

2021年度

第12回東京医科歯科大学病院治験等審査委員会

議事録・議事概要

日 時 2022年3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】

院内	高橋委員長(職場)	田中副委員長(職場)	山田(曾)委員長(職場)	浅香委員(職場)	清水委員(職場)	戸原委員(職場)	寺内委員(職場)
院外	中村委員(自宅)	竹本委員(自宅)	西山委員(自宅)	山田(柳)委員(自宅)	小塚委員(職場)	宿野部委員(職場)	海賀委員(自宅)

## 【欠席委員】

院内	倉林委員	青木委員	相田委員	平井委員		院外	
----	------	------	------	------	--	----	--

## 【陪席者】

センター	小池	大槻	長堀	遠藤	小笹	荒川	小林
CRC	平木	遠藤	三原	帆苺	佐藤	萩原	露木
	島野	楢崎	宮地				
その他	土屋	榊	大石	川崎	河野		

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
<b>議題 1 確認事項</b>			<b>前回議事録(案)の確認</b>										
1 - 1	-		2021年度 第11回治験等審査委員会議事録(案)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
<b>議題 2 審議事項</b>			<b>治験新規実施審査</b>										
2 - 1	2021-0043	説明あり	(原題) A Multicenter, Open-label, Phase III Study to Assess the Efficacy, Safety, and Pharmacokinetics of Macitentan in Japanese Pediatric Patients (≥3 months to <15 years) with Pulmonary Arterial Hypertension (邦題) 日本人の肺動脈性肺高血圧症小児患者(生後3カ月以上15歳未満)に対するマシテンタンの有効性、安全性、及び薬物動態を評価する多施設共同、非盲検、第3相試験	小児科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ相	JNJ-67896062	肺動脈性肺高血圧症小児患者	審議	実施の適否	承認	高橋委員	-
<b>議題 3 審議事項</b>			<b>製造販売後調査新規実施審査</b>										
3 - 1	R03-033		バドセブ®一般使用成績調査	泌尿器科	アステラス製薬株式会社	製造販売後調査	バドセブ点滴注用30mg	がん化学療法後に増悪した根治切除不能な尿路上皮癌	審議	実施の適否	承認	-	-
<b>議題 4 審議事項</b>			<b>重篤な有害事象報告</b>										
4 - 1	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	-	-
4 - 2	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	実施継続の適否	承認	-	-
4 - 3	D2021-0001		上顎洞底挙上術に対するRED-188補填治療の臨床試験	口腔インプラント科	HOYA Technosurgical株式会社	-	RED-188	上顎臼歯部へのインプラント体埋入にあたり上顎洞底挙上術(ラテラルアプローチ法)において骨補填材を必要とする患者	審議	実施継続の適否	承認	-	-
<b>議題 5 審議事項</b>			<b>治験継続審査(安全性の報告及び見解)</b>										
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	2015-0018		Ustekinumab (CNT01275) 第Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Ustekinumab (CNT01275)	活動性潰瘍性大腸炎	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 - 3	2016-0003		MLN002SC 第Ⅲb相試験	消化器内科	武田薬品工業㈱	Ⅲb相	MLN002SC	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	-
5 - 4	2016-0011		ABT-494 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ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 - 5	2016-0012		MK-3475 第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD㈱	Ⅲ相	MK-3475	尿路上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 6	2016-0012		MK-3475 第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD㈱	Ⅲ相	MK-3475	尿路上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 7	2016-0013		NNC0195-0092 第Ⅱ相試験	小児科	ノボ ノルディスク ファーマ㈱	Ⅱ相	NNC0195-0092	小児成長ホルモン分泌不全性低身長症	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 清水委員	-
5 - 8	2016-0025		Atezolizumab 第Ⅲ相試験	泌尿器科	中外製薬㈱	Ⅲ相	Atezolizumab	腎細胞癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 9	2017-0001		MK-3475 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	MSD㈱	Ⅲ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	-
5 - 10	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第Ⅲ相試験	食道外科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	Nivolumab/Ipilimumab	食道扁平上皮がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 11	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第Ⅲ相試験	食道外科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	Nivolumab/Ipilimumab	食道扁平上皮がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 12	2017-0012		Brivaracetam 第Ⅲ相試験	脳神経外科	ユーシービージャパン㈱	Ⅲ相	Brivaracetam	てんかん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 13	2017-0012		Brivaracetam 第Ⅲ相試験	脳神経外科	ユーシービージャパン㈱	Ⅲ相	Brivaracetam	てんかん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 14	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-4538/BMS-936558,BMS-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	-
5 - 15	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-4538/BMS-936558,BMS-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	-
5 - 16	2017-0019		BMS-188667 第Ⅲ相試験	膠原病・リウマチ内科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ㈱	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 - 17	2017-0019		BMS-188667 第Ⅲ相試験	膠原病・リウマチ内科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ㈱	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 - 18	2017-0024		Upadacitinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ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 - 19	2017-0028		Risankizumab 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizumab (ABV-066)	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	試験依頼者	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 - 20	2017-0030		ONO-4538.BMS-734016 第Ⅲ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 - 21	2017-0030		ONO-4538.BMS-734016 第Ⅲ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 - 22	2017-0030		ONO-4538.BMS-734016 第Ⅲ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 - 23	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 - 24	2018-0003		D961H 第Ⅲ相試験	小児科	アストラゼネカ㈱	Ⅲ相	D961H	逆流性食道炎等	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 清水委員	-
