2021年度 第11回東京医科歯科大学病院治験等審査委員会

日 時 2022年2月28日(月) 17:40~18:30

場 所 説明者および委員:各職場等(Web開催)

【出席委員】

【田脪安	貝】						
院内	高橋委員長(職場)	田中副委員長(職場)	山田(哲)委員(職場)	淺香委員(職場)	清水委員(職場)	戸原委員(職場)	
院外	中村委員(自宅)	竹本委員(自宅)	西山委員(自宅)	山田(陽)委員(自宅)	小塚委員(職場)	宿野部委員(職場)	
【欠席委	員】						
院内	倉林委員	青木委員	相田委員	平井委員	寺内委員	院外	海賀委員
【陪席者]						
センター	小林	大槻	遠藤	小笹	荒川	石黒	
	平木	遠藤	加藤	帆苅	佐藤	萩原	露木
CRC	島野	海野	三原	石橋	楢﨑	前田	山岡
	宮地	浅井					
その他	土屋	榊	大石	川﨑	河野	高橋	

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
議題 1 研	推認事項		前回議事録(案)の確認										
1 - 1	-		2021年度 第10回治験等審査委員会議事録(案)	-	_	-	_	_	-	_	ı	_	1
議題 2 署	閣議事項		治験新規実施審査										
2 - 1	2021-0040	説明あり	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の治験に参加した進行悪性腫瘍 患者を対象とした第Ⅲ相継続試験	泌尿器科	MSD株式会社	田相	MK-3475	進行悪性腫瘍 患者	審議	実施の適否	承認	高橋委員	ı
2 - 2	2021-0041	説明あり	日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の臨床第II相試験	小児科	日本新薬株式会社	Ⅱ相	NS-304	小児肺動脈性 肺高血圧症	審議	実施の適否	承認	高橋委員	ı
2 - 3	2021-0042	説明あり	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第1/2 相試験	血液内科	インサイト・バイオサイ エンシズ・ジャパン合同 会社	I/II相	INCB00092 8	骨髄増殖性疾患による貧血	審議	実施の適否	承認	-	I
2 - 4	2021-1004	説明あり	健康成人および前立腺癌患者を対象とした, 前立腺特異的膜抗原 (PSMA)を標的とするPETプローブ18F-PSMA-1007の合成装置を用いた18F-PSMA-1007の安全性を検討する臨床試験(国内第I/IIa相医師主導治験)	放射線診断科	立石 宇貴秀	I/IIa相	18F- PSMA-1007	前立腺癌	審議	実施の適否	承認	-	I

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
議題 3	審議事項		製造販売後調査新規実施審査										
3 - 1	R03-032		タズベリク錠200mg 特定使用成績調査 一再発又は難治性のEZH2遺伝子変異陽性の濾胞性リンパ腫患者(標準的な治療が困難な場合に限る)における安全性に関する調査(全例調査)ー	血液内科	エーザイ株式会社	製造販売後調査	タズベリク 錠200mg	再発又は難治性のEZH2遺伝子変異陽性の濾胞性リンパ腫(標準単的な治療が困難な場合に限る)	審議	実施の適否	承認	_	_
議題 4	審議事項	•	重篤な有害事象報告			•		•		•	•	•	
4 - 1	2016-0009		虚血性心疾患患者を対象としたNP023の多施設共同比較試験(NP023-P01)	循環器内科	ニプロ(株)	_	NP023	虚血性心疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
4 - 2	2016-0009		虚血性心疾患患者を対象としたNP023の多施設共同比較試験(NP023-P01)	循環器内科	ニプロ(株)	_	NP023	虚血性心疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
4 - 3	2016-0009		虚血性心疾患患者を対象としたNP023の多施設共同比較試験(NP023-P01)	循環器内科	ニプロ(株)	_	NP023	虚血性心疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
4 - 4	2018-0013		SAVAL臨床試験: 重症下肢虚血患者下腿動脈病変の治療における BSJ013Eのランダム化比較試験	末梢血管外科	ボストン・サイエンティ フィック ジャパン(株)	_	BSJ013E	重症下肢虚血	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
4 - 5	2018-0013		SAVAL臨床試験:重症下肢虚血患者下腿動脈病変の治療における BSJ013Eのランダム化比較試験	末梢血管外科	ボストン・サイエンティ フィック ジャパン(株)	_	BSJ013E	重症下肢虚血	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
4 - 6	2018-0017		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてmirikizumabの 長期有効性及び安全性を評価する多施設共同非盲検継続投与第Ⅲ相 試験	消化器内科	日本イーライリリー㈱	Ⅲ相	LY3074828	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
4 - 7	2018-0017		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてmirikizumabの 長期有効性及び安全性を評価する多施設共同非盲検継続投与第Ⅲ相 試験	消化器内科	日本イーライリリー㈱	Ⅲ相	LY3074828	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
4 - 8	削除		_	-	_	_	_	_	_	_	_	_	_
4 - 9	削除		_	_	-	_	_	_	_	_	_	_	_
4 - 10	2020-0025		アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるギラン・バレー症候群 (GBS)患者を対象としたEculizumabの第3相試験	脳神経内科	アレクシオンファーマ (同)	皿相	Eculizumab	ギラン・バレー 症候群(GBS)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
4 - 11	2020-0025		アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるギラン・バレー症候群 (GBS)患者を対象としたEculizumabの第3相試験	脳神経内科	アレクシオンファーマ (同)	皿相	Eculizumab	ギラン・バレー 症候群(GBS)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
4 - 12	2021-0001		武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎 又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤 の第3相試験	消化器内科	武田薬品工業株式会社	皿相	Vedolizuma b	中等症から重 症の潰瘍性大 腸炎又はク ローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
4 - 13	2021-0002		細胞組織に対する非可逆的電気穿孔法により心房細動を治療する MDT-1219パルスフィールドアブレーションシステムの臨床試験 (PULSED AF)	循環器内科	日本メドトロニック株式会社	Ⅲ相	MDT-1219 パルス フィールドア ブレーション (PFA)シス テム	発作性及び持 続性心房細動	審議	実施継続の 適否	承認	-	ı
議題 5 署	F議事項	•	治験継続審査(安全性の報告及び見解)	•	•		•	•		•		•	
5 - 1	2013-0003		AMN107(多施設共同、単群、第Ⅱ相試験)	血液内科	ノバルティス ファーマ(株)	Ⅱ相	AMN107	白血病	審議	実施継続の 適否	承認	_	-
5 - 2	2013-0003		AMN107(多施設共同、単群、第Ⅱ相試験)	血液内科	ノバルティス ファーマ(株)	Ⅱ相	AMN107	白血病	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 3	2014-0002		GS-7340(第Ⅳ相(HBe抗原陰性))	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅳ相	GS-7340	B型慢性肝炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 4	2014-0003		GS-7340(第Ⅳ相(HBe抗原陽性))	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅳ相	GS-7340	B型慢性肝炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 5	2015-0018		Ustekinumab(CNTO1275) 第亚相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Ustekinuma b (CNTO127 5)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	I
5 - 6	2015-0018		Ustekinumab(CNTO1275) 第亚相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Ustekinuma b (CNTO127 5)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	ı
5 - 7	2015-0018		Ustekinumab(CNTO1275) 第亚相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Ustekinuma b (CNTO127 5)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	ı
5 - 8	2016-0003		MLN0002SC 第亚b相試験	消化器内科	武田薬品工業㈱	Ⅲb相	MLN0002S C	潰瘍性大腸炎 及びクローン 病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 – 9	2016-0011		ABT-494 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	皿相	ABT-494	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 10	2016-0011		ABT-494 第皿相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	田相	ABT-494	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 11	2016-0012		MK-3475 第皿相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	尿路上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 12	2016-0012		MK-3475 第皿相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	尿路上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 13	2016-0012		MK-3475 第皿相試験	泌尿器科	MSD(株)	田相	MK-3475	尿路上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	ı
5 - 14	2016-0025		Atezolizumab 第亚相試験	泌尿器科	中外製薬㈱	皿相	Atezolizuma b	腎細胞癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	ı
5 - 15	2017-0001		MK-3475 第亚相試験	がん先端治療部	MSD(株)	皿相	MK-3475	局所進行頭頸 部扁平上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	1
5 - 16	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第Ⅲ相試験	食道外科	小野薬品工業(株)	皿相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 17	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第亚相試験	食道外科	小野薬品工業(株)	皿相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 18	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第Ⅲ相試験	食道外科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	1
5 - 19	2017-0012		Brivaracetam 第亚相試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	Ⅲ相	Brivaraceta m	てんかん	審議	実施継続の 適否	承認	_	-
5 - 20	2017-0012		Brivaracetam 第亚相試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	Ⅲ相	Brivaraceta m	てんかん	審議	実施継続の 適否	承認	_	-
5 - 21	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第亚相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 936558,BM S-734016	転移性尿路上 皮がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	1
5 - 22	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第亚相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	皿相	ONO- 4538/BMS- 936558,BM S-734016	転移性尿路上 皮がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 23	2017-0019		BMS-188667 第亚相試験	膠原病・ リウマチ内科	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	皿相	BMS- 188667	成人特発性炎 症性筋疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 24	2017-0019		BMS-188667 第亚相試験	膠原病・ リウマチ内科	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	皿相	BMS- 188667	成人特発性炎 症性筋疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 25	2017-0019		BMS-188667 第亚相試験	膠原病・ リウマチ内科	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	Ⅲ相	BMS- 188667	成人特発性炎 症性筋疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 26	2017-0024		Upadacitinib 第皿相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	皿相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 27	2017-0024		Upadacitinib 第皿相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	皿相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 28	2017-0028		Risankizumab 第亚相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	皿相	Risankizuma b(ABBV- 066)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 29	2017-0028		Risankizumab 第亚相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	皿相	Risankizuma b(ABBV- 066)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 30	2017-0030		ONO-4538,BMS-734016 第亚相試験	がん先端治療部	小野薬品工業㈱	皿相	ONO- 4538/BMS- 734016	頭頸部扁平上 皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 31	2017-0030		ONO-4538,BMS-734016 第亚相試験	がん先端治療部	小野薬品工業(株)	皿相	ONO- 4538/BMS- 734016	頭頸部扁平上 皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 32	2017-0030		ONO-4538,BMS-734016 第亚相試験	がん先端治療部	小野薬品工業㈱	皿相	ONO- 4538/BMS- 734016	頭頸部扁平上 皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 33	2017-0030		ONO-4538,BMS-734016 第亚相試験	がん先端治療部	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 734016	頭頸部扁平上 皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 34	2018-0002		RTA 402 第III 相臨床試験	腎臓内科	協和キリン㈱	Ⅲ相	RTA 402	糖尿病性腎臓 病	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 35	2018-0006		Guselkumab 第Ⅱ/Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ㈱	皿相	Guselkumab (CNT01959)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 36	2018-0006		Guselkumab 第Ⅱ/Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	皿相	Guselkumab (CNT01959)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 37	2018-0006		Guselkumab 第Ⅱ/Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	皿相	Guselkumab (CNT01959)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 38	2018-0007		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	II b/III 相	Risankizuma b(ABBV- 066)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 39	2018-0007		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅱ b/Ⅲ 相	Risankizuma b(ABBV- 066)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 40	2018-0008		Risankizumab(ABBV-066) 第亚相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizuma b(ABBV- 066)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	1
5 - 41	2018-0008		Risankizumab(ABBV-066) 第亚相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	皿相	Risankizuma b(ABBV- 066)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	1
5 - 42	2018-0014		MPDL3280A 第亚相試験	がん先端治療部	中外製薬㈱	皿相	MPDL3280 A	ハイリスク局 所進行頭頸部 扁平上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	-
5 - 43	2018-0017		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてmirikizumabの 長期有効性及び安全性を評価する多施設共同非盲検継続投与第Ⅲ相 試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	皿相	LY3074828	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 44	2018-0017		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてmirikizumabの 長期有効性及び安全性を評価する多施設共同非盲検継続投与第Ⅲ相 試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	皿相	LY3074828	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 45	2018-0017		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてmirikizumabの 長期有効性及び安全性を評価する多施設共同非盲検継続投与第Ⅲ相 試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 46	2018-0021		若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検試験	小児科	日本イーライリリー(株)	皿相	LY3009104	若年性特発性 関節炎	審議	実施継続の 適否	承認	清水委員	1
5 - 47	2018-0021		若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検試験	小児科	日本イーライリリー(株)	皿相	LY3009104	若年性特発性 関節炎	審議	実施継続の 適否	承認	清水委員	_
5 - 48	2018-0022		若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の長期第皿相試験	小児科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3009104	若年性特発性 関節炎	審議	実施継続の 適否	承認	清水委員	1

