

2024年度

第6回東京科学大学病院治験等審査委員会

日 時

2025年3月24日（月） 17:00～17:45

場 所

説明者および委員:各職場等(Web開催)

議事録・議事要旨

【出席委員】							
院内	田中委員長	永田副委員長	寺内委員	山田委員	小松委員	戸原委員	
院外	小塚委員	内田委員	宿野部委員	田口委員	竹本委員	石綿委員	
【欠席委員】							
院内	青木委員	相田委員	清水委員		院外		
【陪席者】							
センター	小池	妻沼	荒川				
CRC	小山	帆苅	星野	三原	館尾	佐藤	露木
	石道	市東	檜崎	奥村	真田	石井	久代
	大橋						
その他	榊	小田切	関野	萩原	園田	黒沢	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 確認事項			前回議事録(案)の確認										
1 - 1	—		2024年度 第5回東京科学大学病院治験等審査委員会議事録(案)	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
議題 2 審議事項			治験新規実施審査										
2 - 1	2024-0030	説明あり	筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者に対するヒト自己骨髄由来間葉系幹細胞の静脈内複数回投与 二重盲検無作為化比較試験	脳神経内科	ニプロ株式会社	Ⅱ相	STR03	筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者	審議	実施の適否	承認	—	—
2 - 2	2024-0037	説明あり	青年期ループス腎炎患者を対象にvoclosporinの有効性、安全性および薬物動態を評価する二重盲検、プラセボ対照、用量漸増試験	小児科	(治験国内管理人)Fortrea Japan株式会社	Ⅲ相	Voclosporin	青年期ループス腎炎患者	審議	実施の適否	承認	清水委員	—
2 - 3	2024-0038	説明あり	サノフィ株式会社の依頼による成人クローン病患者を対象としたSAR441566の第Ⅱ相試験	消化器内科	サノフィ株式会社	Ⅱ相	SAR441566	成人クローン病患者	審議	実施の適否	承認	永田委員	—
2 - 4	2024-1003	説明あり	脳動脈瘤に対するフローダイバーター(PFMD-001)の有効性及び安全性を検証する多施設共同単一群試験	血管内治療科	壽美田 一貴	—	PFMD-001	脳動脈瘤患者	審議	実施の適否	承認	—	—
議題 3 審議事項			製造販売後調査新規実施審査										
3 - 1	R06-028		タフィンラー、メキニスト 特定使用成績調査 (BRAF遺伝子変異を有する進行・再発の固形腫瘍(結腸・直腸癌を除く) CDRB436I1401)	小児科	ノバルティス ファーマ株式会社	製造販売後調査	タフィンラー [®] カプセル,小児用分散錠 メキニスト錠,小児用ドライシロップ [®]	標準的な治療が困難なBRAF 遺伝子変異を有する進行・再発の固形腫瘍(結腸・直腸癌を除く)	審議	実施の適否	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
3 - 2	R06-029		トレミキシン使用成績比較調査(特発性肺線維症の急性増悪)	呼吸器内科	東レ株式会社	製造販売後調査	トレミキシン	既存治療が奏効しない特発性肺線維症の急性増悪の患者	審議	実施の適否	承認	—	—
3 - 3	R06-030		ゼジューラ錠100mgに関する有害事象報告【2024TJP009077】	周産・女性診療科	武田薬品工業株式会社	製造販売後調査	ゼジューラ錠100mg	卵巣癌における初回化学療法後の維持療法	審議	実施の適否	承認	—	—

議題 4 審議事項 治験継続審査(重篤な有害事象)

4 - 1	2022-0002		心房細動患者を対象としたAMJ-505左心耳閉鎖システムと非ビタミンK拮抗経口抗凝固薬を比較する無作為化比較対照臨床試験(CATALYST試験)	循環器内科	アボットメディカルジャパン合同会社	—	AMJ-505	心房細動	審議	実施継続の適否	承認	—	—
4 - 2	2023-0012		バイエル薬品株式会社の依頼による高リスクBCRでのBAY 1841788 (darolutamide)とADTの併用療法をADT療法と比較する第Ⅲ相試験	泌尿器科	バイエル薬品株式会社	Ⅲ相	BAY 1841788 (Darolutamide)	前立腺癌の高リスク生化学的再発(BCR)患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
4 - 3	2023-0012		バイエル薬品株式会社の依頼による高リスクBCRでのBAY 1841788 (darolutamide)とADTの併用療法をADT療法と比較する第Ⅲ相試験	泌尿器科	バイエル薬品株式会社	Ⅲ相	BAY 1841788 (Darolutamide)	前立腺癌の高リスク生化学的再発(BCR)患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—

議題 5 審議事項 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	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	永田委員	—
5 - 3	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	永田委員	—
5 - 4	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	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	永田委員	—
5 - 5	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	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	永田委員	—
5 - 6	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	永田委員	—

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 - 7	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	永田委員	—
5 - 8	2017-0028		Risankizumab 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizuma b(ABBV- 066)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	永田委員	—
5 - 9	2017-0028		Risankizumab 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizuma b(ABBV- 066)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	永田委員	—
5 - 10	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	実施継続の 適否	承認	永田委員	—
5 - 11	2018-0008		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅲ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	永田委員	—
5 - 12	2018-0008		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅲ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	永田委員	—
5 - 13	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 - 14	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 - 15	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 - 16	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 - 17	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 (株)	Ⅱ相	somapacitan	低身長症	審議	実施継続の 適否	承認	永田委員 清水委員	—
5 - 18	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)	Ⅲ相	MK-3475	筋層浸潤性膀 胱癌	審議	実施継続の 適否	承認	永田委員	—
5 - 19	2019-0012		全身型若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相非盲検無作為化試験	小児科	日本イーライリリー(株)	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	—

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 - 20	2019-0012		全身型若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相非盲検無作為化試験	小児科	日本イーライリリー(株)	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 - 21	2019-0012		全身型若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相非盲検無作為化試験	小児科	日本イーライリリー(株)	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 - 22	2019-0016		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	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 23	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プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)	循環器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494 (Upadacitinib)	高安動脈炎	審議	実施継続の適否	承認	永田委員 清水委員	—
5 - 24	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プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)	循環器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494 (Upadacitinib)	高安動脈炎	審議	実施継続の適否	承認	永田委員 清水委員	—
5 - 25	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 - 26	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 - 27	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	永田委員	—
5 - 28	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 - 29	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 - 30	2020-0023		IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社(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	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	Ⅲ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	永田委員	—
5 - 31	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	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	永田委員	—