5 - 25	2018-0006		Guselkumab 第Ⅱ/Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ㈱	Ⅲ相	Guselkumab (CNT01959)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 26	2018-0006		Guselkumab 第Ⅱ/Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ㈱	Ⅲ相	Guselkumab (CNT01959)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 27	2018-0007		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アヅヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ相	Risankizumab(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 - 28	2018-0008		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅲ相試験	消化器内科	アヅヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizumab(ABBV-066)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 29	2018-0014		MPDL3280A 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	中外製薬㈱	Ⅲ相	MPDL3280A	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 - 30	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	-
5 - 31	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	-
5 - 32	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㈱	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 - 33	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㈱	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 - 34	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㈱	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 - 35	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㈱	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 - 36	2018-0025		BMS-986165 第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリistol・マイヤーズスクイブ㈱	Ⅱ相	IM011023	クローン病	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 - 37	2018-0025		BMS-986165 第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリistol・マイヤーズスクイブ㈱	Ⅱ相	IM011023	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 38	2018-0026		Gantenerumab 第Ⅱ相試験	放射線診断科	中外製薬㈱	Ⅱ相	Gantenerumab	アルツハイマー病	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 39	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㈱	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 - 40	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㈱	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 - 41	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マブ+ペルツズマブ併用療法第Ⅱ相試験	がん先端治療部	池田 貞勝	Ⅱ相	Trastuzumab/Pertuzumab	進行性固形がん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 42	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を終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istol・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 - 43	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㈱	Ⅱ相	somapacitan	低身長症	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 清水委員	-
5 - 44	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㈱	Ⅱ相	somapacitan	低身長症	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 清水委員	-
5 - 45	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istol・マイヤーズスクイブ㈱	Ⅲ相	BMS-936558/BMS-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 46	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istol・マイヤーズスクイブ㈱	Ⅲ相	BMS-936558/BMS-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 47	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istol・マイヤーズスクイブ㈱	Ⅲ相	BMS-936558/BMS-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 48	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㈱	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	-
5 - 49	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㈱	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	-
5 - 50	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㈱	Ⅲ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	-
5 - 51	2019-0009		UCを対象としたBMS-986165の第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリistol・マイヤーズスクイブ㈱	Ⅱ相	BMS-986165	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 52	2019-0009		UCを対象としたBMS-986165の第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリistol・マイヤーズスクイブ㈱	Ⅱ相	BMS-986165	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 53	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チキヌマブの第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㈱	Ⅲ相	CNT01275	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	-