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 49	2018-0022		若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の長期第Ⅲ相試験	小児科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3009104	若年性特発性 関節炎	審議	実施継続の 適否	承認	清水委員	-
5 - 50	2018-0025		BMS-986165 第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズスク イブ(株)	Ⅱ相	IM011023	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 51	2018-0025		BMS-986165 第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズスク イブ(株)	Ⅱ相	IM011023	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 52	2018-0025		BMS-986165 第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズスク イブ(株)	Ⅱ相	IM011023	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 53	2018-0025		BMS-986165 第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズスク イブ(株)	Ⅱ相	IM011023	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 54	2018-0026		Gantenerumab 第 II 相試験	放射線診断科	中外製薬㈱	Ⅱ相	Gantenerum ab	アルツハイ マー病	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 55	2018-0026		Gantenerumab 第 II 相試験	放射線診断科	中外製薬㈱	Ⅱ相	Gantenerum ab	アルツハイ マー病	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 56	2018-0029		高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	高リスク筋層 非浸潤性膀胱 癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 57	2018-0029		高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	高リスク筋層 非浸潤性膀胱 癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 58	2018-0029		高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	高リスク筋層 非浸潤性膀胱 癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 59	2018-0029		高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	高リスク筋層 非浸潤性膀胱 癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	-
5 - 60	2018-1005		HER2遺伝子の増幅を認める進行性固形がん患者を対象としたトラスツズマブ+ペルツズマブ併用療法の第II相試験	がん先端治療部	池田 貞勝	Ⅱ相	Trastuzuma b/Pertuzum ab	進行性固形が ん	審議	実施継続の 適否	承認	-	ı
5 - 61	2018-1005		HER2遺伝子の増幅を認める進行性固形がん患者を対象としたトラスツズマブ+ペルツズマブ併用療法の第II相試験	がん先端治療部	池田 貞勝	Ⅱ相	Trastuzuma b/Pertuzum ab	進行性固形が ん	審議	実施継続の 適否	承認	_	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 62	2019-0001		日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として OZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第 2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	Ⅱ/Ⅲ 相	Ozanimod (RPC1063)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 63	2019-0001		日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として OZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第 2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	Ⅱ/Ⅲ 相	Ozanimod (RPC1063)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 64	2019-0001		日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として OZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第 2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	Ⅱ/Ⅲ 相	Ozanimod (RPC1063)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 – 65	2019-0001		日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として OZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第 2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	Ⅱ/Ⅲ 相	Ozanimod (RPC1063)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	ı	_
5 – 66	2019-0001		日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として OZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第 2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	Ⅱ/Ⅲ 相	Ozanimod (RPC1063)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 67	2019-0004		2歳又はそれ以上の年齢においても成長のcatch-upがみられなかった Small for Gestational Age性低身長症患児を対象として、somapacitanの 週1回投与の有効性及び安全性を1日1回投与のNorditropin®と比較検 討する用量設定試験	小児科	ノボ ノルディスク ファーマ (株)	Ⅱ相	somapacita n	低身長症	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員 清水委員	_
5 – 68	2019-0004		2歳又はそれ以上の年齢においても成長のcatch-upがみられなかった Small for Gestational Age性低身長症患児を対象として、somapacitanの 週1回投与の有効性及び安全性を1日1回投与のNorditropin®と比較検 討する用量設定試験	小児科	ノボ ノルディスク ファーマ (株)	Ⅱ相	somapacita n	低身長症	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員 清水委員	-
5 – 69	2019-0006		腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	泌尿器科	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ(株)	田相	BMS- 936558/BM S-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 70	2019-0006		腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第皿相試験	泌尿器科	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ(株)	Ⅲ相	BMS- 936558/BM S-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 71	2019-0006		腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	泌尿器科	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ(株)	皿相	BMS- 936558/BM S-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 72	2019-0006		腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	泌尿器科	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ(株)	Ⅲ相	BMS- 936558/BM S-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 73	2019-0006		腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	泌尿器科	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ(株)	Ⅲ相	BMS- 936558/BM S-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 74	2019-0007		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	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-7902 (E7080), MK-3475	転移性尿路上 皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 75	2019-0007		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	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-7902 (E7080), MK-3475	転移性尿路上 皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 76	2019-0007		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	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-7902 (E7080) 、 MK-3475	転移性尿路上 皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 77	2019-0008		筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	筋層浸潤性膀 胱癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 78	2019-0009		UCを対象としたBMS-986165の第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ(株)	Ⅱ相	BMS- 986165	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	I
5 - 79	2019-0009		UCを対象としたBMS-986165の第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ(株)	Ⅱ相	BMS- 986165	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	ı
5 - 80	2019-0009		UCを対象としたBMS-986165の第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ(株)	Ⅱ相	BMS- 986165	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	ı
5 - 81	2019-0009		UCを対象としたBMS-986165の第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ(株)	Ⅱ相	BMS- 986165	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	1
5 - 82	2019-0010		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	膠原病・リウマチ 内科	ヤンセンファーマ(株)	皿相	CNTO1275	多発性筋炎及 び皮膚筋炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	1
5 - 83	2019-0010		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	膠原病・リウマチ 内科	ヤンセンファーマ(株)	皿相	CNTO1275	多発性筋炎及 び皮膚筋炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	1
5 - 84	2019-0010		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	膠原病・リウマチ 内科	ヤンセンファーマ(株)	皿相	CNTO1275	多発性筋炎及 び皮膚筋炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 85	2019-0012		全身型若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第皿相二重盲検 試験	小児科	日本イーライリリー(株)	皿相	LY3009104	全身型若年性 特発性関節炎	審議	実施継続の 適否	承認	清水委員	1
5 - 86	2019-0012		全身型若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検 試験	小児科	日本イーライリリー(株)	皿相	LY3009104	全身型若年性 特発性関節炎	審議	実施継続の 適否	承認	清水委員	1
5 - 87	2019-0016		CTL019 第亚b相試験	血液内科	ノバルティス ファーマ(株)	皿b相	CTL019	pALL, LBCL	審議	実施継続の 適否	承認	-	Ι

