会議名:2023年3月熊本大学病院治験審査委員会

開催日時: 2023/03/28 15:00 ~ 16:30

開催場所:第一会議室①

出席委員名:向山政志(委員長)、山本豊、大場隆、松村剛、中田浩智、矢津田旬二、門岡康弘、丸住朋枝、工士潔、政賢悟、井原国代、山下恵太

出席委員数/全委員数:12/14

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2022035	ヤンセンファーマ	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		治験の実施の適否		本治験の概要等について説明がされた。 それらを踏まえて治験実施の妥当性につ
2022036	サノフィ	サノフィ株式会社の依頼によるSAR445229の第 II 相試験	委員会 審査	治験の実施の適否	修正の上で承認 Mainの同意説明文書「将来の研究について」の内容について、記載整備・修正を行うこと。	本治験の概要等について説明がされた。 それらを踏まえて治験実施の妥当性につ いて審議した。
2022037	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象としたSavolitinibの第III相試験		治験の実施の適否	承認	本治験の概要等について説明がされた。 それらを踏まえて治験実施の妥当性につ いて審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2022038	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたAZD2693の第 II b相試験	委員会 審査	治験の実施の適否		本治験の概要等について説明がされた。 それらを踏まえて治験実施の妥当性につ いて審議した。
2017026	日本イーライリ リー	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節 転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の 再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシ クリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がさ れ、治験継続の妥当性について審議し た。
2019025	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPDの依頼による APOLLO-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシ ス患者を対象としたALN-TTR02(Patisiran)の 第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019025	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPDの依頼による APOLLO-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシ ス患者を対象としたALN-TTR02(Patisiran)の 第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がさ れ、治験継続の妥当性について審議し た。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2019025	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPDの依頼による APOLLO-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシ ス患者を対象としたALN-TTR02(Patisiran)の 第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019025	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPDの依頼による APOLLO-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシ ス患者を対象としたALN-TTR02(Patisiran)の 第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020006	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020006	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020006	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020006	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2020006	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020006	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020006	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020006	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020006	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2013007	ノバルティスファー マ	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたAMN107I2201の第Ⅱ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2013007	ノバルティスファー マ	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたAMN107I2201の第 Ⅱ 相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2013007	ノバルティスファー マ	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたAMN107I2201の第 Ⅱ 相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。
2016010	中外製薬		委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2016010	中外製薬		委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2016019	小野薬品工業	ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2016019	小野薬品工業	ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2016025	小野薬品工業	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象としたONO-4538の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2016025	小野薬品工業	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象としたONO-4538の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2017010	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者 を対象としたRO5532961 (Ipatasertib) の 第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2017010	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者 を対象としたRO5532961 (Ipatasertib) の 第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2017026	日本イーライリリー	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節 転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の 再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシ クリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験	審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2017026	日本イーライリリー	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節 転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の 再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシ クリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2017032	サノフィ	サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患 者を対象としたSAR650984の製造販売後臨床 試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2017035	パレクセル・イン ターナショナル	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第III相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2017035	パレクセル・イン ターナショナル	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第III相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2017035	パレクセル・イン ターナショナル	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第III相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2017705	血液内科 野坂 生郷	再発又は難治性の成人T細胞白血病・リンパ腫 に対するニボルマブの第 II 相医師主導治験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2018001	サノフィ	サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2018001	サノフィ	サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2018002	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラッズマブベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第III相試験	審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2018009	協和キリン	糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。 IRB委員長は山本委員が代行した。