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 - 54	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㈱	Ⅲ相	CNT01275	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	-
5 - 55	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㈱	Ⅲ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	-
5 - 56	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㈱	Ⅲ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	-
5 - 57	2019-0016		CTL019 第Ⅲb相試験	血液内科	ノバルティス ファーマ㈱	Ⅲb相	CTL019	pALL、LBCL	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 58	2019-0016		CTL019 第Ⅲb相試験	血液内科	ノバルティス ファーマ㈱	Ⅲb相	CTL019	pALL、LBCL	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 59	2019-0017		成人皮膚筋炎 (DM) 患者を対象にIgPro20 (皮下注射用免疫グロブリン Hizentra®) の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験 - RECLAIM 試験	膠原病・リウマチ内科	CSLベーリング㈱	Ⅲ相	IgPro20	成人皮膚筋炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 60	2019-0017		成人皮膚筋炎 (DM) 患者を対象にIgPro20 (皮下注射用免疫グロブリン Hizentra®) の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験 - RECLAIM 試験	膠原病・リウマチ内科	CSLベーリング㈱	Ⅲ相	IgPro20	成人皮膚筋炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 61	2019-0018		Brivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続試験	脳神経外科	ユーシービージャパン㈱	Ⅲ相	Brivaracetam	てんかん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 62	2019-0018		Brivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続試験	脳神経外科	ユーシービージャパン㈱	Ⅲ相	Brivaracetam	てんかん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 63	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	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 64	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ン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	-
5 - 65	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ン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	-
5 - 66	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ン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	-
5 - 67	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ン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	-
5 - 68	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㈱	Ⅲ相	LY3074828	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 69	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㈱	Ⅲ相	LY3074828	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 - 70	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プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)	循環器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494 (Upadacitinib)	高安動脈炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 71	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プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)	循環器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494 (Upadacitinib)	高安動脈炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 72	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 - 73	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	Ⅲ相	MK-3475	切除可能な局所進行頭頸部扁平上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 74	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 - 75	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 - 76	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	バイエル薬品株	Ⅱ相	BAY 2433334	急性心筋梗塞	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 77	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	Ⅲ相	IGSC、20%/SHP664/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	-
5 - 78	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	Ⅲ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	-
5 - 79	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	-
5 - 80	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	-
5 - 81	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 - 82	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 - 83	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 - 84	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	-

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 - 85	2020-0007		免疫不全を有する月齢24か月以下の小児を対象としたMED18897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	MED18897	免疫不全	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 清水委員	-
5 - 86	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㈱	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	-
5 - 87	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㈱	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	-
5 - 88	2020-0009		ブリistol・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istol・マイヤーズ スクイブ㈱	Ⅱ相	BMS-986278	肺線維症患者	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 89	2020-0009		ブリistol・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istol・マイヤーズ スクイブ㈱	Ⅱ相	BMS-986278	肺線維症患者	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 90	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 - 91	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 - 92	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㈱	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	-
5 - 93	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㈱	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	-
5 - 94	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㈱	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	-
5 - 95	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㈱	Ⅱ/Ⅲ相	LY3009104	NNS/CANDLE、SAVI、及びAGS	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 96	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㈱	Ⅱ/Ⅲ相	LY3009104	NNS/CANDLE、SAVI、及びAGS	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 97	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(スボレキサント)の第Ⅲ相試験	精神科	MSD㈱	Ⅲ相	MK-4305	せん妄	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 98	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	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 99	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	-	-