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 88	2019-0017		成人皮膚筋炎(DM)患者を対象にIgPro20(皮下注射用人免疫グロブリンHizentra®)の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験- RECLAIIM試験	膠原病・リウマチ 内科	CSLベーリング(株)	皿相	IgPro20	成人皮膚筋炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 89	2019-0017		成人皮膚筋炎(DM)患者を対象にIgPro20(皮下注射用人免疫グロブリンHizentra®)の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験- RECLAIIM試験	膠原病・リウマチ 内科	CSLベーリング(株)	皿相	IgPro20	成人皮膚筋炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 90	2019-0017		成人皮膚筋炎(DM)患者を対象にIgPro20(皮下注射用人免疫グロブリンHizentra®)の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験- RECLAIIM試験	膠原病・リウマチ 内科	CSLベーリング(株)	皿相	IgPro20	成人皮膚筋炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	1
5 - 91	2019-0017		成人皮膚筋炎(DM)患者を対象にIgPro20(皮下注射用人免疫グロブリンHizentra®)の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験- RECLAIIM試験	膠原病・リウマチ 内科	CSLベーリング(株)	Ⅲ相	IgPro20	成人皮膚筋炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	I
5 - 92	2019-0018		Brivaracetam(ucb34714)の第皿相長期継続試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	Ⅲ相	Brivaraceta m	てんかん	審議	実施継続の 適否	承認	_	I
5 - 93	2019-0018		Brivaracetam(ucb34714)の第皿相長期継続試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	皿相	Brivaraceta m	てんかん	審議	実施継続の 適否	承認	_	I
5 - 94	2019-0022		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	膠原病・リウマチ 内科	IQVIAサービシーズ ジャパン(株) (治験国内管理人)	皿相	Otilimab	活動性関節リウマチ	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 95	2019-0022		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	膠原病・リウマチ 内科	IQVIAサービシーズ ジャパン(株) (治験国内管理人)	Ⅲ相	Otilimab	活動性関節リウマチ	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 96	2019-0022		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	膠原病・リウマチ 内科	IQVIAサービシーズ ジャパン(株) (治験国内管理人)	Ⅲ相	Otilimab	活動性関節リウマチ	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 97	2019-0022		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	膠原病・リウマチ 内科	IQVIAサービシーズ ジャパン(株) (治験国内管理人)	Ⅲ相	Otilimab	活動性関節リウマチ	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 98	2019-0022		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ポ及びトファシチニブと比較する試験	膠原病・リウマチ 内科	IQVIAサービシーズ ジャパン㈱ (治験国内管理人)	Ⅲ相	Otilimab	活動性関節リウマチ	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 99	2019-0023		クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	皿相	LY3074828	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 100	2019-0023		クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	皿相	LY3074828	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	1

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 101	2019-0023		クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	皿相	LY3074828	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 102	2019-0025		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皿相他施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)	循環器内科	アッヴィ(同)	皿相	ABT-494 (Upadacitini b)	高安動脈炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 103	2019-0025		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相他施設共同無作為化二重盲検ブラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)	循環器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494 (Upadacitini b)	高安動脈炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 104	2019-0027		虚血性心疾患患者を対象としたNP024の多施設共同外部対照試験 (NP024-P01)	循環器内科	ニプロ(株)	_	NP024	虚血性心疾患	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 105	2019-0028		頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	がん先端治療部	MSD(株)	皿相	MK-3475	切除可能な局 所進行頭頚部 扁平上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 106	2019-0029		高リスク筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)かつFGFR 遺伝子変異又は融合遺伝子を有し、Bacillus Calmette-Guérin (BCG) 療法後に再発した被験者を対象としてerdafitinib と医師選択による化学療法剤膀胱内注入療法を比較する第2相ランダム化試験	泌尿器科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅱ相	JNJ- 42756493 (erdafitinib)	非筋層浸潤性 膀胱癌(FGFR 変異陽性)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 107	2019-0029		高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) かつFGFR 遺伝子変異又は融合遺伝子を有し、Bacillus Calmette-Guérin (BCG) 療法後に再発した被験者を対象としてerdafitinib と医師選択による化学療法剤膀胱内注入療法を比較する第2相ランダム化試験	泌尿器科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅱ相	JNJ- 42756493 (erdafitinib)	非筋層浸潤性 膀胱癌(FGFR 変異陽性)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 108	2019-0030		急性心筋梗塞発症後の患者を対象にBAY 2433334の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、用量設定第II相試験	循環器内科	バイエル薬品㈱	Ⅱ相	BAY 2433334	急性心筋梗塞	審議	実施継続の 適否	承認	_	-
5 - 109	2019-0030		急性心筋梗塞発症後の患者を対象にBAY 2433334の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、用量設定第II相試験	循環器内科	バイエル薬品㈱	Ⅱ相	BAY 2433334	急性心筋梗塞	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 110	2019-0031		原発性免疫不全症候群の日本人被験者を対象としたIGSC, 20%の第Ⅲ 相非盲検試験	小児科	武田薬品工業株式会社	皿相	IGSC,20%/S HP664/TAK -664	原発性免疫不 全症候群	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 111	2019-0032		MSD株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたMK-3475及びE7080/MK-7902の第Ⅲ相試験	がん先端治療部	MSD(株)	皿相	MK- 7902(E7080)及びMK- 3475	頭頸部扁平上 皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 112	2020-0001		中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎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 2b/3 相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間比較, 多施設共同試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅱb/Ⅲ 相	CNTO 1959	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 113	2020-0001		中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎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 2b/3 相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間比較, 多施設共同試験	消化器内科	ヤンセンファーマ㈱	Ⅱb/Ⅲ 相	CNTO 1959	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 114	2020-0001		中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎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 2b/3 相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間比較, 多施設共同試験	消化器内科	ヤンセンファーマ㈱	Ⅱb/Ⅲ 相	CNTO 1959	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 115	2020-0003		日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした LY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	皿相	LY3074828	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 116	2020-0003		日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした LY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	_	I
5 - 117	2020-0003		日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした LY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 118	2020-0004		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 第皿相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	筋層浸潤性膀胱癌(MIBC) 患者	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 119	2020-0004		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 第皿相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	筋層浸潤性膀胱癌(MIBC) 患者	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 120	2020-0004		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	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	筋層浸潤性膀胱癌(MIBC) 患者	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 121	2020-0004		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 第皿相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	筋層浸潤性膀胱癌(MIBC) 患者	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 122	2020-0007		免疫不全を有する月齢24ヵ月以下の小児を対象としたMEDI8897の第2 相臨床試験	小児科	IQVIAサービシーズ ジャパ ン株式会社 (治験国内管理人)	Ⅱ相	MEDI8897	免疫不全	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員 清水委員	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 123	2020-0008		日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎の小児患者を対象としたLY3074828の第 II 相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ相	LY3074828	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員 清水委員	1
5 - 124	2020-0008		日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎の小児患者を対象としたLY3074828の第 II 相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ相	LY3074828	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員 清水委員	ı
5 - 125	2020-0009		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による肺線維症患者を対象としたBMS-986278の第Ⅱ相試験	呼吸器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ(株)	Ⅱ相	BMS- 986278	肺線維症患者	審議	実施継続の 適否	承認	_	I
5 - 126	2020-0009		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による肺線維症患者を対象としたBMS-986278の第Ⅱ相試験	呼吸器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ(株)	Ⅱ相	BMS- 986278	肺線維症患者	審議	実施継続の 適否	承認	_	1
5 - 127	2020-0009		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による肺線維症患者を対象としたBMS-986278の第 II 相試験	呼吸器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ(株)	Ⅱ相	BMS- 986278	肺線維症患者	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 128	2020-0014		株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性 脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第2相試験	脳神経内科	㈱新日本科学PPD (治験国内管理人)	Ⅱ相	Efgartigimod PH20 SC	慢性炎症性脱 髄性多発神経 炎(CIDP)	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 129	2020-0014		株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性 脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第2相試験	脳神経内科	㈱新日本科学PPD (治験国内管理人)	Ⅱ相	Efgartigimod PH20 SC	慢性炎症性脱 髄性多発神経 炎(CIDP)	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 130	2020-0014		株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性 脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第2相試験	脳神経内科	㈱新日本科学PPD (治験国内管理人)	Ⅱ相	Efgartigimod PH20 SC	慢性炎症性脱 髄性多発神経 炎(CIDP)	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 131	2020-0014		株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性 脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第2相試験	脳神経内科	㈱新日本科学PPD (治験国内管理人)	Ⅱ相	Efgartigimod PH20 SC	慢性炎症性脱 髄性多発神経 炎(CIDP)	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 132	2020-0015		ファイザー株式会社の依頼による、PF-06480605の後期第Ⅱ相試験	消化器内科	ファイザー(株)	Ⅱ相	PF- 06480605	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	1
5 - 133	2020-0015		ファイザー株式会社の依頼による、PF-06480605の後期第 II 相試験	消化器内科	ファイザー(株)	Ⅱ相	PF- 06480605	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 134	2020-0015		ファイザー株式会社の依頼による、PF-06480605の後期第Ⅱ相試験	消化器内科	ファイザー(株)	Ⅱ相	PF- 06480605	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	1
5 - 135	2020-0016		日本イーライリリー株式会社の依頼によるNNS/CANDLE、SAVI、及び AGSを有する患者を対象としたLY3009104の第II/III相試験	小児科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ/Ⅲ 相	LY3009104	NNS/CANDLE 、SAVI、及び AGS	審議	実施継続の 適否	承認	_	П