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 - 32	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	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	永田委員	—
5 - 33	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	血液内科	長尾 俊景	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 - 34	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	血液内科	長尾 俊景	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 - 35	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	永田委員	—
5 - 36	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	永田委員	—
5 - 37	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㈱	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 - 38	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	Ⅲ相	NN9924	早期アルツハイマー病	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 39	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	Ⅲ相	NN9924	早期アルツハイマー病	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 40	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 - 41	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 - 42	2021-0016		cTTPに対するTAK-755(rADAMTS-13, 別名BAX 930/SHP655)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Ⅲb相, 非盲検, 継続試験	小児科	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社	Ⅲb相	TAK-755	重度の先天性血栓性血小板減少性紫斑病	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 43	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	—	—

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 - 44	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 - 45	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	-	-
0 - 46	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BII059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	BII059	全身性エリテマトーデス成人患者	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5 - 47	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)	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 - 48	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)	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 - 49	2021-0040		MK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD株式会社	Ⅲ相	MK-3475、E7080	固形がん及び造血管腫瘍	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	-
5 - 50	2022-0001		ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたRPC1063の第Ⅱ/Ⅲ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/Ⅲ相	オザニモド(RPC1063)	中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎(小児)	審議	実施継続の適否	承認	永田委員 清水委員	-
5 - 51	2022-0001		ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたRPC1063の第Ⅱ/Ⅲ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/Ⅲ相	オザニモド(RPC1063)	中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎(小児)	審議	実施継続の適否	承認	永田委員 清水委員	-
5 - 52	2022-0001		ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたRPC1063の第Ⅱ/Ⅲ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/Ⅲ相	オザニモド(RPC1063)	中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎(小児)	審議	実施継続の適否	承認	永田委員 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 - 53	2022-0007		Small for Gestational Age性低身長症、ターナー症候群における低身長、ヌーナン症候群における低身長又は特発性低身長症の患児を対象として、週1回投与のソマブシタンの効果及び安全性を1日1回投与のノルディトロピン®と比較し、ソマブシタンの長期安全性を評価するバスケット試験	小児科	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ⅲ相	NN8640	Small for Gestational Age性低身長症、ターナー症候群における低身長、ヌーナン症候群における低身長又は特発性低身長症	審議	実施継続の適否	承認	永田委員 清水委員	—
5 - 54	2022-0008		A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter, phase 3 efficacy and safety study of subcutaneous anakinra in Japanese patients with Still' s disease (SJIA and AOSD) 日本人のスチル病 (SJIA及びAOSD) 患者を対象としてanakinra 皮下投与の有効性及び安全性を検討する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験	小児科	(治験国内管理人) シミック株式会社	Ⅲ相	Anakinra	スチル病 (SJIA及びAOSD)	審議	実施継続の適否	承認	清水委員	—
5 - 55	2022-0008		A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter, phase 3 efficacy and safety study of subcutaneous anakinra in Japanese patients with Still' s disease (SJIA and AOSD) 日本人のスチル病 (SJIA及びAOSD) 患者を対象としてanakinra 皮下投与の有効性及び安全性を検討する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験	小児科	(治験国内管理人) シミック株式会社	Ⅲ相	Anakinra	スチル病 (SJIA及びAOSD)	審議	実施継続の適否	承認	清水委員	—
5 - 56	2022-0009		ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の第Ⅲ相試験	皮膚科	小野薬品工業株式会社	Ⅲ相	ONO-4059	ステロイド抵抗性天疱瘡	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 57	2022-0009		ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の第Ⅲ相試験	皮膚科	小野薬品工業株式会社	Ⅲ相	ONO-4059	ステロイド抵抗性天疱瘡	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 58	2022-0012		ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎 (CIPD) 患者を対象としたNipocalimab の第Ⅱ/Ⅲ相試験	脳神経内科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅱ/Ⅲ相	JNJ-80202135 (nipocalimab)	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎 (CIPD)	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 59	2022-0018		アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494 (Upadacitinib) の第Ⅰ相試験	小児科	アッヴィ合同会社	Ⅰ相	ABT-494 (ウパダシニブ)	多関節型若年性特発性関節炎の小児患者	審議	実施継続の適否	承認	清水委員	—
5 - 60	2022-0019		症候性全身型重症筋無力症患者を対象としたpozelimab及びcemdisiran併用療法並びにcemdisiran単剤療法の有効性及び安全性	脳神経内科	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	Ⅲ相	Pozelimab 及び Cemdisiran	症候性全身型重症筋無力症	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 61	2022-0027		小児 (4～11歳) APDS (活性化ホスホイノシチド3-キナーゼデルタ症候群) 患者を対象としたleniolisibの安全性、薬物動態、薬力学及び有効性に関する非盲検、単一群試験並びに非盲検、長期継続投与試験	小児科	(治験国内管理人) シミック株式会社	Ⅲ相	leniolisib	APDS (活性化ホスホイノシチド3-キナーゼデルタ症候群)	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—

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 - 62	2022-0031		Phase 3 Multicenter, Randomized, Double-Blind, Study to Assess the Efficacy and Safety of Treatment with Bepirovirsen in Nucleos(t)ide Analogue-treated Participants with Chronic Hepatitis B Virus (B-Well 1) 核酸アナログ治療を受けているB型肝炎ウイルス持続感染患者を対象としたbepirovirsen投与の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、ランダム化、二重盲検試験 (B-Well 1)	消化器内科	グラクソ・スミスクライン株式会社	Ⅲ相	Bepirovirsen	B型肝炎ウイルス持続感染患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 63	2022-0032		(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたNBTXR3の第3相(ビボタル)試験	頭頸部外科	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社	Ⅲ相	NBTXR3	局所進行頭頸部扁平上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 64	2022-0039		シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ペドチン(EV)とペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD株式会社	Ⅲ相	MK-3475及びエンホルツマブペドチン	筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 65	2022-0039		シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ペドチン(EV)とペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD株式会社	Ⅲ相	MK-3475及びエンホルツマブペドチン	筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 66	2022-0040		日本人APDS(活性化ホスホイノシチド3-キナーゼデルタ症候群)患者を対象とした leniolisibの安全性及び有効性を評価する非盲検、非無作為化試験並びに非盲検、長期継続投与試験	小児科	(治験国内管理人)シミック株式会社	Ⅲ相	leniolisib	活性化ホスホイノシチド3-キナーゼデルタ症候群	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 67	2022-0041		アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494 (Upadacitinib) の多施設共同、無作為化、非盲検試験	小児科	アッヴィ合同会社	Ⅲ相	ABT-494(Upadacitinib)	活動性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 - 68	2022-0042		先天性副腎過形成患者を対象とするChronocortの長期安全性試験	小児科	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社	Ⅲ相	Chronocort	先天性副腎過形成患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 69	2023-0002		好酸球性の表現型を伴う中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎の18歳以上の患者を対象としたデュビルマブ投与の有効性及び安全性をブラセボと比較検討する試験	消化器内科	サノフィ株式会社	Ⅱ相	SAR231893	好酸球性の表現型を伴う中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 70	2023-0002		好酸球性の表現型を伴う中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎の18歳以上の患者を対象としたデュビルマブ投与の有効性及び安全性をブラセボと比較検討する試験	消化器内科	サノフィ株式会社	Ⅱ相	SAR231893	好酸球性の表現型を伴う中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 71	2023-0007		ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第Ⅱ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅱb相	JNJ-78934804	中等症から重症の活動期のクローン病	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—