2018010	協和キリン	糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。 IRB委員長は山本委員が代行した。
2018014	第一三共	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第III相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2018014	第一三共	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第III相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2018015	小野薬品工業	ONO-4059 第 II 相試験 原発性マクログロブリン血症(WM)及びリンパ形質細胞リンパ腫 (LPL) に対する多施設共同非盲検非対照試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2018023	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌 患者を対象としたCH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2018030	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第III相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2018030	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第III相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2018031	MSD	MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2018031	MSD	,	審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2018031	MSD	MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2018032	バイエル薬品	再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib (PI3K阻害薬)と標準的な免疫化学療法との併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相臨床試験: CHRONOS-4		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019003	シミック		委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2019003	シミック	HELIOS-A: hATTRアミロイドーシス患者を対象にALN-TTRSC02の有効性及び安全性を評価するための第III相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019003	シミック	HELIOS-A: hATTRアミロイドーシス患者を対象にALN-TTRSC02の有効性及び安全性を評価するための第III相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019003	シミック	HELIOS-A: hATTRアミロイドーシス患者を対象にALN-TTRSC02の有効性及び安全性を評価するための第III相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019007	ミノファーゲン製 薬	ATL患者を対象としたBSC-1第II相臨床試験の継続試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019007	ミノファーゲン製薬	ATL患者を対象としたBSC-1第II相臨床試験の継続試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2019008	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたcapivasertibの第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019012	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019012	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019014	第一三共	第一三共株式会社の依頼によるDS-3201bの 第II相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019016	中外製薬		委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2019016	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌 患者を対象としたAtezolizumabの第Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019019	小野薬品工業	小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ 相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019019	小野薬品工業	小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ 相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019019	小野薬品工業	小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ 相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019023	日本イーライリ リー	中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたミリキズマブ(遺伝子組換え)の有効性及び安全性を評価する第III 相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、Treat-Through 試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2019023	日本イーライリ リー	中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたミリキズマブ(遺伝子組換え)の有効性及び安全性を評価する第III 相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、Treat-Through 試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019023	日本イーライリ リー	中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたミリキズマブ(遺伝子組換え)の有効性及び安全性を評価する第III相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、Treat-Through 試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019025	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPDの依頼による APOLLO-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシ ス患者を対象としたALN-TTR02(Patisiran)の 第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019025	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPDの依頼による APOLLO-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシ ス患者を対象としたALN-TTR02(Patisiran)の 第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2019025	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPDの依頼による APOLLO-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシス患者を対象としたALN-TTR02(Patisiran)の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019701	婦人科山口 宗影	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロ キシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存 療法の用量反応性試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020001	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がんを対象としたAZD5363, ZD9238の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020001	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がんを対象としたAZD5363, ZD9238の第Ⅲ相試験	審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020002	ブリストル・マイ ヤーズスクイブ	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2020002	ブリストル・マイ	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によ	委員会	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治
	ヤーズスクイブ	る腎細胞がん患者を対象としたBMS-	審査			験継続の妥当性について審議した。
		936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験				
2020002	ブリストル・マイ	 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によ	委員会	安全性情報等	承認	 安全性情報等について説明がされ、治
2020002	ヤーズスクイブ	る腎細胞がん患者を対象としたBMS-	審査	文土口旧报专	/ 子 \Diu	験継続の妥当性について審議した。
		936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	шь			
