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	2021年 2月 16日 (火) 16:00~17:20		
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、梅嶋委員、橋本委員、福田委員、上島委員、 佐々木委員、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	ヤンセンファーマ株式会社	膀胱全摘除術に不適格である、又は膀胱全摘除術を選択しなかった、カルメット・ゲラン桿菌(BCG)膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者を対象として、TAR-200とCetrelimabの併用、TAR-200単独、又はCetrelimab単独の有効性及び安全性を評価する第2b相臨床試験	治験実施の妥当性について審議	承認
2	ヤンセンファーマ株式会社	膀胱全摘除術を受けていない筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌 (MIBC) 患者を対象として、TAR-200とCetrelimabを併用した ときの有効性を同時化学放射線療法と比較する第3相、多施設 共同、ランダム化試験	治験実施の妥当性について審議	承認
3	アストラゼネカ株式会社	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験実施の妥当性について審議	承認
4		ノバルティスファーマ株式会社の依頼による成人発症スチル 病を対象としたACZ885の第Ⅲ相試験	治験実施の妥当性について審議	承認
5	ユーシービージャパン株式 会社	全身型重症筋無力症患者を対象としたROZANOLIXIZUMABを評価 する非盲検継続試験	治験実施の妥当性について審議	承認

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
6	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	第三報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
7	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	第三報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
8	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	第一報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
9		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	第一報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
10		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	第二報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
11	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	第八報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
12	IQVIA サービシーズ ジャパ	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	第二報	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	ヤンセンファーマ株式会社	化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌を対象とした JNJ-56021927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
14	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
14	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	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
15	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	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	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
16	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	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
16	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	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	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	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
17	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	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	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
19	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	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	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	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

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	内容	概要	審議結果
20	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	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	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	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
21	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	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
22	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	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	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	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
22	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	その他(被験者への支払いに関する資料)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
23	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	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	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 	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
24	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
24	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 	その他(保険契約付保証明書)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
25	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	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
26	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	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

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	内容	概要	審議結果
27	アッヴィ合同会社	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	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
27	アッヴィ合同会社	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	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
28	アッヴィ合同会社	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	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
28	アッヴィ合同会社	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	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
29	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	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
29	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	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
29	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	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
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-7339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
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-7339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
31	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	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
32	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	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
33	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	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
33	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	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
33	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	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
33	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	その他(被験者への支払いに関する 資料)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
34	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)	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
34	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)	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
35	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ株式会社	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	その他 (レター)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
36	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	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
37	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	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
38	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	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
39	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MDS又はCMML-2 を対象としたMBG453の第Ⅲ相試験	その他(レター)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
40		関節リウマチ治療におけるGSK3196165の長期安全性及び有効性を評価する試験	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
41	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第 I 相試験	その他 (被験者への支払いに関する資料)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
42	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ株式会社	 肺線維症患者を対象としたBMS-986278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
43	帝人ファーマ株式会社	脳梗塞急性期患者を対象としたJTR-161の安全性及び有効性を 検討するプラセボ対照無作為化二重盲検試験	その他(治験の費用の負担について説明した文書)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
44	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	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	呼吸器内科 准教授 宮崎泰可	無症状及び軽症COVID-19患者に対するネルフィナビルの有効性及び安全性を探索するランダム化非盲検並行群間比較試験	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
当日1	呼吸器内科 准教授 宮崎泰可	無症状及び軽症COVID-19患者に対するネルフィナビルの有効性及び安全性を探索するランダム化非盲検並行群間比較試験	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
当日1	呼吸器内科 准教授 宮崎泰可	無症状及び軽症COVID-19患者に対するネルフィナビルの有効性及び安全性を探索するランダム化非盲検並行群間比較試験	その他 (被験者の募集手順に関する 資料、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

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	内容	概要	審議結果
45	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
46	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
47	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
48	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
49	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
50	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
51	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
52	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
53	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
54	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
55	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
56	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
57	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
58	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
59	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
60	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
61	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
62	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
63	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
64	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
65	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
66	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
67		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
68	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、措置報告	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
69	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
70	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
71	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
72	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、使用上の注意改訂のお知らせ	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
73	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
74	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
75	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、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
76	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
77	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
78	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
79	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
80	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

	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
81	旭化成ファーマ株式会社	AK1820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
82	旭化成ファーマ株式会社	AK1820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
83		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
84	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
85		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
86	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 	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	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
88	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
89	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
90	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

	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
91	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
92	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
93	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
94	アッヴィ合同会社	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
95	アッヴィ合同会社	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
96	アッヴィ合同会社	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
97	アッヴィ合同会社	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
98	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
99	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

	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
100	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
101	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
102	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	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	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
104	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
105	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
106	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	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
107	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、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

	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
108	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、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
109	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、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
110	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
111	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
112	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
113	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
114	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
115	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
116	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
117	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
118	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

	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
119	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
120	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2b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
121	協和キリン株式会社	早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相 ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験	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
122	協和キリン株式会社	早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相 ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験	その他(添付文書改訂)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
123	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	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	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
125	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
126	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

	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	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
128	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
129	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
130	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ株式会社	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
131	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
132	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
133	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
134	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
135	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

	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
136	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、使用上の注意改訂のお知らせ	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
137	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
138		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
139	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
140	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
141	ユーシービージャパン株式 会社	全身型重症筋無力症の成人患者を対象としたrozanolixizumab の長期安全性、忍容性及び有効性を評価する無作為化、非盲 検継続試験	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
142	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌を対象とした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
143	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	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	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	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	バイエル薬品株式会社	バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした高用量アフリベルセプトの第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

