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 3月 23日 (火) 16:00~17:35			
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、吉村委員、永岡委員、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	JCRファーマ株式会社	JR-142の小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象と した第Ⅱ相試験	治験実施の妥当性について審議	修正の上 で承認
2	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による再発又は難治性PTCL患者を対象としたDS-3201bの第Ⅱ相試験	治験実施の妥当性について審議	承認
3	バイエル薬品株式会社	症候性子宮内膜症患者を対象としたP2X3拮抗薬(BAY 1817080)3用量の有効性と安全性を、プラセボ及びelagolix 150mg投与と比較して評価する無作為化、二重盲検、プラセボ 対照及び非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同、第Ⅱb相 試験	治験実施の妥当性について審議	承認
4	MSD株式会社	シスプラチン適応の筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象とした周術期のEV+ペムブロリズマブと術前補助化学療法の比較	治験実施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
5	ゼリア新薬工業株式会社	子宮頸癌患者を対象としたZ-100の第Ⅲ相試験		継続して行うことの妥 当性について審議	承認
6	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		継続して行うことの妥 当性について審議	承認

THE MEX							
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		
7	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
8	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
9	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
10	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
11	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
12	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
13	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	実施状況報告	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	クローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
15	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
16	旭化成ファーマ株式会社	AK1820の第Ⅲ相試験	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
17	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
18	小野薬品工業株式会社	0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		

THI MX	成于大,他们在五						
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		
19	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
20	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
21	JCRファーマ株式会社	SHOX異常症における低身長に対するJR-401の第Ⅲ相試験	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
22	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
23	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)	実施状況報告	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
25	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
26	ノバルティス ファーマ株式 会社	PKC412の第Ⅱ相試験	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
27	ノバルティス ファーマ株式 会社	AMLを対象としたPKC412の第Ⅲ相試験	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
28	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
29	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
30	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
		週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験					

THI HEX	成于大·他们在五						
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		
31	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
32	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
33	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
34	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
35	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
36	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
37	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
38	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
39	アムジェン株式会社	Tezepelumabの第Ⅱ相試験	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
40	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
41	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
42	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼によるRozibafusp Alfa(AMG 570) の第Ⅱb相試験	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		

	成于·伊· M. M. 自.							
	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	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認			
44	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認			
45	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認			
46	パレクセル・インターナ ショナル株式会社	加齢黄斑変性症患者を対象としたABP938の第Ⅲ相試験	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認			
47	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認			
48	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認			
49	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認			
50	中外製薬株式会社	後天性血友病A患者を対象に、エミシズマブの安全性、有効性、薬物動態及び薬力学を評価する多施設共同、非盲検、非ランダム化、第Ⅲ相臨床試験	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認			
51	JCRファーマ株式会社	SHOX異常症における低身長に対するJR-401の継続投与試験	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認			
52	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	実施状況報告	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	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認			

H HIX	我于"只· ME/DL'在"且						
	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		
54	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたR07112689 (クロバリマブ)の第III相試験	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
55	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	実施状況報告	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
57	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
58	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
59	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
60	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
61	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
62	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
63	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
64	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	実施状況報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認		
65	移植・消化器外科 教授 江口 晋	生体肝移植における誘導型抑制性T細胞(JB-101)による免疫 寛容誘導能及び安全性を評価する第I/II相臨床試験	実施状況報告	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
当日	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		継続して行うことの妥 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
66	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	第四報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
67	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	第一報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
68	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	第二報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
69	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	第一報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
70	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	第二報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
71	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	第一報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
72	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	第二報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
73	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	第三報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
74	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	第二報	継続して行うことの妥 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
75	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
76	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	第四報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
77	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	第一報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
78	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	第三報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
79	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	第三報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
80	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	第三報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
81	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	第一報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
82	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	第一報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
83	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	第二報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認

審議事項:重篤な有害事象報告

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
84	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	第一報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
85	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	第二報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
86	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	第一報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
87	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	第一報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
88	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	第二報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
89	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	第一報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
90	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	第二報	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
当日1	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	第三報		
当日2	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	第三報		

審議事項: 重篤な有害事象及び不具合に関する報告

	料 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
当	33株式会社セルシード		重篤な有害事象を引き起こすおそれ があると認められる不具合・第1報		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
91	ゼリア新薬工業株式会社	子宮頸癌患者を対象としたZ-100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
91	ゼリア新薬工業株式会社	子宮頸癌患者を対象としたZ-100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
91	ゼリア新薬工業株式会社	子宮頸癌患者を対象としたZ-100の第Ⅲ相試験	その他(被験者負担軽減費について)	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	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	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
93	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	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
94	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	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
95	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	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
95	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	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
95	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	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

	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
96	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	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
97	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	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
97	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	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
98	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
99	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	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
99	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	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
100	日本新薬株式会社	NS-17の臨床第Ⅱ相試験	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
100	日本新薬株式会社	NS-17の臨床第Ⅱ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
101	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	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
101	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	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
102	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	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
103	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)	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