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 136	2020-0016		日本イーライリリー株式会社の依頼によるNNS/CANDLE、SAVI、及び AGSを有する患者を対象としたLY3009104の第II/III相試験	小児科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ/Ⅲ 相	LY3009104	NNS/CANDLE 、SAVI、及び AGS	審議	実施継続の 適否	承認	_	I
5 - 137	2020-0016		日本イーライリリー株式会社の依頼によるNNS/CANDLE、SAVI、及び AGSを有する患者を対象としたLY3009104の第II/III相試験	小児科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ/Ⅲ 相	LY3009104	NNS/CANDLE 、SAVI、及び AGS	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 138	2020-0017		せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305(スポレキサント)の第Ⅲ相試験	精神科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-4305	せん妄	審議	実施継続の 適否	承認	_	I
5 - 139	2020-0019		株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性 脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第2相試験(非盲検延長試験)	脳神経内科	㈱新日本科学PPD (治験国内管理人)	Ⅱ相	Efgartigimod PH20 SC	慢性炎症性脱 髄性多発神経 炎(CIDP)	審議	実施継続の 適否	承認	_	ı
5 - 140	2020-0019		株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性 脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第2相試験(非盲検延長試験)	脳神経内科	㈱新日本科学PPD (治験国内管理人)	Ⅱ相	Efgartigimod PH20 SC	慢性炎症性脱 髄性多発神経 炎(CIDP)	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 141	2020-0019		株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性 脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第2相試験(非盲検延長試験)	脳神経内科	㈱新日本科学PPD (治験国内管理人)	Ⅱ相	Efgartigimod PH20 SC	慢性炎症性脱 髄性多発神経 炎(CIDP)	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 142	2020-0019		株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性 脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第2相試験(非盲検延長試験)	脳神経内科	㈱新日本科学PPD (治験国内管理人)	Ⅱ相	Efgartigimod PH20 SC	慢性炎症性脱 髄性多発神経 炎(CIDP)	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 143	2020-0020		中外製薬株式会社の依頼によるAD患者を対象としたGantenerumabの 国際共同第Ⅲb相試験	放射線診断科	中外製薬㈱	Ⅲb相	Gantenerum ab	アルツハイ マー病	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 144	2020-0020		中外製薬株式会社の依頼によるAD患者を対象としたGantenerumabの 国際共同第Ⅲb相試験	放射線診断科	中外製薬㈱	Шb相	Gantenerum ab	アルツハイ マー病	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 145	2020-0023		ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン(治験国内管理人)の依頼による 幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB- 3111の第3相試験	血液内科	ラボコープ・ディベロップメ ント・ジャパン(株) (治験国内管理人)		BGB- 3111(ザヌブ ルチニブ)	マントル細胞リンパ腫	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 146	2020-0023		ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン(治験国内管理人)の依頼による 幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB- 3111の第3相試験	血液内科	ラボコープ・ディベロップメ ント・ジャパン(株) (治験国内管理人)	皿相	BGB- 3111(ザヌブ ルチニブ)	マントル細胞リンパ腫	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 147	2020-0023		ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン(治験国内管理人)の依頼による 幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB- 3111の第3相試験	血液内科	ラボコープ・ディベロップメ ント・ジャパン(株) (治験国内管理人)	皿相	BGB- 3111(ザヌブ ルチニブ)	マントル細胞リンパ腫	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 148	2020-0025		アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるギラン・バレー症候群 (GBS)患者を対象としたEculizumabの第3相試験	脳神経内科	アレクシオンファーマ(同)	皿相	Eculizumab	ギラン・バレー 症候群(GBS)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 149	2020-0026		非アルコール性脂肪性肝炎(NASH)に伴う代償性肝硬変患者を対象としたBMS-986263の第2相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ(株)	Ⅱ相	BMS- 986263	非アルコール 性脂肪性肝炎 (NASH)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 150	2020-0026		非アルコール性脂肪性肝炎(NASH)に伴う代償性肝硬変患者を対象としたBMS-986263の第2相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ(株)	Ⅱ相	BMS- 986263	非アルコール 性脂肪性肝炎 (NASH)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 151	2020-0027		尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	泌尿器科	アステラス製薬(株)	皿相	Enfortumab Vedotin	末治療の局所 進行性又は転 移性尿路上皮 癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 152	2020-0027		尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第亚相試験	泌尿器科	アステラス製薬(株)	Ⅲ相	Enfortumab Vedotin	末治療の局所 進行性又は転 移性尿路上皮 癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 153	2020-0027		尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第皿相試験	泌尿器科	アステラス製薬㈱	Ⅲ相	Enfortumab Vedotin	末治療の局所 進行性又は転 移性尿路上皮 癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 154	2020-0029		NASH患者を対象としたLY3298176の第 Ⅱ 相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ相	LY3298176	非アルコール 性脂肪性肝炎 (NASH)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 155	2020-0029		NASH患者を対象としたLY3298176の第 Ⅱ 相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ相	LY3298176	非アルコール 性脂肪性肝炎 (NASH)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 156	2020-0030		A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Cenobamate Adjunctive Therapy in Subjects with Partial Onset Seizures, with Optional Open-Label Extension 部分てんかん患者に対するcenobamate追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験	脳神経外科	IQVIAサービシーズ ジャパ ン株式会社 (治験国内管理人)	Ⅲ相	cenobamate	部分てんかん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 157	2020-1001		アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬 Darolutamide(ODM-201)の第 II 相試験(医師主導治験)	頭頸部外科	大野 十央	Ⅱ相	Darolutamid e(ODM- 201)	アンドロゲン 受容体陽性唾液腺癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 158	2020-1001		アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬 Darolutamide(ODM-201)の第 II 相試験(医師主導治験)	頭頸部外科	大野 十央	Ⅱ相	Darolutamid e(ODM- 201)	アンドロゲン 受容体陽性唾液腺癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	-
5 – 159	2020-1001		アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬 Darolutamide(ODM-201)の第 II 相試験(医師主導治験)	頭頸部外科	大野 十央	Ⅱ相	Darolutamid e(ODM- 201)	アンドロゲン 受容体陽性唾液腺癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 160	2020-1003		脊髄小脳変性症を対象としたAJA030の有効性と安全性を評価するプラセボ対照二重盲検無作為化群間比較試験(第 II 相試験)	脳神経内科	横田 隆徳	Ⅱ相	AJA030	脊髄小脳変性 症	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 161	2020-1003		脊髄小脳変性症を対象としたAJA030の有効性と安全性を評価するプラセボ対照二重盲検無作為化群間比較試験(第 II 相試験)	脳神経内科	横田 隆徳	Ⅱ相	AJA030	脊髄小脳変性 症	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 162	2020-1003		脊髄小脳変性症を対象としたAJA030の有効性と安全性を評価するプラセボ対照二重盲検無作為化群間比較試験(第 II 相試験)	脳神経内科	横田 隆徳	Ⅱ相	AJA030	脊髄小脳変性 症	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 163	2021-0001		武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎 又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤 の第3相試験	消化器内科	武田薬品工業株式会社	皿相	Vedolizuma b	中等症から重 症の潰瘍性大 腸炎又はク ローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 164	2021-0001		武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎 又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤 の第3相試験	消化器内科	武田薬品工業株式会社	皿相	Vedolizuma b	中等症から重 症の潰瘍性大 腸炎又はク ローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 165	2021-0001		武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎 又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤 の第3相試験	消化器内科	武田薬品工業株式会社	皿相	Vedolizuma b	中等症から重 症の潰瘍性大 腸炎又はク ローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 166	2021-0001		武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎 又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤 の第3相試験	消化器内科	武田薬品工業株式会社	皿相	Vedolizuma b	中等症から重 症の潰瘍性大 腸炎又はク ローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 167	2021-0002		細胞組織に対する非可逆的電気穿孔法により心房細動を治療する MDT-1219パルスフィールドアブレーションシステムの臨床試験 (PULSED AF)	循環器内科	日本メドトロニック株式会社	亚相	MDT-1219 パルス フィールドア ブレーション (PFA)シス テム	発作性及び持 続性心房細動	審議	実施継続の適否	承認	1	Ι
5 - 168	2021-0003		冠動脈パイパス手術(CABG)を施行する虚血性心疾患に伴う重症心不全患者に対するヒト(同種)iPS細胞由来心筋球(HS-001)の第 I / II 相試験	心臓血管外科	Heartseed株式会社	I / II 相	HS-001	重症心不全	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 169	2021-0006		中外製薬株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした SA237(サトラリズマブ)の第Ⅲ相試験	脳神経内科	中外製薬㈱	皿相	Satralizmab	全身型重症筋 無力症	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 170	2021-0007		PID日本人患者におけるIGSC,20%の長期安全性及び忍容性試験	小児科	武田薬品工業株式会社	皿相	IGSC,20%/T AK-664	原発性免疫不 全症候群	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 171	2021-0008		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	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK- 3475/Enfort umab vedotin	筋層浸潤性膀 胱癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	ı
5 - 172	2021-0008		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	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK- 3475/Enfort umab vedotin	筋層浸潤性膀 胱癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 173	2021-0009		早期アルツハイマー病患者を対象としたNN9924の効果及び安全性を検討する試験(EVOKE)	脳神経内科	ノボノルディスクファーマ株 式会社	皿相	NN9924	早期アルツハイマー病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	1
5 - 174	2021-0010		早期アルツハイマー病患者を対象としたNN9924の効果及び安全性を検討する試験(EVOKE plus)	脳神経内科	ノボノルディスクファーマ株 式会社	皿相	NN9924	早期アルツハイマー病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 175	2021-0011		日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象とした LY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー株式会社	皿相	LY3074828 /Mirikizuma b	中等症から重 症の潰瘍性大 腸炎又はク ローン病	審議	実施継続の 適否	承認	清水委員	_
5 - 176	2021-0011		日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象とした LY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー株式会社	皿相	LY3074828 /Mirikizuma b	中等症から重 症の潰瘍性大 腸炎又はク ローン病	審議	実施継続の 適否	承認	清水委員	_
5 - 177	2021-0011		日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象とした LY3074828の第皿相試験	消化器内科	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ相	LY3074828 /Mirikizuma b	中等症から重 症の潰瘍性大 腸炎又はク ローン病	審議	実施継続の 適否	承認	清水委員	ı
5 - 178	2021-0012		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第Ⅱ相試験	消化器内科	日本ベーリンガーインゲル ハイム株式会社	Ⅱ相	BI456906	非アルコ-ル 性脂肪肝炎 (NASH)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 179	2021-0014		MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ 相試験	泌尿器科	MSD株式会社	Ⅲ相	MK-6482及 びMK- 7902/E7080	抗PD-1/L1抗 体療法後に進 行した進行腎 細胞癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 180	2021-0014		MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ 相試験	泌尿器科	MSD株式会社	皿相	MK-6482及 びMK- 7902/E7080	抗PD-1/L1抗 体療法後に進 行した進行腎 細胞癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 181	2021-0014		MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ 相試験	泌尿器科	MSD株式会社	皿相	MK-6482及 びMK- 7902/E7080	抗PD-1/L1抗 体療法後に進 行した進行腎 細胞癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 182	2021-0019		A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group Study of Ustekinumab in Participants With Takayasu Arteritis 高安動脈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, 並行群間比較試験	膠原病・リウマチ 内科	ヤンセンファーマ株式会社	皿相	CNTO1275	高安動脈炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 183	2021-0019		A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group Study of Ustekinumab in Participants With Takayasu Arteritis 高安動脈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, ブラセボ対照, 並行群間比較試験	膠原病・リウマチ 内科	ヤンセンファーマ株式会社	皿相	CNTO1275	高安動脈炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 184	2021-0019	_	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group Study of Ustekinumab in Participants With Takayasu Arteritis 高安動脈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, ブラセボ対照, 並行群間比較試験	膠原病・リウマチ 内科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ相	CNTO1275	高安動脈炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 185	2021-0021		クローン病を伴う小児患者の肛門周囲複雑瘻孔の治療における darvadstrocelの有効性及び安全性を、24週間及び最長52週間の継続 観察期にわたり検討する第3相多施設共同非盲検試験	消化器内科	武田薬品工業株式会社	Ⅲ相	Darvadstroc el	クローン病を 伴う小児患者 の肛門周囲複 雑瘻孔	審議	実施継続の 適否	承認	清水委員	-
5 - 186	2021-0024		株式会社生命科学インスティテュートの依頼による新型コロナウイルス (SARS-CoV-2)感染症に伴う急性呼吸窮迫症候群患者を対象とした CL2020の臨床試験	救命救急センター	株式会社生命科学インスティテュート	_	CL2020	SARS-CoV-2 感染症 (COVID-19) に伴う急性呼 吸窮迫症候群 患者	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 187	2021-0025		武田薬品工業株式会社の依頼による原発性免疫不全症候群(PID)日本人患者を対象としたTAK-771の第3相試験	小児科	武田薬品工業株式会社	皿相	TAK-771	原発性免疫不 全症候群 (PID)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 188	2021-0025		武田薬品工業株式会社の依頼による原発性免疫不全症候群(PID)日本人患者を対象としたTAK-771の第3相試験	小児科	武田薬品工業株式会社	皿相	TAK-771	原発性免疫不 全症候群 (PID)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 189	2021-0025		武田薬品工業株式会社の依頼による原発性免疫不全症候群(PID)日本人患者を対象としたTAK-771の第3相試験	小児科	武田薬品工業株式会社	皿相	TAK-771	原発性免疫不 全症候群 (PID)	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	1
5 - 190	2021-0026		MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482または MK-1308Aの第皿相試験	泌尿器科	MSD株式会社	Ⅲ相	MK-6482、 MK-3475、 MK- 7902/E7080 、MK- 1308A及び M-darbe	腎細胞癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	1
5 - 191	2021-0026		MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482または MK-1308Aの第皿相試験	泌尿器科	MSD株式会社	Ⅲ相	MK-6482、 MK-3475、 MK- 7902/E7080 、MK- 1308A及び M-darbe	腎細胞癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 192	2021-0026		MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482または MK-1308Aの第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD株式会社	Ⅲ相	MK-6482、 MK-3475、 MK- 7902/E7080 、MK- 1308A及び M-darbe	腎細胞癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 193	2021-0027		固形がん患者を対象としたE7130の臨床第1相試験	がんゲノム診療科	エーザイ株式会社	I相	E7130	固形がん	審議	実施継続の 適否	承認	-	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 194	2021-0027		固形がん患者を対象としたE7130の臨床第1相試験	がんゲノム診療科	エーザイ株式会社	I相	E7130	固形がん	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 195	2021-0028		(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による 潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検 試験	消化器内科	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株 式会社	Ⅱ相	etrasimod (APD334)	中等度から重 度の活動性潰 瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 196	2021-0029		(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による 潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	消化器内科	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株 式会社	田相	etrasimod (APD334)	中等度から重 度の活動性潰 瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 197	2021-0030		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるクローン病又は 潰瘍性大腸炎患者を対象としたBMS-986165の第 II 相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	Ⅱ相	BMS- 986165	中等度から重 度のクローン 病又は中等度 から重度の潰 瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 198	2021-0030		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるクローン病又は 潰瘍性大腸炎患者を対象としたBMS-986165の第 II 相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	Ⅱ相	BMS- 986165	中等度から重 度のクローン 病又は中等度 から重度の潰 瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 199	2021-0030		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるクローン病又は 潰瘍性大腸炎患者を対象としたBMS-986165の第 II 相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	Ⅱ相	BMS- 986165	中等度から重 度のクローン 病又は中等度 から重度の潰 瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 200	2021-0030		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるクローン病又は 潰瘍性大腸炎患者を対象としたBMS-986165の第 II 相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	Ⅱ相	BMS- 986165	中等度から重 度のクローン 病又は中等度 から重度の潰 瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 201	2021-0036		線維化狭窄クローン病患者を対象としたspesolimab(BI 655130)の有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第IIa 相試験	消化器内科	日本ベーリンガーインゲル ハイム株式会社	Ⅱ相	spesolimab (BI 655130)	線維化狭窄クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 202	2021-0037		NPC-25の低亜鉛血症患者に対する実薬対照非盲検比較試験(非劣性 試験)	消化器内科	ノーベルファーマ株式会社	皿相	NPC-25	低亜鉛血症	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 203	2021-1001		新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第II相医師主導治験	呼吸器内科	宮崎 泰成	Ⅱ相	TM5614	新型コロナウ イルス (SARS-CoV- 2)肺炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 204	2021-1003		原発性免疫不全症患者を対象としたシロリムスの有効性および安全性 を検討する第 Ⅱ 相臨床試験	小児科	今井 耕輔	Ⅱ相	シロリムス	原発性免疫不 全症	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員 清水委員	_
議題 6 署	F議事項		治験継続審査(変更申請)	<u> </u>				<u> </u>					
6 - 1	2014-0002		GS-7340(第IV相(HBe抗原陰性))	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅳ相	GS-7340	B型慢性肝炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 2	2014-0003		GS-7340(第Ⅳ相(HBe抗原陽性))	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅳ相	GS-7340	B型慢性肝炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 3	2015-0003		ONO-4538, BMS-734016 第皿相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/ BMS- 734016	腎細胞がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	_
6 - 4	2015-0003		ONO-4538, BMS-734016 第皿相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	皿相	ONO-4538/ BMS- 734016	腎細胞がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	_
6 - 5	2016-0012		MK-3475 第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	尿路上皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	_
6 - 6	2016-0015		NP007(P4) 安全性と有効性の追加情報収集	心臓血管外科	ニプロ(株)	_	NP007	重症心不全	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 7	2016-0025		Atezolizumab 第Ⅲ相試験	泌尿器科	中外製薬㈱	皿相	Atezolizuma b	腎細胞癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 8	2017-0001		MK-3475 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	MSD(株)	皿相	MK-3475	局所進行頭頸 部扁平上皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 9	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第亚相試験	食道外科	小野薬品工業(株)	皿相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 10	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第亚相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 936558,BM S-734016	転移性尿路上 皮がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 11	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第亚相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 936558,BM S-734016	転移性尿路上 皮がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
6 - 12	2017-0024		Upadacitinib 第皿相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	皿相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 13	2017-0030		ONO-4538,BMS-734016 第皿相試験	がん先端治療部	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 734016	頭頸部扁平上 皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 14	2018-0006		Guselkumab 第Ⅱ/Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Guselkumab (CNT01959)	クローン病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 15	2018-0013		SAVAL臨床試験: 重症下肢虚血患者下腿動脈病変の治療における BSJ013Eのランダム化比較試験	末梢血管外科	ボストン・サイエンティフィッ ク ジャパン(株)	_	BSJ013E	重症下肢虚血	審議	計画変更、 継続の適否	承認	ı	_
6 - 16	2018-0014		MPDL3280A 第亚相試験	がん先端治療部	中外製薬㈱	皿相	MPDL3280 A	ハイリスク局 所進行頭頸部 扁平上皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	1	_
6 - 17	2018-0016	申請取り下げ	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)	消化器内科	キッセイ薬品工業㈱	皿相	AJM300	活動期潰瘍性 大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	取り下げ	ı	-
6 - 18	2018-0025		BMS-986165 第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズスク イブ(株)	Ⅱ相	IM011023	クローン病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	_
6 - 19	2018-0026		Gantenerumab 第 II 相試験	放射線診断科	中外製薬㈱	Ⅱ相	Gantenerum ab	アルツハイ マー病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	_
6 - 20	2018-0029		高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	高リスク筋層 非浸潤性膀胱 癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	ı	_
6 - 21	2019-0006		腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	泌尿器科	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ(株)	Ⅲ相	BMS- 936558/BM S-734016	腎細胞がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 22	2019-0007		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	泌尿器科	MSD(株)	田相	MK-7902 (E7080) MK-3475	転移性尿路上 皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 23	2019-0007		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	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-7902 (E7080) 、 MK-3475	転移性尿路上 皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 24	2019-0007		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	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-7902 (E7080), MK-3475	転移性尿路上 皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
6 - 25	2019-0008		筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	筋層浸潤性膀胱癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 26	2019-0009		UCを対象としたBMS-986165の第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ㈱	Ⅱ相	BMS- 986165	潰瘍性大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	-
6 - 27	2019-0019		慢性B型肝炎ウイルス感染の治療においてJNJ-73763989及び/又は JNJ-56136379を含む各種併用レジメンの有効性及び安全性を検討す る第2b相、多施設共同、二重盲検、実薬対照、ランダム化試験	消化器内科	ヤンセンファーマ㈱	Ⅱb相	JNJ- 73763989、 JNJ- 56136379	慢性B型肝炎 ウイルス感染	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 28	2019-0022		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	膠原病・リウマチ内科	IQVIAサービシーズ ジャパン(株) (治験国内管理人)	皿相	Otilimab	活動性関節リウマチ	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	1
6 - 29	2019-0028		頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第皿相試験	がん先端治療部	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	切除可能な局 所進行頭頚部 扁平上皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	I
6 - 30	2019-0032		MSD株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたMK-3475及びE7080/MK-7902の第Ⅲ相試験	がん先端治療部	MSD(株)	皿相	MK- 7902(E7080)及びMK- 3475	頭頸部扁平上 皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 31	2020-0001		中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎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 2b/3 相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間比較, 多施設共同試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅱb/Ⅲ 相	CNTO 1959	潰瘍性大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 32	2020-0003		日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした LY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー㈱	皿相	LY3074828	クローン病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	ı
6 - 33	2020-0004		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 第皿相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	筋層浸潤性膀胱癌(MIBC) 患者	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 34	2020-0008		日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎の小児患者を対象としたLY3074828の第 II 相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ相	LY3074828	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員 清水委員	_
6 - 35	2020-0015		ファイザー株式会社の依頼による、PF-06480605の後期第 II 相試験	消化器内科	ファイザー(株)	Ⅱ相	PF- 06480605	潰瘍性大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	I
6 - 36	2020-0017		せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305(スポレキサント)の第Ⅲ相試験	精神科	MSD(株)	皿相	MK-4305	せん妄	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	ı