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 - 100	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	株式会社新日本科学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 - 101	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	中外製薬株	Ⅲb相	Gantenerumab	アルツハイマー病	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 102	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デ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)	Ⅲ相	BGB-3111(ザヌブルチニブ)	マンデル細胞リンパ腫	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 103	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デ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)	Ⅲ相	BGB-3111(ザヌブルチニブ)	マンデル細胞リンパ腫	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 104	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デ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)	Ⅲ相	BGB-3111(ザヌブルチニブ)	マンデル細胞リンパ腫	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 105	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)	Ⅲ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	-
5 - 106	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	Ⅲ相	Enfortumab Vedotin	未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 - 107	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	Ⅲ相	Enfortumab Vedotin	未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 - 108	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に、JNJ-73763989、JNJ-56136379、核酸アナログ製剤、及びベグインターフェロンα2a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	ヤンセンファーマ株	Ⅱ相	JNJ-73763989、JNJ-56136379	慢性B型肝炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 109	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 - 110	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 - 111	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 - 112	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	Darolutamide(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 - 113	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 - 114	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 - 115	2020-1005		原発性眼内悪性リンパ腫に対するONO-4059(フ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	-	-
5 - 116	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	Ⅲ相	Vedolizumab	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 - 117	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	Ⅲ相	Vedolizumab	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 - 118	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	Ⅲ相	Satralizumab	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 - 119	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	Ⅲ相	IGSC.20%/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	-
5 - 120	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+ベムプ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/Enfortumab vedotin	筋層浸潤性膀胱癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 121	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+ベムプ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/Enfortumab vedotin	筋層浸潤性膀胱癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 122	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	ノボルディスクファーマ株式会社	Ⅲ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 - 123	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	ノボルディスクファーマ株式会社	Ⅲ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 - 124	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	Ⅲ相	LY3074828/Mirikizumab	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 - 125	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	Ⅲ相	LY3074828/Mirikizumab	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 - 126	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抗体療法後に進行的進行腎細胞癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 127	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抗体療法後に進行的進行腎細胞癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 128	2021-0015		グルココルチコイド治療依存性のリウマチ性多発筋痛症(PMR)患者を対象としたABBV-154の安全性及び有効性を評価する第Ⅱ相無作為化二重盲検プラセボ対照用量設定試験	膠原病・リウマチ内科	アッヴィ合同会社	Ⅱ相	ABBV-154	グルココルチコイド治療依存性のリウマチ性多発筋痛症(PMR)患者	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 129	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	Ⅲ相	CNT01275	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 - 130	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	Darvadstrocel	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 - 131	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 Rozanolizumabの第Ⅲ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	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 132	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 Rozanolizumabの第Ⅲ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	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 133	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	Ⅲ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 - 134	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	Ⅲ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 - 135	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	腎細胞癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 136	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	腎細胞癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 137	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 - 138	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 - 139	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	Ⅲ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 - 140	2021-0030		ブリistol・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istol・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 - 141	2021-0030		ブリistol・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istol・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 - 142	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	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 143	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	Ⅲ相	RO5072759	活動性ループス腎炎	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 - 144	2021-0035		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	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社	Ⅲ相	Otilimab	関節リウマチ	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 145	2021-0035		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	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社	Ⅲ相	Otilimab	関節リウマチ	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 146	2021-0035		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	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社	Ⅲ相	Otilimab	関節リウマチ	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 147	2021-0035		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	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社	Ⅲ相	Otilimab	関節リウマチ	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 148	2021-0035		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	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社	Ⅲ相	Otilimab	関節リウマチ	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 149	2021-0035		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	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社	Ⅲ相	Otilimab	関節リウマチ	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 150	2021-0035		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	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社	Ⅲ相	Otilimab	関節リウマチ	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 151	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 - 152	2021-0037		NPC-25の低垂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	低垂鉛血症	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 153	2021-0039		アヴイ合同会社の依頼によるABBV-154の第II相試験	消化器内科	アヴイ合同会社	Ⅱ相	ABBV-154	中等症から重症の活動期クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5 - 154	2021-1001		新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎に対するPAL-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第II相医師主導試験	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	-	-
5 - 155	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—医師主導試験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	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 156	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—医師主導試験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	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 157	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 審議事項 治験継続審査(変更申請)**