	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
146	アッヴィ合同会社	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Risakizumab in Adult Japanese Subjects with Moderate to Severe Palmoplantar Pustulosis 中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第Ⅲ相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験	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	アッヴィ合同会社	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Risakizumab in Adult Japanese Subjects with Moderate to Severe Palmoplantar Pustulosis 中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第Ⅲ相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験	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	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群を対象とし 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
149	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群を対象とし たベネトクラクスの第Ⅲ相試験	個別症例報告、使用上の注意改訂の お知らせ	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
150	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群を対象とし 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
151	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転移性ホルモン感受性 前立腺癌を対象としたAZD5363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
152	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転移性ホルモン感受性 前立腺癌を対象としたAZD5363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
153		関節リウマチ治療におけるGSK3196165の長期安全性及び有効性を評価する試験	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
154	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030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

	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
155	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030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
156	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030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
157	ヤンセンファーマ株式会社	治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人 患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用い た治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有 効性及び安全性を評価する第2/3相、多施設共同、ランダム 化、非盲検、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
158	アンジェス株式会社	AMG0001のFontaineⅢ度の慢性動脈閉塞症(閉塞性動脈硬化症、バージャー病)患者に対するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験	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
	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、措置報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
160	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
161	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、措置報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
162	脳神経外科 講師 堀江信貴	VS01 (Versi Retriever) を用いた急性虚血性脳卒中に対する 血栓回収療法の安全性及び有効性を評価する多施設共同単一 群試験	年次報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認

審議事項:モニタリング・監査報告(医師主導治験)

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	内容	概要	審議結果
163	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	2020/11/27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
164	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	2020/12/4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
165	脳神経外科 講師 堀江信貴	VS01 (Versi Retriever) を用いた急性虚血性脳卒中に対する 血栓回収療法の安全性及び有効性を評価する多施設共同単一 群試験	2020/11/10、11/11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
166	脳神経外科 講師 堀江信貴	VS01 (Versi Retriever) を用いた急性虚血性脳卒中に対する 血栓回収療法の安全性及び有効性を評価する多施設共同単一 群試験	2020/12/3、12/7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
167	脳神経外科 講師 堀江信貴	VS01 (Versi Retriever) を用いた急性虚血性脳卒中に対する 血栓回収療法の安全性及び有効性を評価する多施設共同単一 群試験	2020/12/16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

実施計画等に関する変更(報告) (2021/1/15、1/18、1/22、1/29、2/5、2/12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	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(費用に関する変更)
当日 3	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 	契約に関する変更 (費用に関する変更)
当日 4	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	実施計画書に関する変更
当日 5	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	実施計画書に関する変更
当日 6	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	契約に関する変更(症例追加)
当日 7	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	分担医師に関する変更
当日 8	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	分担医師に関する変更
当日 9	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	分担医師に関する変更
当日 10	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	契約に関する変更 (費用に関する変更)
当日 11	協和キリン株式会社	早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相 ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験	実施計画書に関する変更
当日 12	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	実施計画書に関する変更
当日 13	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

実施計画等に関する変更(報告) (2021/1/15、1/18、1/22、1/29、2/5、2/12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
	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	実施計画書に関する変更
当日 15	ユーシービージャパン株式 会社	全身型重症筋無力症の成人患者を対象としたrozanolixizumab の長期安全性、忍容性及び有効性を評価する無作為化、非盲 検継続試験	実施計画書に関する変更
当日 16	バイエル薬品株式会社	バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした高用量アフリベルセプトの第Ⅱ/Ⅲ相試験	分担医師に関する変更
	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網膜中心静脈 閉塞症を対象としたRTH258の第Ⅲ相試験	契約に関する変更(症例追加)
	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網膜中心静脈 閉塞症を対象としたRTH258の第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更
当日 19	大鵬薬品工業株式会社	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたTAS-205の 第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更
当日 20	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第 I 相試験	実施計画書に関する変更
	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ株式会社	肺線維症患者を対象としたBMS-986278の第Ⅱ相試験	分担医師に関する変更
当日 22	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
当日 23	株式会社セルシード	株式会社セルシードの依頼によるステロイド投与リスク群の 表在性食道癌患者を対象としたCLS2702C/Dの第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更
	呼吸器内科 准教授 宮崎泰可	無症状及び軽症COVID-19患者に対するネルフィナビルの有効性及び安全性を探索するランダム化非盲検並行群間比較試験	予定症例数の変更

実施計画等に関する変更(報告) (2021/1/15、1/18、1/22、1/29、2/5、2/12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
	無症状及び軽症COVID-19患者に対するネルフィナビルの有効性及び安全性を探索するランダム化非盲検並行群間比較試験	予定症例数の変更

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
170	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	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
171	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ株式会社	Philadelphia染色体陽性慢性骨髄性白血病及び急性リンパ性 白血病を対象としたBMS-354825の第Ⅱ相継続投与試験	2020/12/9付で再審査・再評価結果の通知
172	リリマナ・	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	2021/1/8付で開発の中止報告
173	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	2021/1/8付で開発の中止報告

報告事項:その他

・外部治験審査委員会の審査結果報告:2件

• その他の変更: 1件

・モニタリング・監査報告: 21件

・モニターに関する変更: 9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 (2021/1/31 現在)