2020006	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者	委員会	 安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治
2020000		を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	審査	文土口旧报专	75.00	験継続の妥当性について審議した。
		Existence and variations of the lands of the				
2020006	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者	委員会	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治
		を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	審査			験継続の妥当性について審議した。
	1					

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審查事項	審查結果	議論の概要
2020010	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第III相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020010	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第III相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020011	バイエル薬品		委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020011	バイエル薬品		委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020012	ヤンセンファーマ	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの安全性及び有効性評価を目的とした第3相、非盲検、多施設共同試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2020012	ヤンセンファーマ	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの安全性及び有効性評価を目的とした第3相、非盲検、多施設共同試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020012	ヤンセンファーマ	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの安全性及び有効性評価を目的とした第3相,非盲検,多施設共同試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020013	新日本科学 PPD	HELIOS-B:心筋症を伴うトランスサイレチン型 アミロイドーシス患者を対象としたVutrisiranを評 価する第Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020013	新日本科学 PPD	HELIOS-B:心筋症を伴うトランスサイレチン型 アミロイドーシス患者を対象としたVutrisiranを評 価する第Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020015	日本ベーリンガー インゲルハイム	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掌蹠膿疱症(PPP)患者を対象とした Spesolimabの非盲検長期第 II 相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2020021	メドペイス・ジャパン	ナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレン(PTC124)の非盲検、長期安全性、有効性、忍容性試験(第Ⅲ相)	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020021	メドペイス・ジャパ ン	ナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレン(PTC124)の非盲検、長期安全性、有効性、忍容性試験(第Ⅲ相)	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020023	MSD	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。
2020023	MSD	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020023	MSD	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2020025	全薬工業	未治療CD20陽性B細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象としたIDEC-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020025	全薬工業	未治療CD20陽性B細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象としたIDEC-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020701	消化器外科 宮本 裕士	血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第III相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2020702	脳神経外科 武笠 晃丈	Cellm-001 による初発膠芽腫治療効果無作為 比較対照試験(第Ⅲ相)	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021001	MSD	HIV-1感染症患者を対象としたMK-8591A第 Ⅲ相二重盲検試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2021002	IQVIAサービ シーズジャパン	(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マントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021002	IQVIAサービ シーズジャパン	(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マントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021002	IQVIAサービ シーズジャパン	(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マントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021003	IQVIAサービ シーズジャパン	(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の第3相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021003	IQVIAサービ シーズジャパン	(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の第3相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2021003	IQVIAサービ シーズジャパン	(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の第3相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021004	ブリストル・マイ ヤーズスクイブ	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)	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021004	ブリストル・マイ ヤーズスクイブ	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)	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2021005		A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blinded, Placebo-Controlled Trial to Evaluate the Efficacy and the Safety of Efgartigimod (ARGX-113) PH20 Subcutaneous in Adult Patients With Primary Immune Thrombocytopenia成人の一次性免疫性血小板減少症患者を対象としてefgartigimod(ARGX-113)PH20皮下投与による有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照第III相臨床試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021007	MSD	MSD株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021007	MSD	MSD株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2021007	MSD	MSD株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021010	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による一次内分泌療法実施中の乳癌患者を対象としたAZD9833の第III 相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021011	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第III相治験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021012	日本ベーリンガー インゲルハイム	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BI 456906の第 II 相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021013	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の 全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象とした RO7030816(mosunetuzumab)の第Ⅲ相試 験	審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2021015	武田薬品工業		委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021015	