6 - 1	2015-0003		ONO-4538, BMS-734016 第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	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 - 2	2016-0013		NNC0195-0092 第Ⅱ相試験	小児科	ノボ ノルディスク ファーマ ㈱	Ⅱ相	NNC0195-0092	小児成長ホルモン分泌不全性低身長症	審議	計画変更、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
6 - 3	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㈱	－	NP007	重症心不全	審議	計画変更、継続の適否	承認	－	－
6 - 4	2016-0025		Atezolizumab 第Ⅲ相試験	泌尿器科	中外製薬㈱	Ⅲ相	Atezolizumab	腎細胞癌	審議	計画変更、継続の適否	承認	－	－
6 - 5	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-4538/BMS-936558,BMS-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 - 6	2017-0020		cTTPiに対するBAX 930 (rADAMTS13)による定期補充療法及びオンデマンド療法を評価する第Ⅲ相、無作為化、対照試験	小児科	IQVIAサービシーズ ジャパン㈱ (治験国内管理人)	Ⅲ相	BAX930	先天性血栓性血小板減少性紫斑病	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	－
6 - 7	2018-0006		Guselkumab 第Ⅱ/Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ㈱	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 - 8	2018-0014		MPDL3280A 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	中外製薬㈱	Ⅲ相	MPDL3280A	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	－	－
6 - 9	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㈱	Ⅲ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	－	－
6 - 10	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	プリストル・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	計画変更、継続の適否	承認	－	－
6 - 11	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性低身長症患者を対象として、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㈱	Ⅱ相	somapacitan	低身長症	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員 清水委員	－
6 - 12	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	プリストル・マイヤーズ スクイブ㈱	Ⅲ相	BMS-936558/BMS-734016	腎細胞がん	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	－
6 - 13	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	プリストル・マイヤーズ スクイブ㈱	Ⅲ相	BMS-936558/BMS-734016	腎細胞がん	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	－
6 - 14	2019-0016		CTL019 第Ⅲb相試験	血液内科	ノバルティス ファーマ㈱	Ⅲb相	CTL019	pALL、LBCL	審議	計画変更、継続の適否	承認	－	－
6 - 15	2019-0022		従来型/生物学的DMARDの効果那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ン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	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	－
6 - 16	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㈱	Ⅲ相	MK-3475	切除可能な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	－	－
6 - 17	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㈱	Ⅲ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 - 18	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	CNT01959	潰瘍性大腸炎	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 - 19	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㈱	Ⅲ相	LY3074828	クローン病	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6 - 20	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㈱	Ⅲ相	LY3074828	クローン病	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6 - 21	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㈱	Ⅲ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 - 22	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㈱	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 - 23	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 (スボレキサント) の第Ⅲ相試験	精神科	MSD㈱	Ⅲ相	MK-4305	せん妄	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6 - 24	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	-
6 - 25	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デ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(治験国内管理人)	Ⅲ相	BGB-3111(ザヌブルチニブ)	マンデル細胞リンパ腫	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 26	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㈱	Ⅲ相	Enfortumab Vedotin	未治療の局所進行性又は転移性尿路上皮癌	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 27	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に、JNJ-73763989、JNJ-56136379、核酸アナログ製剤、及びベグインターフェロンα2a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 - 28	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	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 29	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 - 30	2021-0003		冠動脈バイパス手術(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	-	-