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
103	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)	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
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	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
105	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	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
105	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	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
105	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	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
105	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	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
105	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	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
106	小野薬品工業株式会社	ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第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
107	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	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
108	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	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
108	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	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
108	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	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
108	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	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
108	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	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
108	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	その他(治験参加カード、添付文書 ビダーザ注射用100mg)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
109	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	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
109	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
109	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	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
110	ノバルティス ファーマ株式 会社	PKC412の第Ⅱ相試験	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
110	ノバルティス ファーマ株式 会社	PKC412の第Ⅱ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

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
111	ノバルティス ファーマ株式 会社	AMLを対象としたPKC412の第Ⅲ相試験	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
111	ノバルティス ファーマ株式 会社	AMLを対象としたPKC412の第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
111	ノバルティス ファーマ株式 会社	AMLを対象としたPKC412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
111	ノバルティス ファーマ株式 会社	AMLを対象としたPKC412の第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
112	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
112	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	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
112	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
112	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	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
112	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	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
113	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
114	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	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
114	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

	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
114	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	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
115	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	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
116	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
117	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	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
117	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 	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
117	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 	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
117	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	その他(毒性管理ガイドライン)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
118	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	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
118	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	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
118	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	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
118	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	その他(治験参加カード、治験薬の 服薬説明書)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
119	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	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
120	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(キイトルーダ [®] 添付文書 (日本語))	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
121	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(キイトルーダ [®] 添付文書 (日本語))	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
122	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(キイトルーダ [®] 添付文書 (日本語))	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
123	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
123	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	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
124	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(キイトルーダ [®] 添付文書 (日本語))	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
125	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	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
125	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	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
125	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
125	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
126	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	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
126	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	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
127	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	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
127	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	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
127	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	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
128	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼によるRozibafusp Alfa(AMG 570) の第Ⅱb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
128	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼によるRozibafusp Alfa(AMG 570) の第Ⅱb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
128	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼によるRozibafusp Alfa(AMG 570) の第Ⅱb相試験	その他(治験参加カード、被験者へのレター、Memodrandum)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
129	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(被験者紹介依頼レター)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
130	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	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
130	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	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
130	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	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
130	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
130	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	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

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
131	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	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
132	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	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
133	エイツーヘルスケア株式会 社	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全 身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplan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
134	エイツーヘルスケア株式会 社	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全 身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplanの第Ⅲ相試験 (継続試験)	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
135	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	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
135	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
136	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	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
137	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	その他(キイトルーダ [*] 添付文書 (日本語))	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
138	中外製薬株式会社	後天性血友病A患者を対象に、エミシズマブの安全性、有効性、薬物動態及び薬力学を評価する多施設共同、非盲検、非ランダム化、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
138	中外製薬株式会社	後天性血友病A患者を対象に、エミシズマブの安全性、有効性、薬物動態及び薬力学を評価する多施設共同、非盲検、非ランダム化、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
138	中外製薬株式会社	後天性血友病A患者を対象に、エミシズマブの安全性、有効性、薬物動態及び薬力学を評価する多施設共同、非盲検、非ランダム化、第Ⅲ相臨床試験	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
139	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	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
139	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	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
139	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	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
140	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間へモグロビン尿症患者を対象としたR07112689 (クロバリマブ)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
140	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間へモグロビン尿症患者を対象としたR07112689 (クロバリマブ)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
140	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間へモグロビン尿症患者を対象としたR07112689 (クロバリマブ)の第III相試験	その他(治験参加カード、被験者への支払いに関する資料、 Eclulizumab 添付文書)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
140	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間へモグロビン尿症患者を対象としたR07112689 (クロバリマブ) の第III相試験	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認

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
140	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたR07112689 (クロバリマブ)の第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
141	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	その他(被験者募集に関する資料、 被験者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
142	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	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
142	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	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
142	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	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
142	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(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
143	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	責任医師に関する変更	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
143	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	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
143	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	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
144	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	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
144	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	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

	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
144	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	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
144	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	その他(被験者への質問票)	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
145	株式会社ヘリオス	急性呼吸窮迫症候群(ARDS)患者を対象としたHLCM051 (MultiStem®)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
145	株式会社ヘリオス	急性呼吸窮迫症候群(ARDS)患者を対象としたHLCM051 (MultiStem®)の第Ⅱ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
146	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	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
146	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	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
147	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	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
148	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
148	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	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
148	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
149	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	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
150	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
151	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
151	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
151	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(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
152	移植・消化器外科 教授 江口 晋	生体肝移植における誘導型抑制性T細胞(JB-101)による免疫 寛容誘導能及び安全性を評価する第I/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
152	移植・消化器外科 教授 江口 晋	生体肝移植における誘導型抑制性T細胞(JB-101)による免疫 寛容誘導能及び安全性を評価する第I/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
153	移植・消化器外科 教授 江口 晋	生体肝移植における誘導型抑制性T細胞(JB-101)による免疫 寛容誘導能及び安全性を評価する第I/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
153	移植・消化器外科 教授 江口 晋	生体肝移植における誘導型抑制性T細胞(JB-101)による免疫 寛容誘導能及び安全性を評価する第I/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
154	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	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5	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	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
155	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
156	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
157	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、研究報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
158	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
159	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
160	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
161	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
162	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
163	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
164	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
165	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、研究報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
166	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