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 - 72	2023-0008		日本国内の先天性心疾患、慢性肺疾患、免疫不全、ダウン症候群または早産の乳児を対象としたNirsevimabの第3相臨床試験	小児科	(治験国内管理人)IQVIA サービスーズジャパン合同会社	Ⅲ相	Nirsevimab	先天性心疾患、慢性肺疾患、免疫不全、ダウン症候群または早産の乳児	審議	実施継続の適否	承認	永田委員 清水委員	—
5 - 73	2023-0008		日本国内の先天性心疾患、慢性肺疾患、免疫不全、ダウン症候群または早産の乳児を対象としたNirsevimabの第3相臨床試験	小児科	(治験国内管理人)IQVIA サービスーズジャパン合同会社	Ⅲ相	Nirsevimab	先天性心疾患、慢性肺疾患、免疫不全、ダウン症候群または早産の乳児	審議	実施継続の適否	承認	永田委員 清水委員	—
5 - 74	2023-0010		ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986165の第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株式会社	Ⅲ相	BMS-986165	活動性全身性エリテマトーデス	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 75	2023-0010		ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986165の第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株式会社	Ⅲ相	BMS-986165	活動性全身性エリテマトーデス	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 76	2023-0010		ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986165の第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株式会社	Ⅲ相	BMS-986165	活動性全身性エリテマトーデス	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 77	2023-0012		バイエル薬品株式会社の依頼による高リスクBCRでのBAY 1841788 (darolutamide)とADTの併用療法をADT療法と比較する第Ⅲ相試験	泌尿器科	バイエル薬品株式会社	Ⅲ相	BAY 1841788 (Darolutamide)	前立腺癌の高リスク生化学的再発(BCR)患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 78	2023-0013		活動性潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象としたウパダシニブの第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ合同会社	Ⅲ相	ウパダシニブ	活動性潰瘍性大腸炎を有する小児患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員 清水委員	—
5 - 79	2023-0014		アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494 (Upadacitinib)の安全性および有効性評価プログラム	膠原病・リウマチ内科	アッヴィ合同会社	Ⅲ相	ABT-494	中等症から重症の活動性SLE患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 80	2023-0016		中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした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	全身性エリテマトーデス	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 81	2023-0018		小児(1～6歳)APDS(活性化ホスホイノシチド3-キナーゼデルタ症候群)患者を対象とした leniolisibの安全性、薬物動態、薬力学及び有効性に関する非盲検、単一群試験並びに非盲検、長期継続投与試験	小児科	(治験国内管理人)シミック株式会社	Ⅲ相	leniolisib	小児(1～6歳)APDS(活性化ホスホイノシチド3-キナーゼデルタ症候群)患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 82	2023-0019		日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者に対するFE 999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン試験	泌尿器科	フェリング・ファーマ株式会社	Ⅲ相	FE 999326	日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)	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 - 83	2023-0020		A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Parallel Group, Active- Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Milvexian, an Oral Factor Xla Inhibitor, Versus Apixaban in Participants with Atrial Fibrillation 心房細動を有する参加者を対象とした経口第Xla因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相.ランダム化, 二重盲検, ダブルダミー, 並行群間, 実薬対照試験	循環器内科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ相	JNJ-70033093; BMS-986177 (milvexian)	心房細動	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 84	2023-0021		好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験	呼吸器内科	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン合同会社	Ⅲ相	GSK3511294	好酸球性重症喘息患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 85	2023-0023		Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucl 製品規格外Axicabtagene Ciloleuclを用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP)	血液内科	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社	Ⅲb相	Axicabtagene Ciloleucl	再発または難治性のB細胞リンパ腫	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 86	2023-0025		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式会社	Ⅲ相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	清水委員	—
5 - 87	2023-0025		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式会社	Ⅲ相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	清水委員	—
5 - 88	2023-0026		HCV・HBV又はNASHIに起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセナビントの多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験 (第Ⅱ相)	消化器内科	大原薬品工業株式会社	Ⅱ相	ホスセナビント (OP-724)	HCV・HBV又はNASHIに起因する非代償性肝硬変患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 89	2023-0027		1ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC投与製剤, ダラツムマブSC投与製剤及びポマリドミドの併用 (Tal-DP) 又はtalquetamab SC投与製剤及びダラツムマブSC投与製剤の併用 (Tal-D) と, ダラツムマブSC投与製剤, ポマリドミド及びデキサメタゾン (DPd) を比較する第3相ランダム化試験	血液内科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ相	JNJ-64407564	1ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 90	2023-0028		A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験	消化器内科	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン合同会社	Ⅲ相	ABX464	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 91	2023-0028		A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験	消化器内科	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン合同会社	Ⅲ相	ABX464	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—