6 - 31	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+パームプロリズマブと術前補助化学療法の比較	泌尿器科	MSD㈱	Ⅲ相	MK-3475/Enfortumab vedotin	筋層浸潤性膀胱癌	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	試験依頼者	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 - 32	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	ノボルディスクファーマ株式会社	Ⅲ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 - 33	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	ノボルディスクファーマ株式会社	Ⅲ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 - 34	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	非アルコール性脂肪肝炎 (NASH)	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 35	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	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 36	2021-0017		A PHASE 2, RANDOMIZED, DOUBLE-BLINDED, PLACEBO-CONTROLLED, PARALLEL GROUP STUDY EVALUATING THE EFFICACY AND SAFETY OF AMISELIMOD (MT-1303) IN SUBJECTS WITH MILD TO MODERATE ULCERATIVE COLITIS (UC) 軽症～中等症の潰瘍性大腸炎 (UC) 患者を対象として amiselimod (MT-1303) の有効性及び安全性を検討する第Ⅱ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験	消化器内科	(治験国内管理人) シミック株式会社	Ⅱ相	MT-1303	活動性の軽度から中等度の潰瘍性大腸炎	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 37	2021-0018		進行性フェノタイプを示す慢性線維化性間質性肺疾患患者を対象とした TAS-115 第2相用量反応臨床試験	呼吸器内科	大鵬薬品工業株式会社	Ⅱ相	TAS-115	慢性線維化性間質性肺疾患	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 38	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BIB059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	Ⅲ相	BIB059	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 - 39	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	Ⅲ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 - 40	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	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6 - 41	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	-	-
6 - 42	2021-0032		先天性副腎過形成を有する16歳以上の患者を対象としてChronocortをヒドロコルチゾン置換剤による補充療法と比較する無作為化二重盲検実薬対照第3相試験	小児科	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社	Ⅲ相	Chronocort	先天性副腎過形成を有する16歳以上の患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6 - 43	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	Ⅲ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 - 44	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相医師主導試験	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	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6 - 45	D2021-1001		歯科患者を対象とした歯科用局所麻酔剤アルチカイン塩酸塩・アドレナリン酒石酸水素塩注射剤のリドカイン塩酸塩・アドレナリン酒石酸水素塩注射剤を対照とする第Ⅲ相多施設共同単盲検非劣性試験	歯科麻酔科	前田 茂	Ⅲ相	OKAD01	歯科患者	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
<b>議題 7 審議事項 製造販売後調査継続審査(変更申請)</b>													
7 - 1	H26-011		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	-	-
7 - 2	H26-014		気管支充填材 EWS の使用成績調査	呼吸器内科	原田産業㈱	製造販売後調査	気管支充填剤 EWS	続発性難治性気胸 他	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
7 - 3	H26-015		気管支充填材 EWS の使用成績調査	呼吸器外科	原田産業㈱	製造販売後調査	気管支充填剤 EWS	続発性難治性気胸 他	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
7 - 4	H27-054		献血グロベニン- I 静注用のスティーブンス・ジョンソン症候群及び中毒性表皮壊死症における使用成績調査	皮膚科	日本製薬㈱	製造販売後調査	献血グロベニン- I 静注用 2500mg	スティーブンス・ジョンソン症候群及び中毒性表皮壊死症	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
7 - 5	H28-017		ザノサー点滴静注用1g 特定使用成績調査	肝胆臓外科	ノーベルファーマ㈱	製造販売後調査	ザノサー点滴静注用1g	消化管神経内分泌腫瘍	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
7 - 6	R02-001		デファイテリオ静注200mg 一般使用成績調査	小児科	日本新薬㈱	製造販売後調査	デファイテリオ静注 200mg	肝類洞閉塞症候群(肝中心静脈閉塞症)	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
7 - 7	R02-002		デファイテリオ静注200mg 一般使用成績調査	血液内科	日本新薬㈱	製造販売後調査	デファイテリオ静注 200mg	肝類洞閉塞症候群(肝中心静脈閉塞症)	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
7 - 8	R03-009		エドルミズ®特定使用成績調査[がん悪液質:非小細胞肺癌,胃癌,膵癌,大腸癌]	緩和ケア科	小野薬品工業株式会社	製造販売後調査	エドルミズ錠 50mg	悪性腫瘍におけるがん悪液質(非小細胞肺癌,胃癌,膵癌,大腸癌)	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
7 - 9	R03-010		エドルミズ®特定使用成績調査[がん悪液質:非小細胞肺癌,胃癌,膵癌,大腸癌]	消化器化学療法外科	小野薬品工業株式会社	製造販売後調査	エドルミズ錠 50mg	悪性腫瘍におけるがん悪液質(非小細胞肺癌,胃癌,膵癌,大腸癌)	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
7 - 10	R03-018		ユプリズナ点滴静注100mg 特定使用成績調査 [視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の長期使用に関する調査]	脳神経内科	田辺三菱製薬株式会社	製造販売後調査	ユプリズナ点滴静注 100mg	視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
<b>議題 8 審議事項 治験継続審査(その他)</b>													
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/M K-3475	進行性悪性黒色腫	審議	実施継続の適否	承認	-	-
8 - 2	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 - 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	-