武田薬品工業		委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021015	武田薬品工業		委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021017	IQVIAサービ シーズジャパン	(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	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2021017	IQVIAサービ シーズジャパン	(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	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021017	IQVIAサービ シーズジャパン	(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慢性リンパ性白血病及びハ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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021017	IQVIAサービ シーズジャパン	(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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021017	IQVIAサービ シーズジャパン	(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	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2021017	IQVIAサービ シーズジャパン	(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	審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021018	IQVIAサービ シーズジャパン	(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活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブ の第3 相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021018	IQVIAサービ シーズジャパン	(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活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブ の第3 相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021019	日本イーライリ リー	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	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021019	日本イーライリ リー	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	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	審查事項	審査結果	議論の概要
2021019	日本イーライリ リー	日本イ−ライリリ−株式会社の依頼によるクロ−ン 病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021020	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたGDC-9545 (Giredestrant) の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021020	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたGDC-9545 (Giredestrant) の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021021	ノボノルディスク ファーマ	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした ziltivekimabの効果を検討する第3相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021021	ノボノルディスク ファーマ	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたziltivekimabの効果を検討する第3相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2021021	ノボノルディスク ファーマ	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした ziltivekimabの効果を検討する第3相試験	審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021027	ヤンセンファーマ	再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象として teclistamab とダラツムマブ皮下投与製剤の併用(Tec-Dara)とダラツムマブ皮下投与製剤、ポマリドミド及びデキサメタゾン(DPd)又はダラツムマブ皮下投与製剤、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(DVd)を比較する第3相ランダム化試験	審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021027	ヤンセンファーマ	再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象として teclistamab とダラツムマブ皮下投与製剤の併用(Tec-Dara)とダラツムマブ皮下投与製剤、ポマリドミド及びデキサメタゾン(DPd)又はダラツムマブ皮下投与製剤、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(DVd)を比較する第3相ランダム化試験	I	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021028	ヤンセンファーマ	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象と したとト化GPRC5D×CD3 二重特異性抗体 talquetamab の第1/2相, first-in- human, 非盲検, 用量漸増試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2021028		再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象と したとト化GPRC5D×CD3 二重特異性抗体 talquetamab の第1/2相, first-in- human, 非盲検, 用量漸増試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021029	MSD	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	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021029	MSD	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	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021702	呼吸器内科 坂上 拓郎	KRAS G12C変異陽性の化学療法未治療進行 再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象と したsotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの 第II相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2021702	坂上 拓郎	KRAS G12C変異陽性の化学療法未治療進行 再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象と したsotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの 第II相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021703	皮膚科 福島 聡	脈管異常の皮膚病変に対するシロリムスゲルの多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、無作為化、並行群間比較医師主導第 II 相治験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021704		中間期肝細胞癌を対象に、アテゾリズマブ+ベバ シズマブと肝動脈化学塞栓療法(TACE)を比 較する第IIIb相、ランダム化、多施設共同、非盲 検試験-ABC-HCC試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022001	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼によるびまん性大 細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対 象とした第 III 相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022002	ギリアド・サイエン シズ	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又はトリプルネガティブ乳癌 患者を対象としたSacituzumab Govitecanの 第1/2相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2022002	ギリアド・サイエン シズ		委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022003	MSD	淡明細胞型腎細胞癌患者を対象に、腎摘除術後の術後補助療法としてMK-6482とMK-3475の併用療法の有効性及び安全性をプラセボとMK-3475の併用療法と比較する無作為化、多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022003	MSD	淡明細胞型腎細胞癌患者を対象に、腎摘除術後の術後補助療法としてMK-6482とMK-3475の併用療法の有効性及び安全性をプラセボとMK-3475の併用療法と比較する無作為化、多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022003	MSD	淡明細胞型腎細胞癌患者を対象に、腎摘除術後の術後補助療法としてMK-6482とMK-3475の併用療法の有効性及び安全性をプラセボとMK-3475の併用療法と比較する無作為化、多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2022005	ノバルティスファー	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による	委員会	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治