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
6 - 37	2020-0017		せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305(スポレキサント)の第Ⅲ相試験	精神科	MSD(株)	皿相	MK-4305	せん妄	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 38	2020-0018		(原題) A Phase 2, Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study with Deferred Active Treatment to Investigate the Efficacy, Safety, and Pharmacokinetics of JNJ-73763989 + Nucleos(t)ide Analog in Participants Co-infected with Hepatitis B and Hepatitis D Virus (邦題) B型肝炎及び D型肝炎ウイルス共感染患者を対象として JNJ-73763989 + 核酸アナログ製剤の有効性、安全性及び薬物動態を検討する第2相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、実薬投与遅延群を設定したプラセボ対照比較試験	消化器内科	ヤンセンファーマ㈱	Ⅱ相	JNJ- 73763989	B型肝炎及び D型肝炎ウイ ルス共感染患 者	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	1
6 - 39	2020-0026		非アルコール性脂肪性肝炎(NASH)に伴う代償性肝硬変患者を対象と したBMS-986263の第2相試験	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ(株)	Ⅱ相	BMS- 986263	非アルコール 性脂肪性肝炎 (NASH)	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 40	2020-0028		マスタープロトコルPLATFORMPAHPB2001 のIntervention-specific Appendix 4 ウイルス学的に抑制されている慢性B 型肝炎ウイルス感染患者を対象 IC, JNJ-73763989, JNJ-56136379, 核酸アナログ製剤, 及びペグインターフェロン α 2a の投与の有効性, 安全性, 忍容性, 及び薬物動態を評価する第2 相, 非盲検, 単群, 多施設共同試験	消化器内科	ヤンセンファーマ㈱	Ⅱ相	JNJ- 73763989, JNJ- 56136379	慢性B型肝炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 41	2020-1001		アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬 Darolutamide(ODM-201)の第 II 相試験(医師主導治験)	頭頸部外科	大野 十央	Ⅱ相	Darolutamid e(ODM- 201)	アンドロゲン 受容体陽性唾液腺癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	-
6 - 42	2020-1004		月経前症候群(PMS)に伴う精神症状/月経前不快気分障害(PMDD)を対象としたピリドキサミンの有効性及び安全性を検討する第 II 相医師主導治験	周産·女性診療科	寺内 公一	Ⅱ相	RS8001	月経前症候群 (PMS)に伴う 精神症状/月 経前不快気分 障害(PMDD)	審議	計画変更、 継続の適否	承認	寺内委員	
6 - 43	2020-1005		原発性眼内悪性リンパ腫に対するONO-4059(ブルトンキナーゼ阻害剤)の医師主導による第Ⅱ相二重盲検比較試験	眼科	高瀬 博	Ⅱ相	ONO-4059	原発性眼内悪性リンパ腫	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	1
6 - 44	2021-0002		細胞組織に対する非可逆的電気穿孔法により心房細動を治療する MDT-1219パルスフィールドアブレーションシステムの臨床試験 (PULSED AF)	循環器内科	日本メドトロニック株式会社	皿相	MDT-1219 パルス フィールドア ブレーション (PFA)シス テム	発作性及び持 続性心房細動	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6 - 45	2021-0003		冠動脈パイパス手術(CABG)を施行する虚血性心疾患に伴う重症心不全患者に対するヒト(同種)iPS細胞由来心筋球(HS-001)の第 I / II 相試験	心臓血管外科	Heartseed株式会社	I / II 相	HS-001	重症心不全	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
6 - 46	2021-0006		中外製薬株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした SA237(サトラリズマブ)の第Ⅲ相試験	脳神経内科	中外製薬(株)	皿相	Satralizmab	全身型重症筋無力症	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 47	2021-0007		PID日本人患者におけるIGSC,20%の長期安全性及び忍容性試験	小児科	武田薬品工業株式会社	皿相	IGSC,20%/T AK-664	原発性免疫不 全症候群	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 48	2021-0008		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	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK- 3475/Enfort umab vedotin	筋層浸潤性膀 胱癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 49	2021-0008		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	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK- 3475/Enfort umab vedotin	筋層浸潤性膀 胱癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	
6 - 50	2021-0008		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	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK- 3475/Enfort umab vedotin	筋層浸潤性膀 胱癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 51	2021-0009		早期アルツハイマー病患者を対象としたNN9924の効果及び安全性を検討する試験(EVOKE)	脳神経内科	ノボノルディスクファーマ株 式会社	皿相	NN9924	早期アルツハイマー病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 52	2021-0010		早期アルツハイマー病患者を対象としたNN9924の効果及び安全性を検討する試験(EVOKE plus)	脳神経内科	ノボノルディスクファーマ株 式会社	皿相	NN9924	早期アルツハイマー病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 53	2021-0014		MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ 相試験	泌尿器科	MSD株式会社	皿相	MK-6482及 びMK- 7902/E7080	抗PD-1/L1抗 体療法後に進 行した進行腎 細胞癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 54	2021-0021		クローン病を伴う小児患者の肛門周囲複雑瘻孔の治療における darvadstrocelの有効性及び安全性を、24週間及び最長52週間の継続 観察期にわたり検討する第3相多施設共同非盲検試験	消化器内科	武田薬品工業株式会社	皿相	Darvadstroc el	クローン病を 伴う小児患者 の肛門周囲複 雑瘻孔	審議	計画変更、 継続の適否	承認	清水委員	_
6 - 55	2021-0021		クローン病を伴う小児患者の肛門周囲複雑瘻孔の治療における darvadstrocelの有効性及び安全性を、24週間及び最長52週間の継続 観察期にわたり検討する第3相多施設共同非盲検試験	消化器内科	武田薬品工業株式会社	皿相	Darvadstroc el	クローン病を 伴う小児患者 の肛門周囲複 雑瘻孔	審議	計画変更、 継続の適否	承認	清水委員	_
6 - 56	2021-0022		ユーシービージャパン株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質 (MOG)抗体関連疾患 (MOG-AD) に対する Rozanolixizumabの第皿相試験	脳神経内科	ユーシービージャパン株式 会社	Ⅲ相	UCB7665	抗ミエリンオリ ゴデンドロサイト糖タンパク質 (MOG)抗体 関連疾患 (MOG-AD)	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
6 - 57	2021-0023		バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス成人患者を対象としたBIIB059の第Ⅲ相試験	膠原病・リウマチ内科	バイオジェン・ジャパン株 式会社	皿相	BIIB059	全身性エリテマトーデス成人患者	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6 - 58	2021-0024		株式会社生命科学インスティテュートの依頼による新型コロナウイルス (SARS-CoV-2)感染症に伴う急性呼吸窮迫症候群患者を対象とした CL2020の臨床試験	救命救急センター	株式会社生命科学インスティテュート	_	CL2020	SARS-CoV-2 感染症 (COVID-19) に伴う急性呼 吸窮迫症候群 患者	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 59	2021-0025		武田薬品工業株式会社の依頼による原発性免疫不全症候群(PID)日本人患者を対象としたTAK-771の第3相試験	小児科	武田薬品工業株式会社	皿相	TAK-771	原発性免疫不 全症候群 (PID)	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 60	2021-0026		MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482または MK-1308Aの第皿相試験	泌尿器科	MSD株式会社	Ⅲ相	MK-6482、 MK-3475、 MK- 7902/E7080 、MK- 1308A及び M-darbe	腎細胞癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 61	2021-0027		固形がん患者を対象としたE7130の臨床第1相試験	がんゲノム診療科	エーザイ株式会社	I相	E7130	固形がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	1
6 - 62	2021-0028		(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による 潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検 試験	消化器内科	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株 式会社	Ⅱ相	etrasimod (APD334)	中等度から重 度の活動性潰 瘍性大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	1
6 - 63	2021-0029		(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による 潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	消化器内科	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株 式会社	田相	etrasimod (APD334)	中等度から重 度の活動性潰 瘍性大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	1
6 - 64	2021-0031		アムジェン株式会社の依頼によるEfavaleukin Alfa (AMG 592)の第 II 相 試験	消化器内科	アムジェン株式会社	Ⅱ相	AMG592	中等症から重 症の活動性潰 瘍性大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	1
6 - 65	2021-0034		中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象とした RO5072759の第III相試験	膠原病・リウマチ内科	中外製薬株式会社	皿相	RO5072759	活動性ループス腎炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6 - 66	2021-0036		線維化狭窄クローン病患者を対象としたspesolimab(BI 655130)の有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第IIa 相試験	消化器内科	日本ベーリンガーインゲル ハイム株式会社	Ⅱ相	spesolimab (BI 655130)	線維化狭窄クローン病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 67	2021-0038		日本製薬株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象にNPB-01の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験	脳神経内科	日本製薬株式会社	皿相	NPB-01	自己免疫性脳 炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
6 - 68	2021-0039		アッヴィ合同会社の依頼によるABBV-154の第 II 相試験	消化器内科	アッヴィ合同会社	Ⅱ相	ABBV-154	中等症から重 症の活動期ク ローン病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 69	2021-1002		アドレノメデュリンを用いたCOVID-19 による中等症肺炎の重症化予防 一医師主導治験Phase II	呼吸器内科	宮崎 泰成	Ⅱ相	アドレノメ デュリン	COVID-19 に よる中等症肺 炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 70	2021-1003		原発性免疫不全症患者を対象としたシロリムスの有効性および安全性 を検討する第 II 相臨床試験	小児科	今井 耕輔	Ⅱ相	シロリムス	原発性免疫不 全症	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員 清水委員	_
6 - 71	2021-1003		原発性免疫不全症患者を対象としたシロリムスの有効性および安全性 を検討する第 II 相臨床試験	小児科	今井 耕輔	Ⅱ相	シロリムス	原発性免疫不 全症	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員 清水委員	-
6 - 72	2021-1003		原発性免疫不全症患者を対象としたシロリムスの有効性および安全性 を検討する第 II 相臨床試験	小児科	今井 耕輔	Ⅱ相	シロリムス	原発性免疫不 全症	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員 清水委員	-
議題 7 署	議事項		製造販売後調査継続審査(変更申請)										
7 - 1	H27-050		コパキソン皮下注シリンジ 特定使用成績調査	脳神経内科	武田薬品工業㈱	製造販 売後調 査	コパキソン 皮下注 20mgシリン ジ	多発性硬化症	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	1
7 - 2	H29-023		ゴア®バイアバーン®ステントグラフト使用成績調査(浅大腿動脈に病変がある症候性末梢動脈疾患)	血管外科	日本ゴア合同会社	製造販 売後調 査	ゴア®バイ アバーン® ステントグラ フ		審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
7 - 3	H30-014		レボレード錠 特定使用成績調査(再生不良性貧血)	血液内科	ノバルティス ファーマ(株)	製造販 売後調 査	レボレード 錠	再生不良性貧血	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
7 - 4	R01-047		ユルトミリス®点滴静注300mg 特定使用成績調査 <発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)> (プロトコール番号: ULT- PNH-501J)	血液内科	アレクシオンファーマ(同)	製造販 売後調 査		発作性夜間へ モグロビン尿 症(PNH)	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
7 - 5	R02-034		再生医療等製品「ステミラック注」製造販売後承認条件評価に係る使用 成績比較調査	整形外科	ニプロ株式会社	製造販 売後調 査	ステミラック 注	脊髄損傷に伴 う神経症候及 び機能障害の 改善.	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	-
7 - 6	R03-017		ビラフトビ®・メクトビ® 特定使用成績調査 がん化学療法後に増悪したBRAF遺伝子変異を有する治癒切除不能な 進行・再発の結腸・直腸癌患者	消化器化学療法外科	小野薬品工業株式会社	製造販売後調	ビラフトビ® カプセル 50mg/75mg メクトビ®錠 15mg	がんに増売した 後に増悪伝子 変異を有いました。 を発表する のおいる がある。 がある。 がある。 がある。 がある。 がある。 がある。 がある	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_

