薬品工業株式会社	尿路上皮がんを対象とした0N0-4538の第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更
当 _日 7	アステラス製薬株式会社	急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験	分担医師に関する変更
当日 8	バイエル薬品株式会社	転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした darolutamide(ODM-201) のプラセボ対照第Ⅲ相試験	分担医師に関する変更
当日 9	第一三共株式会社	急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ (AC220) の 第Ⅲ相試験	分担医師に関する変更
当日 10	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象 としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験②	分担医師に関する変更
当日 11	ファイザー株式会社	未治療のAML患者を対象としたPF-04449913の第Ⅲ相試験	分担医師に関する変更
当日 12	エーザイ株式会社	腎細胞癌を対象としたE7080、MK-3475の第3相試験	分担医師に関する変更
当日 13	アッヴィ合同会社	中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非 盲検試験(LIMMITLESS試験)	分担医師に関する変更

実施計画等に関する変更(報告) (2020/4/10、4/17、4/24、5/1、5/8迅速審査済)

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	概要
当日 14	旭化成ファーマ株式会社	AK1820の第Ⅲ相試験	分担医師に関する変更
当日 15	ヤンセンファーマ株式会社	A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group Study of Ustekinumab in Subjects with Active Systemic Lupus Erythematosus 疾患活動性を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたウステキヌマブの多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験	分担医師に関する変更
当日 16	エーザイ株式会社	エーザイ株式会社の依頼による臨床第2相試験	分担医師に関する変更
	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	分担医師に関する変更
当日 18	アストラゼネカ株式会社	筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験	分担医師に関する変更
当日 19	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象としたASTX727の第 I 相試験	実施計画書に関する変更
当日 19	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象としたASTX727の第Ⅰ相試験	分担医師に関する変更
	日本ベーリンガーインゲル ハイム株式会社	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アトピー性皮膚炎の患者を対象としたBI 655130の第Ⅱ相試験	分担医師に関する変更
当日 21	アムジェン株式会社	Tezepelumabの第Ⅱ相試験	実施計画書に関する変更
当日 22	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 570の第Ⅱ相試験	分担医師に関する変更
当日 23	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼によるDS-3201bの第Ⅱ相試験	分担医師に関する変更

実施計画等に関する変更(報告) (2020/4/10、4/17、4/24、5/1、5/8迅速審査済)

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	概要
当日 24	アッヴィ合同会社	A phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Upadacitinib in Subjects with Takayasu Arteritis (SELECT-Takayasu) 高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)	分担医師に関する変更
当日 25	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白 血病患者を対象とした第 I / II 相試験	分担医師に関する変更
当日 26	富士フイルム富山化学株式 会社	市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第III相試験	実施計画書に関する変更
当日 27	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象 としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験	分担医師に関する変更

報告事項:治験終了報告

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	概要
195	ソリマナ・膨原州内科 数域 ト 姉	コルヒチン無効あるいは不耐の家族性地中海熱 (FMF) を対象 としたトシリズマブのプラセボ対照ランダム化二重盲検並行 群間比較試験	治験終了報告

報告事項:医薬品開発中止等の報告

	治験依頼者名又は自ら治験 を実施する者の氏名	課題名	概要
196	第一三共株式会社	インフルエンザウイルス感染症を対象としたCS-8958 (laninamivir)の第Ⅲ相試験	2019/9/6付で再審査・再評価結果の通知
197	ヤンセンファーマ株式会社	活動性潰瘍性大腸炎を対象としたUstekinumabの第Ⅲ相試験	2020/3/25付で製造販売承認の取得

報告事項:その他

- 治験実施計画書等修正報告: 1件
- ・緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する通知: 1件
- その他の変更: 3件
- ・その他の報告: 6件
- ・治験協力者に関する変更: 25件
- ・モニタリング・監査報告: 10件
- ・モニターに関する変更: 3件

臨床研究センターからのお知らせ:

· 治験等実施状況報告 (2020/4/30 現在)