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 - 92	2023-0029		A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis. 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験	消化器内科	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン合同会社	Ⅲ相	ABX464	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 93	2023-0029		A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis. 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験	消化器内科	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン合同会社	Ⅲ相	ABX464	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 94	2023-0030		ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験	泌尿器科	ギリアド・サイエンシズ株式会社	I / II 相	Sacituzumab Govitecan	日本人進行固形がん患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 95	2023-0031		ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象としたPF-06651600(リトレシニブ)の第Ⅲ相試験	皮膚科	ファイザー株式会社	Ⅲ相	リトレシニブ	非分節型尋常性白斑	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 96	2023-0031		ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象としたPF-06651600(リトレシニブ)の第Ⅲ相試験	皮膚科	ファイザー株式会社	Ⅲ相	リトレシニブ	非分節型尋常性白斑	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 97	2023-0033		特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	呼吸器内科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	BMS-986278	特発性肺線維症	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 98	2023-0033		特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	呼吸器内科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	BMS-986278	特発性肺線維症	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 99	2023-0033		特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	呼吸器内科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	BMS-986278	特発性肺線維症	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 100	2023-0034		進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	呼吸器内科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	BMS-986278	進行性肺線維症	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 101	2023-0034		進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	呼吸器内科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	BMS-986278	進行性肺線維症	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 102	2023-0034		進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	呼吸器内科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	BMS-986278	進行性肺線維症	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 - 103	2023-0035		日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるIclepertinの統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相継続試験 (CONNEX-X)	精神科	日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社	Ⅲ相	Iclepertin	統合失調症	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 104	2023-0036		活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	膠原病・リウマチ内科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	BMS-986165	活動性シェーグレン症候群	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 105	2023-0036		活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	膠原病・リウマチ内科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	BMS-986165	活動性シェーグレン症候群	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 106	2023-0037		アストラゼネカ株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたvolrustomig (MEDI5752) の第Ⅲ相試験	がんゲノム診療科	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ相	volrustomig (MEDI5752)	未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 107	2023-0037		アストラゼネカ株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたvolrustomig (MEDI5752) の第Ⅲ相試験	がんゲノム診療科	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ相	volrustomig (MEDI5752)	未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 108	2023-0039		ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験	膠原病・リウマチ内科	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅲ相	VAY736	中等症から重症の疾患活動性を有し、標準治療を受けている全身性エリテマトーデスの青少年及び成人患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員 清水委員	—
5 - 109	2023-0041		グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A(Dostarlimab)の第Ⅲ相試験	がんゲノム診療科	グラクソ・スミスクライン株式会社	Ⅲ相	GSK4057190A/Dostarlimab	未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 110	2023-0042		小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	血液内科	小野薬品工業株式会社	Ⅰ相	ONO-4059	未治療の中樞神経系原発リンパ腫	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 111	2023-0042		小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	血液内科	小野薬品工業株式会社	Ⅰ相	ONO-4059	未治療の中樞神経系原発リンパ腫	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 112	2024-0001		CELLTRION,Inc.及びセルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社の依頼による日本人クローン病患者を対象とした維持療法としてのCT-P13の皮下注射 (CT-P13 SC) の第Ⅲ相試験	消化器内科	セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社	Ⅲ相	CT-P13 SC	日本人クローン病患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 113	2024-0005		A Phase 2b, Multicenter, Randomized, Double-Blind Induction, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral TAK-279 in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease 中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験	消化器内科	武田薬品工業株式会社	Ⅱ b相	Zasocitinib (TAK-279)	中等症から重症の活動期クローン病患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—

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 - 114	2024-0005		A Phase 2b, Multicenter, Randomized, Double-Blind Induction, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral TAK-279 in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease 中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験	消化器内科	武田薬品工業株式会社	Ⅱb相	Zasocitinib (TAK-279)	中等症から重症の活動期クローン病患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 115	2024-0007		活動性クローン病を有する小児患者を対象としたウパダシニブの第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ合同会社	Ⅲ相	ウパダシニブ (ABT-494)	中等症から重症の活動性クローン病	審議	実施継続の適否	承認	永田委員 清水委員	—
5 - 116	2024-0009		活動性潰瘍性大腸炎を有する成人被験者を対象としたlutikizumabの第Ⅱ相試験	消化器内科	アッヴィ合同会社	Ⅱ相	ABT-981 (Lutikizumab)	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 117	2024-0010		活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの 有効性及び安全性を検討する第Ⅱ/Ⅲ相試験	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ合同会社	Ⅱ/Ⅲ相	ARGX-113 PH20 SC	活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 118	2024-0010		活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの 有効性及び安全性を検討する第Ⅱ/Ⅲ相試験	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ合同会社	Ⅱ/Ⅲ相	ARGX-113 PH20 SC	活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 119	2024-0011		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非分節型白斑患者を対象としたPovorcitinib (INCB054707)の第Ⅲ相試験	皮膚科	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	Ⅲ相	Povorcitinib (INCB054707)	非分節型白斑患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 120	2024-0012		製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	血液内科	Bristol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	bb2121	再発又は難治性の多発性骨髄腫	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 121	2024-0012		製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	血液内科	Bristol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	bb2121	再発又は難治性の多発性骨髄腫	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 122	2024-0013		製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	血液内科	Bristol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	JCAR017	再発又は難治性の大型細胞型B細胞リンパ腫	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 123	2024-0013		製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	血液内科	Bristol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	JCAR017	再発又は難治性の大型細胞型B細胞リンパ腫	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 124	2024-0014		(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用投与の第3相試験	血液内科	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ相	LOXO-305	慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 125	2024-0017		小野薬品工業株式会社の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象としたONO-2017 (Cenobamate)の第Ⅱ相試験	脳神経外科	小野薬品工業株式会社	Ⅱ相	ONO-2017 (Cenobamate)	部分発作を有する日本人てんかん患者	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 - 126	2024-0019		(治験国内管理人)株式会社Ascent Development Servicesの依頼による、特発性肺繊維症を対象とした第2b/3相試験	呼吸器内科	(治験国内管理人)株式会社Ascent Development Services	ⅡbⅢ相	PLN-74809 (bexotegras t)	特発性肺線維症	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 127	2024-0024		ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるループス腎炎を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたYTB323の第Ⅱ相試験	膠原病・リウマチ内科	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅱ相	YTB323	活動性の治療抵抗性ループス腎炎(LN)を有する全身性エリテマトーデス(SLE)患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 128	2024-0025		活動性を有する成人突発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの長期安全性を検討する第Ⅲ相非盲検試験	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社	Ⅲ相	ARGX-113 PH20 SC	活動性を有する特発性炎症性筋疾患患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 129	2024-0025		活動性を有する成人突発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの長期安全性を検討する第Ⅲ相非盲検試験	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社	Ⅲ相	ARGX-113 PH20 SC	活動性を有する特発性炎症性筋疾患患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 130	2024-0027		活動性潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象としたリサンキズマブの第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ合同会社	Ⅲ相	Risankizumab (ABBV-066)	中等症から重症の活動性クローン病の小児患者(2歳から18歳未満)	審議	実施継続の適否	承認	清水委員 永田委員	—
5 - 131	2024-0028		軟骨低形成症の小児患者を対象としたボソリチドの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相無作為化二重盲検プラセボ対照多施設共同試験	小児科	(治験国内管理人)イービーエス株式会社	Ⅲ相	BMN111	軟骨低形成症の小児患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 132	2024-0029		(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼によるB型慢性肝炎患者を対象としたbepirovirsenの長期追跡調査第Ⅱ相試験	消化器内科	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社	Ⅱ相	GSK322883 6	B型慢性肝炎患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 133	2024-0031		ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の特発性炎症性筋疾患患者を対象としたYTB323の第Ⅱ相試験	膠原病・リウマチ内科	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅱ相	YTB323	治療抵抗性の特発性炎症性筋疾患患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 134	2024-0031		ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の特発性炎症性筋疾患患者を対象としたYTB323の第Ⅱ相試験	膠原病・リウマチ内科	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅱ相	YTB323	治療抵抗性の特発性炎症性筋疾患患者	審議	実施継続の適否	承認	—	—
5 - 135	2024-0032		ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性刺激誘発性蕁麻疹(CINDU)を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験	皮膚科	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅲ相	LOU064	慢性刺激誘発性蕁麻疹(CINDU)	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 136	2024-0032		ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性刺激誘発性蕁麻疹(CINDU)を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験	皮膚科	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅲ相	LOU064	慢性刺激誘発性蕁麻疹(CINDU)	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
5 - 137	2024-1001		難治性てんかん患者を対象とする血管内脳波測定デバイスの有効性及び安全性を確認する多施設前向き単群試験	脳神経外科	前原 健寿	—	EP-01	難治性てんかん患者	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 - 138	2024-1001		難治性てんかん患者を対象とする血管内脳液測定デバイスの有効性および安全性を確認する多施設前向き単群試験	脳神経外科	前原 健寿	－	EP-01	難治性てんかん患者	審議	実施継続の適否	承認	－	－