資料	番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
議題	8 1	F議事項		治験継続審査(その他)										
8 -	1	2018-1004	モニタリング報告書	進行性悪性黒色腫患者を対象としたGEN0101の皮内投与と、ペムブロリズマブ(抗PD-1抗体)の静脈内投与の併用療法の安全性及び有効性評価のための多施設共同医師主導治験(第 I b/ II 相)	皮膚科	並木 剛	I b/Ⅱ 相	GEN0101/ MK-3475	進行性悪性黒 色腫	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
8 -	2	2020-1001	モニタリング報告書	アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬 Darolutamide(ODM-201)の第 II 相試験(医師主導治験)	頭頸部外科	大野 十央	Ⅱ相	Darolutamid e(ODM- 201)	アンドロゲン 受容体陽性唾液腺癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
8 -	3	2020-1003	モニタリング報告書	脊髄小脳変性症を対象としたAJA030の有効性と安全性を評価するプラセボ対照二重盲検無作為化群間比較試験(第 II 相試験)	脳神経内科	横田 隆徳	Ⅱ相	AJA030	脊髄小脳変性 症	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
8 -	4	2020-1004	モニタリング報告書	月経前症候群(PMS)に伴う精神症状/月経前不快気分障害(PMDD)を対象としたピリドキサミンの有効性及び安全性を検討する第 II 相医師主導治験	周産·女性診療科	寺内 公一	Ⅱ相	RS8001	月経前症候群 (PMS)に伴う 精神症状/月 経前不快気分 障害(PMDD)	審議	実施継続の 適否	承認	寺内委員	-
8 -	5	2020-1005	モニタリング報告書	原発性眼内悪性リンパ腫に対するONO-4059(ブルトンキナーゼ阻害剤)の医師主導による第Ⅱ相二重盲検比較試験	眼科	高瀬 博	Ⅱ相	ONO-4059	原発性眼内悪性リンパ腫	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
8 -	6	2021-1001	モニタリング報告書	新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第II相医師主導治験	呼吸器内科	宮崎 泰成	Ⅱ相	TM5614	新型コロナウ イルス (SARS-CoV- 2)肺炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
8 -	7	2021-1001	モニタリング報告書	新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第II相医師主導治験	呼吸器内科	宮崎 泰成	Ⅱ相	TM5614	新型コロナウ イルス (SARS-CoV- 2)肺炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
8 -	8	2021-1003	モニタリング報告書	原発性免疫不全症患者を対象としたシロリムスの有効性および安全性 を検討する第 II 相臨床試験	小児科	今井 耕輔	Ⅱ相	シロリムス	原発性免疫不 全症	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員 清水委員	-
議題	9 1	F議事項		治験継続審査(その他)										
9 -	1		一覧	治験実施状況報告書	-	-	_	_	_	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
議題	10	報告事項		治験に関する報告(終了等)										
10 -	1	2018-0001	治験終了報告書	Gantenerumab 第亚相試験	放射線診断科	中外製薬㈱	Ⅲ相	Gantenerum ab	アルツハイ マー病	報告	委員会報告	報告	-	-