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
167	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
168	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
169	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
170	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
171	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
172	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
173	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
174	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
175	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	年次報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
176	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
177	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
178	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

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
179	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
180	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
181	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
182	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
183	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、年次報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
184	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
185	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
186	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
187	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
188	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、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	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

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
190	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
191	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
192	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
193	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
194	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	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
195	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
196	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、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
197	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
198	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
199	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
200	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
201	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
202	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
203	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、措置報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
204	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
205	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、措置報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
206	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
207	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
208	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
209	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
210	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
211	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
212	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
213	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
214	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
215	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
216	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
217	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

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
218	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
219	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
220	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
221	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
222	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
223	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、年次報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
224	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
225	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
226	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
227	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
228	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
229	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

	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
230	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
231	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
232	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼によるRozibafusp Alfa(AMG 570) の第Ⅱb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
233	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
234	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
235	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
236	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
237	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
238	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
239		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
240	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、研究報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
241	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
242	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
243	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
244	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
245	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
246	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、年次報告	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
247	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
248	エイツーヘルスケア株式会 社	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplanの第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
249	エイツーヘルスケア株式会 社	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全 身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplanの第Ⅲ相試験 (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
250	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
251	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
252	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
253	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
254	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
255	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
256	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
257	パレクセル・インターナ ショナル株式会社	加齢黄斑変性症患者を対象としたABP938の第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

д на	事項・利にな女王は旧報に関	У Т К Ц			
	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
258	パレクセル・インターナ ショナル株式会社	加齢黄斑変性症患者を対象としたABP938の第Ⅲ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
259	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
260	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、措置報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
261	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
262	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、措置報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
263	中外製薬株式会社	後天性血友病A患者を対象に、エミシズマブの安全性、有効性、薬物動態及び薬力学を評価する多施設共同、非盲検、非ランダム化、第Ⅲ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
264	中外製薬株式会社	後天性血友病A患者を対象に、エミシズマブの安全性、有効性、薬物動態及び薬力学を評価する多施設共同、非盲検、非ランダム化、第Ⅲ相臨床試験	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
265	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	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
266		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、措置報告	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
267	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたR07112689 (クロバリマブ)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
268	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

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
2101	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
270	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
271	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	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
272	IQVIA サービシーズ ジャパ ン株式会社	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
273	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
274	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
275	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
276	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
277	シミック株式会社	ポルフィリン症患者を対象とした拡大アクセス治験	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
278	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	年次報告	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
279	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	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
280	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	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
281	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
282	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
283	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	継続して行うことの妥 当性について審議	承認
284	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	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

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
285	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	2021/1/6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
286		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		継続して行うことの妥 当性について審議	承認
287		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		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
288		生体肝移植における誘導型抑制性T細胞(JB-101)による免疫 寛容誘導能及び安全性を評価する第I/II相臨床試験	2021/1/20、1/21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
		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	2021/1/19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
290		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		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) (2021/2/19、2/26、3/5、3/12、3/19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 6	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 7	旭化成ファーマ株式会社	AK1820の第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更
当日 8	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 9	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
当日 10	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
当日 11	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	実施計画書に関する変更
当日 12	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	実施計画書に関する変更
当日 13	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	実施計画書に関する変更
	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	実施計画書に関する変更
	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
	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) (2021/2/19、2/26、3/5、3/12、3/19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
	エイツーヘルスケア株式会 社	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplanの第Ⅲ相試験	実施計画書に関する変更
	エイツーヘルスケア株式会 社	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全 身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplanの第Ⅲ相試験 (継続試験)	実施計画書に関する変更
当日 19	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	実施計画書に関する変更
当日 20	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	分担医師に関する変更
当日 21	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	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 24	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	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
294	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	治験終了報告

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
295	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	治験終了報告
296	報告取り下げのため欠番		
297	旭化成ファーマ株式会社	AK1820の第Ⅲ相試験	治験終了報告
298	/ レクシオンファーマ合向	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	治験終了報告
299	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	治験終了報告
300	連次門門	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	治験中止報告

報告事項:医薬品開発中止等の報告

資	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
5	301		肺癌患者を対象としたLY3009806(一般名:Ramucirumab)の 第Ⅰb/第Ⅲ相試験	2020/11/27付で製造販売承認の取得

報告事項:その他

・外部治験審査委員会の審査結果報告: 3件

その他の変更: 1件

・モニタリング・監査報告: 12件

・モニターに関する変更: 2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(2021/2/28 現在)

長崎大学病院における医薬品の臨床試験の実施に関する内規の一部改正について:

本院の治験薬等の管理者に関する変更について、より円滑な治験薬等の管理を行う観点から、現在の「薬剤部長」から「病院長が指名する副薬剤部長」に変更する旨説明があり、全会一致で承認された。