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
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)を対象としたピロ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	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	-	-

**議題 9 報告事項 治験に関する報告(終了等)**

9 - 1	2015-0018	治験終了報告書	Ustekinumab (CNTO1275) 第III相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ株	III相	Ustekinumab (CNTO1275)	活動性潰瘍性大腸炎	報告	委員会報告	報告	-	-
9 - 2	2016-0010	治験終了報告書	ABT-494 第IIb/III相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	IIb/III相	ABT-494	活動性潰瘍性大腸炎	報告	委員会報告	報告	高橋委員	-
9 - 3	2017-0026	治験終了報告書	Upadacitinib 第III相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	III相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	報告	委員会報告	報告	高橋委員	-
9 - 4	2018-0016	治験終了報告書	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	キッセイ薬品工業株	III相	AJM300	活動期潰瘍性大腸炎	報告	委員会報告	報告	-	-
9 - 5	2019-0002	治験終了報告書	悪性腫瘍を対象としたHB-001ブラキシペーの国内臨床試験	放射線治療科	ヘカバイオ株	-	HB-001	悪性腫瘍	報告	委員会報告	報告	-	-
9 - 6	2019-0031	治験終了報告書 申請取り下げ	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	III相	IGSC, 20%/SHP664/TAK-664	原発性免疫不全症候群	報告	委員会報告	取り下げ	-	-
9 - 7	2015-0023	開発中止報告書	成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの鎮静効果および安全性を評価する第3相多施設共同無作為化、二重盲検、プラセボおよび実薬対照、並行群間比較試験	整形外科	ファイザー株	III相	PF-04383119	成人の慢性腰痛症患者	報告	委員会報告	報告	-	-
9 - 8	2020-0012	開発中止報告書	A randomized, double-blind, placebo-controlled, study evaluating the efficacy and safety of otilimab IV in patients with severe pulmonary COVID-19 related disease.	救命救急センター	グラクソ・スミスクライン株	II相	GSK3196165	新型コロナウイルス感染症(COVID-19)	報告	委員会報告	報告	高橋委員	-

**議題 10 報告事項 製造販売後調査に関する報告(終了等)**

10 - 1	H22-083		献血ヴェノグロブリンH 特定使用成績調査	皮膚科	一般社団法人日本血液製剤機構	製造販売後調査	献血ヴェノグロブリンH 5% 静注	多発性筋炎・皮膚筋炎	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 2	H27-048		ザノサー®点滴静注用1g 使用成績調査	肝胆膵外科	ノーベルファーマ株	製造販売後調査	ザノサー®点滴静注用1g	膵・消化管神経内分泌腫瘍	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 3	H29-004		オプスミット錠10mg特定使用成績調査(長期使用)	循環器内科	アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株	製造販売後調査	オプスミット錠10mg	肺動脈性肺高血圧症	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 4	H29-008		テクフィデラカプセル使用成績調査	脳神経内科	バイオジェン・ジャパン株	製造販売後調査	テクフィデラカプセル	多発性硬化症	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 5	H29-032		アコアラン静注用使用成績調査	周産・女性診療科	一般社団法人 日本血液製剤機構	製造販売後調査	アコアラン静注用600	播種性血管内凝固症候群	報告	委員会報告	報告	-	-