議題 6 審議事項 治験継続審査(変更申請)

6 - 1	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	永田委員	－
6 - 2	2018-0020		未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブと cabozantinib の併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-4538/Cabozantinib	転移性腎細胞がん	審議	計画変更、継続の適否	承認	－	－
6 - 3	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 - 4	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	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	－
6 - 5	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 - 6	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 - 7	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 - 8	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 - 9	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	永田委員	－
6 - 10	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	計画変更、継続の適否	承認	－	－
6 - 11	2020-0023		IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社(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	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	Ⅲ相	BGB-3111(ザヌブルチニブ)	マントル細胞リンパ腫	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	－

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	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 ジャパン合同会社 (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	永田委員	—
6 - 13	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/Enfortumab vedotin	筋層浸潤性膀胱癌	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 14	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	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	永田委員	—
6 - 15	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	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	永田委員	—
6 - 16	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)	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	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 17	2021-0016		cTTPに対するTAK-755(rADAMTS-13, 別名BAX 930/SHP655)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Ⅲb相, 非盲検, 継続試験	小児科	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社	Ⅲb相	TAK-755	重度の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	永田委員	—
6 - 18	2021-0016		cTTPに対するTAK-755(rADAMTS-13, 別名BAX 930/SHP655)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Ⅲb相, 非盲検, 継続試験	小児科	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社	Ⅲb相	TAK-755	重度の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	永田委員	—
6 - 19	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)	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 - 20	2021-0040		MK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD株式会社	Ⅲ相	MK-3475、E7080	固形がん及び造血器腫瘍	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 21	2022-0007		Small for Gestational Age性低身長症、ターナー症候群における低身長、ヌーナン症候群における低身長又は特発性低身長症の患児を対象として、週1回投与のソマブシタンの効果及び安全性を1日1回投与のノルディトロピン®と比較し、ソマブシタンの長期安全性を評価するバスケット試験	小児科	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ⅲ相	NN8640	Small for Gestational Age性低身長症、ターナー症候群における低身長、ヌーナン症候群における低身長又は特発性低身長症	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員 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 - 22	2022-0009		ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の第Ⅲ相試験	皮膚科	小野薬品工業株式会社	Ⅲ相	ONO-4059	ステロイド抵抗性天疱瘡	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 23	2022-0021		JR-142の小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした第Ⅱ相試験の継続投与試験	小児科	JCRファーマ株式会社	Ⅱ相	JR-142	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	—	—
6 - 24	2022-0024		RBM-007の軟骨無形成症の小児を対象とした前期第Ⅱ相試験	小児科	株式会社リボミック	Ⅱ相	RBM-007	軟骨無形成症	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 25	2022-0027		小児(4～11歳)APDS(活性化ホスホイノシチド3-キナーゼデルタ症候群)患者を対象としたleniolisibの安全性、薬物動態、薬力学及び有効性に関する非盲検、単一群試験並びに非盲検、長期継続投与試験	小児科	(治験国内管理人)シミック株式会社	Ⅲ相	leniolisib	APDS(活性化ホスホイノシチド3-キナーゼデルタ症候群)	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 26	2022-0039		シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象に周術期のベムプロリズマブ又はエンホルツマブ ペドチン(EV)とベムプロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD株式会社	Ⅲ相	MK-3475及び エンホルツマブペドチン	筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 27	2022-0039		シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象に周術期のベムプロリズマブ又はエンホルツマブ ペドチン(EV)とベムプロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD株式会社	Ⅲ相	MK-3475及び エンホルツマブペドチン	筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 28	2022-0041		アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494(Upadacitinib)の多施設共同、無作為化、非盲検試験	小児科	アッヴィ合同会社	Ⅲ相	ABT-494(Upadacitinib)	活動性全身型若年性特発性関節炎	審議	計画変更、継続の適否	承認	清水委員	—
6 - 29	2023-0007		ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第Ⅱ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅱb相	JNJ-78934804	中等症から重症の活動期のクローン病	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 30	2023-0008		日本国内の先天性心疾患、慢性肺疾患、免疫不全、ダウン症候群または早産の乳児を対象としたNirsevimabの第3相臨床試験	小児科	(治験国内管理人)IQVIAサービシズジャパン合同会社	Ⅲ相	Nirsevimab	先天性心疾患、慢性肺疾患、免疫不全、ダウン症候群または早産の乳児	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員 清水委員	—
6 - 31	2023-0012		バイエル薬品株式会社の依頼による高リスクBCRでのBAY 1841788(darolutamide)とADTの併用療法をADT療法と比較する第Ⅲ相試験	泌尿器科	バイエル薬品株式会社	Ⅲ相	BAY 1841788(Darolutamide)	前立腺癌の高リスク生化学的再発(BCR)患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 32	2023-0013		活動性潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象としたウパダシニブの第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ合同会社	Ⅲ相	ウパダシニブ	活動性潰瘍性大腸炎を有する小児患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員 清水委員	—
6 - 33	2023-0016		中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした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	全身性エリテマトーデス	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—