	マ	BYL719の第 Ⅱ 相試験	審査			験継続の妥当性について審議した。
22222			ZD 4	A W 1=+0.66	7-7	
2022005	ノバルティスファー	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による	委員会	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治
	₹	BYL719の第 II 相試験	審査			験継続の妥当性について審議した。
2022005	ノバルティスファー	 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による	委員会	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治
	₹	BYL719の第 II 相試験	審査			験継続の妥当性について審議した。
2022006	大鵬薬品工業	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試	委員会	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治
		験	審査			験継続の妥当性について審議した。
2022006	大鵬薬品工業	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試	委員会	安全性情報等	承認	 安全性情報等について説明がされ、治
2022000		験	審査		\-7.mm	験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2022007	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による神経膠腫患者を対象としたAG-881(vorasidenib)の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022011	新日本科学 PPD	びまん性皮膚硬化型全身性強皮症患者を対象 としたHZN-825とプラセボとの比較	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。
2022011	新日本科学 PPD	びまん性皮膚硬化型全身性強皮症患者を対象 としたHZN-825とプラセボとの比較	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022012	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による悪性腫瘍患者を対象としたマスタースクリーニング試験/中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ、エヌトレクチニブ、Pralsetinibの第Ⅰ-Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	審查事項	審查結果	議論の概要
管理番号 2022014		A Phase 3 Global, Double-Blind,		審查事項 安全性情報等	承認	議論の概要 安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。
2022015	アッヴィ	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の非小細胞肺癌患者 を対象としたを第Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022017	Meiji Seika ファルマ	再発又は難治性(R/R)B細胞性非ホジキンリンパ腫(B-NHL)を対象としたツシジノスタットとリッキシマブ併用の第Ib/II 相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022017	Meiji Seika ファルマ	再発又は難治性(R/R)B細胞性非ホジキンリンパ腫(B-NHL)を対象としたツシジノスタットとリッキシマブ併用の第Ib/II 相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2022018	ノバルティスファーマ	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022018	ノバルティスファー マ	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第Ⅲ相試験	審査	安全性情報等		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022018	ノバルティスファー マ	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022018	ノバルティスファー マ	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2022019	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝細胞 癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブ の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022019	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝細胞 癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブ の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022020	IQVIAサービ シーズジャパン	(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ピルトブルチニブの第3相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022020	IQVIAサービ シーズジャパン	(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ピルトブルチニブの第3相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2022020	IQVIAサービ シーズジャパン	(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ピルトブルチニブの第3相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022020	IQVIAサービ シーズジャパン	(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慢性リンパ性白血病及びハリンパ球性リンパ腫患者を対象としたピルトブルチニブの第3相試験	I	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022020	IQVIAサービ シーズジャパン	(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慢性リンパ性白血病及びハリンパ球性リンパ腫患者を対象としたピルトブルチニブの第3相試験	I	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022020	IQVIAサービ シーズジャパン	(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慢性リンパ性白血病及びハリンパ球性リンパ腫患者を対象としたピルトブルチニブの第3相試験	I	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022021	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人) の依頼による類天疱瘡成人患者を対象としたエフ ガルチギモドPH20 SCの第2/3相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	·審查事項	審查結果	議論の概要
2022021	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人) の依頼による類天疱瘡成人患者を対象としたエフ ガルチギモドPH20 SCの第2/3相試験	委員会	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。
2022021	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人) の依頼による類天疱瘡成人患者を対象としたエフ ガルチギモドPH20 SCの第2/3相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。
2022021	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人) の依頼による類天疱瘡成人患者を対象としたエフ ガルチギモドPH20 SCの第2/3相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022021	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人) の依頼による類天疱瘡成人患者を対象としたエフ ガルチギモドPH20 SCの第2/3相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。