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
10 - 6	H29-033		アコアラン静注用使用成績調査	救命救急センター	一般社団法人 日本血液製剤機構	製造販売後調査	アコアラン静注用600	播種性血管内凝固症候群	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 7	H29-034		アコアラン静注用使用成績調査	血液内科	一般社団法人 日本血液製剤機構	製造販売後調査	アコアラン静注用600	播種性血管内凝固症候群	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 8	H29-051		アコアラン静注用使用成績調査【DICを対象とした調査】	小児科	一般社団法人 日本血液製剤機構	製造販売後調査	アコアラン静注用600	播種性血管内凝固症候群	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 9	H29-052		アコアラン静注用使用成績調査【DICを対象とした調査】	肝胆膵外科	一般社団法人 日本血液製剤機構	製造販売後調査	アコアラン静注用600	播種性血管内凝固症候群	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 10	H30-001		アコアラン静注用使用成績調査【DICを対象とした調査】	脳神経外科	(一社)日本血液製剤機構	製造販売後調査	アコアラン静注用600	播種性血管内凝固症候群	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 11	H30-004		レバチオ特定使用成績調査(小児を対象とした長期使用に関する調査)(プロト コールNo.A1481319)	小児科	ヴィアトリス製薬(株)	製造販売後調査	レバチオ錠20mg、レバチオODフィルム20mg、レバチオ懸濁用ドライシロップ900mg	肺動脈性肺高血圧症	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 12	H30-015		アコアラン静注用使用成績調査【DICを対象とした調査】	集中治療部	(一社)日本血液製剤機構	製造販売後調査	アコアラン静注用600	播種性血管内凝固症候群	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 13	R01-013		レンビマカプセル 特定使用成績調査 - 切除不能な肝細胞癌患者の生命予後に関する調査 -	肝胆膵外科	エーザイ(株)	製造販売後調査	レンビマカプセル	切除不能な肝細胞癌等	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 14	R01-015		エフビーOD錠2.5(セレギリン塩酸塩)使用成績調査(レボドパ非併用新規症例)	脳神経内科	エフビー(株)	製造販売後調査	エフビーOD錠2.5	パーキンソン病	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 15	R01-016		エフビーOD錠2.5(セレギリン塩酸塩)使用成績調査(3錠又は4錠服用症例)	脳神経内科	エフビー(株)	製造販売後調査	エフビーOD錠2.5	パーキンソン病	報告	委員会報告	報告	-	-
10 - 16	R02-006		デュビクセント皮下注300mgシリンジに関連した有害事象報告	呼吸器内科	サノフィ(株)	製造販売後調査	デュビクセント®皮下注300mgシリンジ	気管支喘息(既存治療によっても喘息症状をコントロールできない重症又は難治の患者に限る)	報告	委員会報告	報告	-	-

**議題 11 報告事項 治験に関する報告(その他)**

11 - 1		一覽	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	-	-
11 - 2		一覽	IRB報告事項(治験協力者の変更)	-	-	-	-	-	報告	委員会報告	報告	-	-

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
<b>議題 12 審議事項 当日追加分</b>													
12 - 1	2018-0029	当日追加 有害事象 第4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	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	-	-
12 - 2	2019-0011	当日追加 有害事象 第1報	NP030による新規冠動脈狭窄病変における多施設共同試験	循環器内科	ニプロ株	-	NP030	冠動脈狭窄病 変	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
12 - 3	2021-0014	当日追加 有害事象 第1報 肝機能異常	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	-
12 - 4	2021-0014	当日追加 有害事象 第1報 低酸素症	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	-
12 - 5	2021-0014	当日追加 有害事象 第1報 白血球減少	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	-
12 - 6	2021-0014	当日追加 有害事象 第2報 肝機能異常	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	-
12 - 7	2021-0014	当日追加 有害事象 第2報 低酸素症	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	-
12 - 8	2021-0014	当日追加 有害事象 第2報 白血球減少	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	-
12 - 9	2021-0014	当日追加 有害事象 第3報 肝機能異常	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	-
12 - 10	2021-0026	当日追加 有害事象 第1報	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	-	-
12 - 11	2021-0026	当日追加 有害事象 第2報	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	-	-
12 - 12	2018-0002	当日追加 治験 変更申請	RTA 402 第Ⅲ 相臨床試験	腎臓内科	協和キリン株	Ⅲ相	RTA 402	糖尿病性腎臓 病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
12 - 13	2019-0016	当日追加 治験 変更申請	CTL019 第Ⅲb相試験	血液内科	ノバルティス ファーマ株	Ⅲb相	CTL019	pALL、LBCL	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
12 - 14	2020-0009	当日追加 治験 変更申請	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	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
12 - 15	2021-0024	当日追加 治験 変更申請	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器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)に伴う急性呼吸器症候群患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
12 - 16	2021-1003	当日追加 治験 変更申請	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	-
12 - 17	2021-1004	当日追加 治験 変更申請	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	計画変更、継続の適否	承認	-	-
12 - 18	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器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)に伴う急性呼吸器症候群患者	報告	委員会報告	報告	-	-
12 - 19	2021-1004	当日追加 (報告のみ)	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	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4月25日(月) 17:00～ 開催します。