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 - 34	2023-0018		小児(1～6歳)APDS(活性化ホスホイノシチド3-キナーゼデルタ症候群)患者を対象とした leniolisibの安全性、薬物動態、薬力学及び有効性に関する非盲検、単一群試験並びに非盲検、長期継続投与試験	小児科	(治験国内管理人)シミック株式会社	Ⅲ相	leniolisib	小児(1～6歳)APDS(活性化ホスホイノシチド3-キナーゼデルタ症候群)患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 35	2023-0024		RBM-007の軟骨無形成症の小児を対象とした長期投与試験	小児科	株式会社リボミック	Ⅱ相	RBM-007	軟骨無形成症	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 36	2023-0027		1ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC投与製剤、ダラツムマブSC投与製剤及びボマリドミドの併用(Tal-DP)又はtalquetamab SC投与製剤及びダラツムマブSC投与製剤の併用(Tal-D)と、ダラツムマブSC投与製剤、ボマリドミド及びデキサメタゾン(DPd)を比較する第3相ランダム化試験	血液内科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ相	JNJ-64407564	1ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 37	2023-0029		A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis. 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験	消化器内科	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン合同会社	Ⅲ相	ABX464	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 38	2023-0030		ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験	泌尿器科	ギリアド・サイエンシズ株式会社	I / II 相	Sacituzumab Govitecan	日本人進行固形がん患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 39	2023-0035		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Iclepertinの統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相継続試験(CONNEX-X)	精神科	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	Ⅲ相	Iclepertin	統合失調症	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 40	2023-0039		ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験	膠原病・リウマチ内科	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅲ相	VAY736	中等症から重症の疾患活動性を有し、標準治療を受けている全身性エリテマトーデスの青少年及び成人患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員 清水委員	—
6 - 41	2023-0040		A Multicenter Multinational Observational Study of Children with Hypochondroplasia 軟骨低形成症の小児を対象とした多施設共同国際観察研究	小児科	(治験国内管理人)ICONケリニカルリサーチ合同会社	—	—	軟骨低形成症(小児)	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 42	2024-0001		CELLTRION,Inc.及びセルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社の依頼による日本人クローン病患者を対象とした維持療法としてのCT-P13の皮下注射(CT-P13 SC)の第Ⅲ相試験	消化器内科	セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社	Ⅲ相	CT-P13 SC	日本人クローン病患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 43	2024-0003		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240を投与した際の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	消化器内科	MSD株式会社	Ⅲ相	MK-7240	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—

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 - 44	2024-0006		抗CD38モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1～3ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab単剤療法と、ボマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(PVd)又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン(Kd)併用療法を比較する第3相ランダム化試験	血液内科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ相	JNJ-64007957	再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 45	2024-0007		活動性クローン病を有する小児患者を対象としたウバダシニブの第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ合同会社	Ⅲ相	ウバダシニブ (ABT-494)	中等症から重症の活動性クローン病	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員 清水委員	—
6 - 46	2024-0009		活動性潰瘍性大腸炎を有する成人被験者を対象としたlutikizumabの第Ⅱ相試験	消化器内科	アッヴィ合同会社	Ⅱ相	ABT-981(Lutikizumab)	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 47	2024-0010		活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの 有効性および安全性を検討する第Ⅱ/Ⅲ相試験	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社	Ⅱ/Ⅲ相	ARGX-113 PH20 SC	活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 48	2024-0011		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非分節型白斑患者を対象としたPovorcitinib(INCB054707)の第Ⅲ相試験	皮膚科	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	Ⅲ相	Povorcitinib (INCB054707)	非分節型白斑患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 49	2024-0013		製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	血液内科	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ相	JCAR017	再発又は難治性の大型細胞型B細胞リンパ腫	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 50	2024-0015		中等度から重度のコントロール不良喘息患者を対象としたAtuliflaponの有効性及び安全性を評価する試験	呼吸器内科	アストラゼネカ株式会社	Ⅱa相	Atuliflapon (AZD5718)	中等度から重度のコントロール不良喘息患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 51	2024-0019		(治験国内管理人)株式会社Ascent Development Servicesの依頼による、特発性肺繊維症を対象とした第2b/3相試験	呼吸器内科	(治験国内管理人)株式会社Ascent Development Services	ⅡbⅢ相	PLN-74809 (bexotegras t)	特発性肺繊維症	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 52	2024-0020		結節性痒疹を対象としたRocatinlimab の第Ⅲ相試験	皮膚科	(治験国内管理人)協和キリン株式会社	Ⅲ相	Rocatinlimab (AMG 451)	成人結節性痒疹患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 53	2024-0022		小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象として、JR-142の週1回投与とグロウジェクトの連日投与とを比較する第Ⅲ相臨床試験	小児科	JCRファーマ株式会社	Ⅲ相	JR-142	小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 54	2024-0024		ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるループス腎炎を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたYTB323の第Ⅱ相試験	膠原病・リウマチ内科	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅱ相	YTB323	活動性の治療抵抗性ループス腎炎(LN)を有する全身性エリテマトーデス(SLE)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
6 - 55	2024-0024		ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるループス腎炎を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたYTB323の第II相試験	膠原病・リウマチ内科	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅱ相	YTB323	活動性の治療抵抗性ループス腎炎(LN)を有する全身性エリテマトーデス(SLE)患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 56	2024-0025		活動性を有する成人突発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの長期安全性を検討する第III相非盲検試験	膠原病・リウマチ内科	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社	Ⅲ相	ARGX-113 PH20 SC	活動性を有する特発性炎症性筋疾患患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 57	2024-0028		軟骨低形成症の小児患者を対象としたボソリチドの有効性及び安全性を評価する第III相無作為化二重盲検プラセボ対照多施設共同試験	小児科	(治験国内管理人)イービーエス株式会社	Ⅲ相	BMN111	軟骨低形成症の小児患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 58	2024-0031		ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の特発性炎症性筋疾患患者を対象としたYTB323の第II相試験	膠原病・リウマチ内科	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅱ相	YTB323	治療抵抗性の特発性炎症性筋疾患患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
6 - 59	2024-0032		ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性刺激誘発性蕁麻疹(CINDU)を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験	皮膚科	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅲ相	LOU064	慢性刺激誘発性蕁麻疹(CINDU)	審議	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
6 - 60	2024-1002		大量ガンマグロブリン(IVIG)療法に不応を呈する川崎病患者を対象としたIVIG療法＋アナキンラ併用投与の有効性および安全性を検討する多施設共同ランダム化比較医師主導治験	小児科	清水 正樹	Ⅱ相	アナキンラ	川崎病患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	清水委員 永田委員	—

議題 7 審議事項 製造販売後調査継続審査(変更申請)

7 - 1	H29-053		ハートシート使用成績調査(全例調査)	心臓血管外科	テルモ㈱	製造販売後調査	ハートシート	心不全	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
7 - 2	R06-005		レケンビ 特定使用成績調査 ―早期アルツハイマー病患者に対するARIAに関する調査(全例調査)―	脳神経内科	エーザイ株式会社	製造販売後調査	レケンビ点 滴静注 200mg、 500mg	アルツハイマー病による軽度認知障害及び軽度の認知症の進行抑制	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
7 - 3	R06-015		ヒフデュラ配合皮下注(全身型重症筋無力症)特定使用成績調査(長期使用／全例調査)(実施計画書番号: VYDU_SC_gMG_02)	脳神経内科	アルジェニクスジャパン株式会社	製造販売後調査	ヒフデュラ® 配合皮下注	全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—