2022022	ノボノルディスク ファーマ	トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)患者を対象とした2用量のNNC6019-0001の有効性及び安全性の検討	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2022024	ノバルティスファー マ	添付文書の適応症患者を対象としたCTL019 (市販用の製造時)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲb相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022024	ノバルティスファー マ	添付文書の適応症患者を対象としたCTL019 (市販用の製造時)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲb相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022024	ノバルティスファー マ	添付文書の適応症患者を対象としたCTL019 (市販用の製造時)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲb相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022025	ヤンセンファーマ	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	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2022025	ヤンセンファーマ	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	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022026	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人) の依頼による遅発性OTC欠損症患者を対象とし たDTX301の第Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022030	グラクソ・スミスクライン	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型 肝炎ウイルス持続感染患者を対象とした GSK3228836の第Ⅲ相試験	委員会 審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022032	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDato-Dxdとデュルバルマブ及びカルボプラチンを併用する第III相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2022032	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺 癌患者を対象としたDato-Dxdとデュルバルマブ及 びカルボプラチンを併用する第III相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022033	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は 転移性乳癌患者を対象としたgiredestrantの第 Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2022033	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は 転移性乳癌患者を対象としたgiredestrantの第 Ⅲ相試験	_ ,, ,,	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治 験継続の妥当性について審議した。
2022033	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は 転移性乳癌患者を対象としたgiredestrantの第 Ⅲ相試験		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2015004	小野薬品工業	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第 III 相試験		治験に関する変更	承認	治験実施計画書の改訂について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2016019		ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃			承認	治験実施計画書に関するレターについて 審議した。
2016025	小野薬品工業	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象としたONO-4538の第Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験分担医師・協力者リストの改訂について審議した。
2017010	中外製薬		審査	治験に関する変更	承認	試験終了後についてのレターについて審議した。
2017024	MSD		委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験責任医師変更、治験分担医師・ 協力者リストの改訂について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2017035	パレクセル・イン ターナショナル	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第III相試験	委員会		承認	治験責任医師変更、治験分担医師・ 協力者リストの改訂について審議した。
2017705	血液内科 野坂 生郷	再発又は難治性の成人T細胞白血病・リンパ腫 に対するニボルマブの第 II 相医師主導治験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験分担医師・協力者リストの改訂について審議した。
2018001	サノフィ	サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書等の改訂について審議した。
2018014	第一三共	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan)の第III相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書の改訂について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2018019	MSD	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験責任医師変更、治験分担医師・ 協力者リストの改訂について審議した。
2018031	MSD	MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書等の改訂について審議した。
2019003	シミック	HELIOS-A: hATTRアミロイドーシス患者を対象にALN-TTRSC02の有効性及び安全性を評価するための第III相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書の改訂について審議した。
2019004	MSD	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験責任医師変更、治験分担医師・ 協力者リストの改訂について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審查事項	審査結果	議論の概要
2019012	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	同意説明文書、治験薬概要書の改訂について審議した。
2019016	中外製薬		審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書の改訂について審議した。
2019019	小野薬品工業	小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ 相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験責任医師変更、治験分担医師・協力者リスト、同意説明文書、治験の費用の負担について説明した文書の改訂について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2019701	婦人科山口 宗影	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロ キシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験		治験に関する変更	承認	治験実施計画書、治験薬概要書等、 治験薬管理手順書、モニタリングに関す る手順書の改訂について審議した。
2019701	婦人科山口 宗影	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロ キシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存 療法の用量反応性試験		治験に関する変更	承認	監査計画書の改訂について審議した。
2020003	第一三共	第一三共株式会社の依頼によるDS-1001bの 第II相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書の改訂について審議した。
2020005	大鵬薬品工業	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたTAS-205の第III相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験分担医師・協力者リストの改訂について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2020006	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	同意説明文書の改訂について審議し た。
2020021	メドペイス・ジャパ ン	ナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレン(PTC124)の非盲検、長期安全性、有効性、忍容性試験(第Ⅲ相)	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験分担医師・協力者リストの改訂について審議した。
2020025	全薬工業	未治療CD20陽性B細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象としたIDEC-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書の改訂について審議した。
2020701	消化器外科 宮本 裕士	血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第III相試験		治験に関する変更	承認	治験実施計画書、同意説明文書の改 訂について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2021002	IQVIAサービ シーズジャパン	(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マントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	同意説明文書、被験者の健康被害の 補償について説明した文書の改訂につい て審議した。
2021004	ブリストル・マイ ヤーズスクイブ	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)	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書等の改訂について審議した。
2021007	MSD	MSD株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書等の改訂について審議した。
2021010	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による一次内分泌療法実施中の乳癌患者を対象としたAZD9833の第III 相試験		治験に関する変更	承認	治験薬概要書の改訂について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2021011	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第III相治験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書等の改訂、 Communication Cardについて審議 した。