	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
2018-0012		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LY3074828の 第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	皿相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	報告	委員会報告	報告	-	_
2020-0005		アレクシオンファーマ合同会社による筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象としたラブリズマブの第 III相試験	脳神経内科	アレクシオンファーマ(同)	皿相	ALXN1210	筋萎縮性側索 硬化症	報告	委員会報告	報告	-	_
2017-0019	開発中止報告 書	BMS-188667 第Ⅲ相試験	膠原病・リウマチ内科	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	皿相	BMS- 188667	成人特発性炎 症性筋疾患	報告	委員会報告	報告	-	_
8告事項		製造販売後調査に関する報告(終了等)			•		-				-	
H29-031		Micra 経カテーテルペーシングシステムの使用成績調査	循環器内科	日本メドトロニック(株)	製造販 売後調 査	Micra 経力 テーテル ペーシング システム	徐脈性不整脈	報告	委員会報告	報告	-	_
H29-044		PRESTIGE LP Cervical Discシステム (1椎間) に関する使用成績調査	整形外科	メドトロニックソファモアダ ネック(株)	製造販 売後調 査	PRESTIGE LP Cervical Discシステ ム	椎間板ヘルニ ア	報告	委員会報告	報告	-	_
R02-017		レルミナ錠40mg 一般使用成績調査	周産・女性診療科	あすか製薬㈱	製造販 売後調 査	レルミナ錠 40mg	子宮筋腫に基 づく下記諸善 状の改経,下 過多月腰痛,腰痛, 貧血.	報告	委員会報告	報告	-	_
R02-036		オプジーボ点滴静注 副作用・感染症詳細調査 [No.2020JP023065]	食道外科	小野薬品工業株式会社	製造販売後調査	オプジーボ点滴静注	がん化学療法 後に増悪した 根治切除不能 な進行・再発 の食道癌, 他	報告	委員会報告	報告	-	-
R02-037		オプジーボ点滴静注 副作用・感染症詳細調査 [No.2020JP023069]	食道外科	小野薬品工業株式会社	製造販売後調査	オプジーボ点滴静注	がん化学療法 後に増悪した 根治切除不能 な進行・再発 の食道癌, 他	報告	委員会報告	報告	-	-
8告事項		治験に関する報告(その他)										
	一覧	IRB報告事項(軽微な変更等) ・治験依頼者側の組織・体制の変更等	_	_	_	_	_	報告	委員会報告	報告	-	_
	一覧	IRB報告事項(治験協力者の変更)	_	-	_	_	-	報告	委員会報告	報告	-	_
	2020-0005 2017-0019 股告事項 H29-031 H29-044 R02-017	B	# 第 単相試験 2020-0005 治験終了報告 アレクシオンファーマ合同会社による筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象としたラブリズマブの第 III相試験 2017-0019 開発中止報告 書	## 第 単相試験 2020-0005 治験終了報告 対象としたラブリズマブの第 III相試験 2017-0019 開発中止報告 書 BMS-188667 第 III相試験 2017-0019 開発中止報告 書	# 第114回級検	# 用出名試験	2020-0005 治験終了報告 オンシーボ点滴幹注 副作用・感染症詳細調査 [No 2020JP023085] 食道外科 小野薬品工業株式会社 発達版 オンシーボ 点滴特注 副作用・感染症詳細調査 [No 2020JP023085] 食道外科 小野薬品工業株式会社 発達版 オンシーボ 点滴特注 副作用・感染症詳細調査 [No 2020JP023085] 食道外科 小野薬品工業株式会社 光波 (大き		2020-0005 治験終了報告 アレクシオンファーマ合同会社による防業総性創業硬化症 (ALS)患者を 脳神経内科 アレクシオンファーマ(同) 面相 ALXN1210 影響能性創業 報告 2017-0019 開発中止報告 別MS-188007 第 面相試験 即の係・リファチ内容 2017-0019 開発中止報告 別MS-188007 第 面相試験 即の係・リファチ内容 2017-0019 財産販売後開金 に関する報告(終了等)	2020-0005 治験終 報告 アレクシオンファーマを開会社による第至M性個素硬化値 (ALS)患者を 脳神経内科 アレクシオンファーマ(同) Ⅲ相 ALXN1210 財産化性個素 報告 テ具金報告 2017-0019 開発中止報告 BMS-188667 第Ⅲ相延験	2017-0000 治験後 7 報告 2017-0010	2007-0005 中の