議題 8 審議事項 治験継続審査(その他)

8 - 1	2022-1003	モニタリング報告書	変形性膝関節症に対する 多血小板血漿(PRP)関節内注射の 有効性検証医師主導治験	整形外科	関矢 一郎	—	JC-5724	変形性膝関節症	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
8 - 2	2024-1001	モニタリング報告書	難治性てんかん患者を対象とする血管内脳波測定デバイスの有効性および安全性を確認する多施設前向き単群試験	脳神経外科	前原 健寿	－	EP-01	難治性てんかん患者	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	2006-0025	開発の中止	第Ⅰ相試験(IM101034)及び第Ⅱ相試験(IM101071)に参加した被験者、並びにDMARDs効果不十分な関節リウマチ患者を対象としたabatacept (BMS-188667)の安全性を検討する多施設共同、オープンラベル、長期(継続)投与試験(第Ⅲ相臨床試験)	膠原病・リウマチ内科	ブリストル・マイヤーズ(株)	Ⅱ/Ⅲ相	BMS-188667	第Ⅰ相試験(IM101034)及び第Ⅱ相試験(IM101071)に参加した被験者、並びにDMARDs効果不十分な関節リウマチ患者	報告	委員会報告	報告	－	－
9 - 2	2012-0007	開発の中止	K-134の間歇性跛行患者に対する二重盲検比較試験および長期投与試験(第Ⅱ相)	血管外科	興和(株)	Ⅱ相	K-134	間歇性跛行患者	報告	委員会報告	報告	－	－
9 - 3	2018-0019	開発の中止	活動期クローン病患者を対象としたE6011の早期第2相臨床試験	消化器内科	EAファーマ(株)	Ⅱ相	E6011	活動期クローン病患者	報告	委員会報告	報告	－	－
9 - 4	2020-0014	開発の中止	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)	報告	委員会報告	報告	－	－
9 - 5	2020-0019	開発の中止	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)	報告	委員会報告	報告	－	－
9 - 6	2021-0005	開発の中止	日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるIclepertinの統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験(CONNEX-2)	精神科	日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社	Ⅲ相	Iclepertin	統合失調症	報告	委員会報告	報告	－	－
9 - 7	2023-0035	開発の中止	日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるIclepertinの統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相継続試験(CONNEX-X)	精神科	日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社	Ⅲ相	Iclepertin	統合失調症	報告	委員会報告	報告	－	－
9 - 8	2024-0008	開発の中止	スーパーオキシサジズムターゼ1変異による筋萎縮性側索硬化症の患者を対象としたトフェルセン(BIIB067)の日本における拡大治験	脳神経内科	バイオジェン・ジャパン株式会社	拡大治験	トフェルセン(BIIB067)	筋萎縮性側索硬化症	報告	委員会報告	報告	－	－
9 - 9	2020-0019	終了報告書	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)	報告	委員会報告	報告	－	－
9 - 10	2022-0042	終了報告書	先天性副腎過形成患者を対象とするChronocortの長期安全性試験	小児科	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社	Ⅲ相	Chronocort	先天性副腎過形成患者	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
9 - 11	2024-0008	終了報告書	スーパーオキシサイドジスムターゼ1変異による筋萎縮性側索硬化症の患者を対象としたトフェルセン(BIIB067)の日本における拡大治験	脳神経内科	バイオジェン・ジャパン株式会社	拡大治験	トフェルセン(BIIB067)	筋萎縮性側索硬化症	報告	委員会報告	報告	—	—

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	DR04-001		ステボロン [®] 点滴静注バッグ9000 mg/300 mL, BNCT治療システム NeuCure及びBNCT線量計算プログラムNeuCureドーズエンジンに係る一般使用成績調査(頭頸部癌)	歯科放射線科	ステラファーマ株式会社(医薬品)、住友重機械工業株式会社(医療機器)	製造販売後調査	ステボロン点滴静注バッグ9000 mg/300 mL, BNCT治療システム NeuCure及びBNCT線量計算プログラムNeuCureドーズエンジン	頭頸部癌	報告	委員会報告	報告	—	—
10 - 2	R04-010		変形性関節症患者を対象としたジョイクル [®] 関節注 30mgの特定使用成績調査(長期投与) JCL/001	整形外科	小野薬品工業株式会社	製造販売後調査	ジョイクル関節注30mg	変形性関節症(膝関節、股関節)	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			IRB報告事項(軽微な変更等) ・治験依頼者、本院、他施設の組織・体制の変更 等	—	—	—	—	—	報告	委員会報告	報告	—	—
11 - 2			IRB報告事項(治験協力者の変更)	—	—	—	—	—	報告	委員会報告	報告	—	—