2021012	日本ベーリンガー インゲルハイム	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BI 456906の第 II 相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書の改訂について審議した。
2021013	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の 全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象とした RO7030816(mosunetuzumab)の第Ⅲ相試 験	審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書の改訂について審議した。
2021015	武田薬品工業	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書、トレーニング資料の改 訂について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2021017	IQVIAサービ シーズジャパン	(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	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書等の改訂について審議した。
2021018	IQVIAサービ シーズジャパン	(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活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブ の第3 相試験		治験に関する変更	承認	治験分担医師・協力者リスト、同意説 明文書の改訂について審議した。
2021021	ノボノルディスク ファーマ	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした ziltivekimabの効果を検討する第3相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	被験者の募集の手順(広告等)に関 する資料について審議した。
2021021	ノボノルディスク ファーマ	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした ziltivekimabの効果を検討する第3相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験分担医師・協力者リストの改訂について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2021021	ノボノルディスク ファーマ	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした ziltivekimabの効果を検討する第3相試験	審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書、同意説明文書、治験の費用の負担について説明した文書の改訂について審議した。
2021029	MSD		委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書の改訂について審議した。
2021703	皮膚科 福島 聡	脈管異常の皮膚病変に対するシロリムスゲルの多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、無作為化、並行群間比較医師主導第 II 相治験		治験に関する変更	承認	治験薬概要書の改訂について審議した。
2021704	消化器内科 田中 靖人	中間期肝細胞癌を対象に、アテゾリズマブ+ベバシズマブと肝動脈化学塞栓療法(TACE)を比較する第IIIb相、ランダム化、多施設共同、非盲検試験-ABC-HCC試験		治験に関する変更	承認	治験薬管理手順書の改訂について審議 した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2022002	ギリアド・サイエン シズ	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又はトリプルネガティブ乳癌 患者を対象としたSacituzumab Govitecanの 第1/2相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験薬投与に関するレターについて審議した。
2022003	MSD	淡明細胞型腎細胞癌患者を対象に、腎摘除術後の術後補助療法としてMK-6482とMK-3475の併用療法の有効性及び安全性をプラセボとMK-3475の併用療法と比較する無作為化、多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書の改訂について審議した。
2022007	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による神経膠腫患者を対象としたAG-881(vorasidenib)の第Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書に関するレター、治験 薬概要書、同意説明文書の改訂につい て審議した。
2022008	ヤンセンファーマ	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(CIDP)患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	被験者の募集の手順(広告等)に関 する資料について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2022009	大塚メディカルデ バイス	高血圧疾患に対するPRDS-001検証試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験薬管理理由書について審議した。
2022012	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による悪性腫瘍患者を対象としたマスタースクリーニング試験/中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ、エヌトレクチニブ、Pralsetinibの第Ⅰ-Ⅲ相試験		治験に関する変更	承認	同意説明文書の改訂について審議し た。
2022013	パレクセル・イン ターナショナル	` '	委員会 審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書の改訂について審議した。 た。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2022014	PRAヘルスサイエ ンス	A Phase 3 Global, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)患者を対象にION-682884の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、第III相、国際共同試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書に関するレター、同意説明文書の改訂について審議した。
2022015	アッヴィ	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の非小細胞肺癌患者 を対象としたを第Ⅲ相試験		治験に関する変更	承認	治験実施計画書、同意説明文書の改 訂について審議した。
2022019	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝細胞 癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブ の第Ⅲ相試験	委員会 審査	治験に関する変更	承認	同意説明文書の改訂について審議し た。
2022021	新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人) の依頼による類天疱瘡成人患者を対象としたエフ ガルチギモドPH20 SCの第2/3相試験		治験に関する変更	承認	治験分担医師・協力者リストの改訂について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審查事項	審査結果	議論の概要
2022033	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は 転移性乳癌患者を対象としたgiredestrantの第 Ⅲ相試験	委員会		承認	治験実施計画書に関するレターについて 審議した。
2022701	消化器外科 宮本 裕士	切除可能な遠隔転移を有する結腸・直腸癌患者を対象としたLUNAR-1の有用性を検討する医師主導治験		治験に関する変更	承認	治験実施計画書の改訂について審議した。
2022701	消化器外科 宮本 裕士	切除可能な遠隔転移を有する結腸・直腸癌患者を対象としたLUNAR-1の有用性を検討する医師主導治験		治験に関する変更	承認	同意説明文書の改訂について審議し た。
2022701	消化器外科 宮本 裕士	切除可能な遠隔転移を有する結腸・直腸癌患者を対象としたLUNAR-1の有用性を検討する医師主導治験		治験に関する変更	承認	治験薬管理理由書について審議した。
2020701	消化器外科 宮本 裕士	血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第III相試験		その他	承認	モニタリング状況に関して審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	·審査事項	審査結果	議論の概要
2021701	皮膚科福島 聡	根治切除不能悪性黒色腫(メラノーマ)治療に おけるニボルマブとのTM5614併用の安全性・有 効性を検討する第 II 相試験	委員会 審査	その他	承認	モニタリング状況に関して審議した。
2021701	皮膚科 福島 聡	根治切除不能悪性黒色腫(メラノーマ)治療に おけるニボルマブとのTM5614併用の安全性・有 効性を検討する第 II 相試験	委員会 審査	その他	承認	モニタリング状況に関して審議した。
2021703	皮膚科 福島 聡	脈管異常の皮膚病変に対するシロリムスゲルの多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、無作為化、並行群間比較医師主導第 II 相治験		その他	承認	モニタリング状況に関して審議した。
2017027	アムジェン	切除不能なステージ IIIB-IV の日本人悪性黒色腫患者を対象としたtalimogene laherparepvec の安全性及び有効性を評価する第 I 相多施設共同非盲検用量漸減試験		終了報告		
2018013	小野薬品工業	ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験	報告のみ	終了報告		

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2020009	ヤンセンファーマ	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	報告のみ	終了報告		
		(11, ラがは) (13, ラップ 10, 二重自人, 人 薬投与遅延群を設定したプラセボ対照比較試験				
2021024	大鵬薬品工業	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるピミテスピブ (TAS-116)の拡大治験	報告のみ	終了報告		

その他報告事項:治験実施計画書からの逸脱に関する報告8件