資料	番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参加委員	備考
議題	13	審議事項		当日追加分										
13 -	- 1	2016-0009	当日追加 有害事象 第4報	虚血性心疾患患者を対象としたNP023の多施設共同比較試験(NP023-P01)	循環器内科	ニプロ(株)	_	NP023	虚血性心疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
13 -	- 2	2018-0029	当日追加 有害事象 第1報	高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	高リスク筋層 非浸潤性膀胱 癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	-
13 -	- 3	2018-0029	当日追加 有害事象 第2報	高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	皿相	MK-3475	高リスク筋層 非浸潤性膀胱 癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
13 -	- 4	2019-0010	当日追加 有害事象 書式12·第3報	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	膠原病・リウマチ内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	CNTO1275	多発性筋炎及 び皮膚筋炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
13 -	- 5	2019-0010	当日追加 有害事象 書式14·第3報	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	膠原病・リウマチ内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	CNTO1275	多発性筋炎及 び皮膚筋炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
13 -	- 6	2021-0002	当日追加 有害事象 第3報	細胞組織に対する非可逆的電気穿孔法により心房細動を治療する MDT-1219パルスフィールドアブレーションシステムの臨床試験 (PULSED AF)	循環器内科	日本メドトロニック株式会社	Ⅲ相		発作性及び持 続性心房細動	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
13 -	- 7	2021-0037	当日追加 治験 変更申請	NPC-25の低亜鉛血症患者に対する実薬対照非盲検比較試験(非劣性 試験)	消化器内科	ノーベルファーマ株式会社	Ⅲ相	NPC-25	低亜鉛血症	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
13 -	- 8	H26-011	当日追加 製販後調査 変更申請	サムスカ錠 使用成績調査 (ADPKD)	腎臓内科	大塚製薬㈱	製造販 売後調 査	サムスカ錠	常染色体優性 多発性のう胞 腎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	_
13 -	- 9	2021-0024	当日追加 (報告のみ)	株式会社生命科学インスティテュートの依頼による新型コロナウイルス (SARS-CoV-2)感染症に伴う急性呼吸窮迫症候群患者を対象とした CL2020の臨床試験	救命救急センター	株式会社生命科学インス ティテュート	_	CL2020	SARS-CoV-2 感染症 (COVID-19) に伴う急性呼 吸窮迫症候群 患者	報告	委員会報告	報告	-	-
13 -	- 10	2021-0024	当日追加 (報告のみ)	株式会社生命科学インスティテュートの依頼による新型コロナウイルス (SARS-CoV-2)感染症に伴う急性呼吸窮迫症候群患者を対象とした CL2020の臨床試験	救命救急センター	株式会社生命科学インスティテュート	_	CL2020	SARS-CoV-2 感染症 (COVID-19) に伴う急性呼 吸窮迫症候群 患者	報告	委員会報告	報告	-	_

事務局より連絡事項 次回の治験等審査委員会は、2022年3月28日(月) 17:40~ 開催します。