議題 12 審議事項 当日追加分

12 - 1	2020-0023	当日追加 有害事象第3報	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社(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テ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	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	Ⅲ相	BGB-3111(ザヌブルチニブ)	マンテル細胞リンパ腫	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
12 - 2	2020-0023	当日追加 有害事象第4報	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社(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テ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	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	Ⅲ相	BGB-3111(ザヌブルチニブ)	マンテル細胞リンパ腫	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
12 - 3	2022-0002	当日追加 有害事象第4報	心房細動患者を対象としたAMJ-505左心耳閉鎖システムと非ビタミンK拮抗経口抗凝固薬を比較する無作為化比較対照臨床試験(CATALYST試験)	循環器内科	アボットメディカルジャパン合同会社	—	AMJ-505	心房細動	審議	実施継続の適否	承認	—	—
12 - 4	2022-0025	当日追加 有害事象第1報	多系統萎縮症患者を対象としてTAK-341静注製剤の有効性、安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学を評価する第2相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	脳神経内科	武田薬品工業株式会社	Ⅱ相	TAK-341	多系統萎縮症	審議	実施継続の適否	承認	—	—
12 - 5	2022-0025	当日追加 有害事象第2報	多系統萎縮症患者を対象としてTAK-341静注製剤の有効性、安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学を評価する第2相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	脳神経内科	武田薬品工業株式会社	Ⅱ相	TAK-341	多系統萎縮症	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
12 - 6	2023-0009	当日追加 有害事象第4報	ヒト(同種)iPS細胞由来心筋球(HS-001CS)を移植された重症心不全患者を対象とした長期安全性試験	心臓血管外科	Heartseed株式会社	Ⅱ相	HS-001	重症心不全患者	審議	実施継続の適否	承認	-	-
12 - 7	2023-0009	当日追加 有害事象第4報	ヒト(同種)iPS細胞由来心筋球(HS-001CS)を移植された重症心不全患者を対象とした長期安全性試験	心臓血管外科	Heartseed株式会社	Ⅱ相	HS-001	重症心不全患者	審議	実施継続の適否	承認	-	-
12 - 8	2023-0009	当日追加 有害事象第4報	ヒト(同種)iPS細胞由来心筋球(HS-001CS)を移植された重症心不全患者を対象とした長期安全性試験	心臓血管外科	Heartseed株式会社	Ⅱ相	HS-001	重症心不全患者	審議	実施継続の適否	承認	-	-
12 - 9	2023-0009	当日追加 有害事象第5報	ヒト(同種)iPS細胞由来心筋球(HS-001CS)を移植された重症心不全患者を対象とした長期安全性試験	心臓血管外科	Heartseed株式会社	Ⅱ相	HS-001	重症心不全患者	審議	実施継続の適否	承認	-	-
12 - 10	2023-0009	当日追加 有害事象第5報	ヒト(同種)iPS細胞由来心筋球(HS-001CS)を移植された重症心不全患者を対象とした長期安全性試験	心臓血管外科	Heartseed株式会社	Ⅱ相	HS-001	重症心不全患者	審議	実施継続の適否	承認	-	-
12 - 11	2023-0009	当日追加 有害事象第5報	ヒト(同種)iPS細胞由来心筋球(HS-001CS)を移植された重症心不全患者を対象とした長期安全性試験	心臓血管外科	Heartseed株式会社	Ⅱ相	HS-001	重症心不全患者	審議	実施継続の適否	承認	-	-
12 - 12	2023-0012	当日追加 有害事象第1報	バイエル薬品株式会社の依頼による高リスクBCRでのBAY 1841788 (darolutamide)とADTの併用療法をADT療法と比較する第Ⅲ相試験	泌尿器科	バイエル薬品株式会社	Ⅲ相	BAY 1841788 (Darolutamide)	前立腺癌の高リスク生化学的再発(BCR)患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	-
12 - 13	2023-0012	当日追加 有害事象第2報	バイエル薬品株式会社の依頼による高リスクBCRでのBAY 1841788 (darolutamide)とADTの併用療法をADT療法と比較する第Ⅲ相試験	泌尿器科	バイエル薬品株式会社	Ⅲ相	BAY 1841788 (Darolutamide)	前立腺癌の高リスク生化学的再発(BCR)患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	-
12 - 14	2023-0027	当日追加 有害事象第1報	1ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC投与製剤、ダラツムマブSC投与製剤及びボマリドミドの併用(Tal-DP)又はtalquetamab SC投与製剤及びダラツムマブSC投与製剤の併用(Tal-D)と、ダラツムマブSC投与製剤、ボマリドミド及びデキサメタゾン(DPd)を比較する第3相ランダム化試験	血液内科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ相	JNJ-64407564	1ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	-
12 - 15	2023-0027	当日追加 有害事象第2報	1ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC投与製剤、ダラツムマブSC投与製剤及びボマリドミドの併用(Tal-DP)又はtalquetamab SC投与製剤及びダラツムマブSC投与製剤の併用(Tal-D)と、ダラツムマブSC投与製剤、ボマリドミド及びデキサメタゾン(DPd)を比較する第3相ランダム化試験	血液内科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ相	JNJ-64407564	1ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	-
12 - 16	2024-0006	当日追加 有害事象第1報	抗CD38モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1～3ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab単剤療法と、ボマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(PVd)又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン(Kd)併用療法を比較する第3相ランダム化試験	血液内科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ相	JNJ-64007957	再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	-

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
12 - 17	2024-0006	当日追加 有害事象第2報	抗CD38モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1～3ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab単剤療法と、ボマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(PVd)又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン(Kd)併用療法を比較する第3相ランダム化試験	血液内科	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ相	JNJ-64007957	再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象	審議	実施継続の適否	承認	永田委員	—
12 - 18	2021-0014	当日追加 治験変更申請	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)	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	計画変更、継続の適否	承認	永田委員	—
12 - 19	2023-0031	当日追加 治験変更申請	ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象としたPF-06651600(リトレシチニブ)の第Ⅲ相試験	皮膚科	ファイザー株式会社	Ⅲ相	リトレシチニブ	非分節型尋常性白斑	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
12 - 20	2024-0011	当日追加 治験変更申請	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非分節型白斑患者を対象としたPovorcitinib(INCB054707)の第Ⅲ相試験	皮膚科	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	Ⅲ相	Povorcitinib(INCB054707)	非分節型白斑患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
12 - 21	2024-0036	当日追加 治験変更申請	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結節性痒疹患者を対象としたINCB054707(Povorcitinib)の第Ⅲ相試験	皮膚科	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	Ⅲ相	Povorcitinib(INCB054707)	結節性痒疹患者	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
12 - 22	H29-070	当日追加 製販後変更申請	リュープリンSR注射用キット11.25mg特定使用成績調査「球脊髄性筋萎縮症」	脳神経内科	武田薬品工業(株)	製造販売後調査	リュープリンSR注射用キット11.25mg	球脊髄性筋萎縮症	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
12 - 23	R03-018	当日追加 製販後変更申請	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	—	—
12 - 24	R04-034	当日追加 製販後変更申請	アムヴトラ®皮下注25mgシリンジ 特定使用成績調査(全例調査)	脳神経内科	Alnylam Japan株式会社	製造販売後調査	アムヴトラ®皮下注25mgシリンジ	トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチー	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
12 - 25	R06-002	当日追加 製販後変更申請	アムヴトラ®皮下注25mgシリンジ 特定使用成績調査(全例調査)	循環器内科	Alnylam Japan株式会社	製造販売後調査	アムヴトラ®皮下注25mgシリンジ	トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチー	審議	計画変更、継続の適否	承認	—	—
12 - 26	2021-1003	当日追加 監査報告書	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	磯田 健志	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	永田委員 清水委員	—
12 - 27	2021-1003	当日追加 監査証明書	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	磯田 健志	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	永田委員 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
12 - 28	2022-1003	当日追加 報告のみ 書式2	変形性膝関節症に対する 多血小板血漿(PRP)関節内注射の 有効性検証医師主導治験	整形外科	関矢 一郎	-	JC-5724	変形性膝関節症	報告	委員会報告	報告	-	-

次回の治験等審査委員会は、2025年4月28日（月） 17:00～ 開催します。