会議名:2023年8月熊本大学病院治験審査委員会

開催日時: 2023/08/22 15:00 ~ 16:30

開催場所:第一会議室①

出席委員名:福島 聡、松村 剛、中田 浩智、岩槻 政晃、矢津田 旬二、門岡 康弘、坂口 路、工士 潔、政 賢悟、本田 万里子、山下 恵太

出席委員数/全委員数:11/13

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
	パレクセル・インターナショナル	切除したステージIII又はステージIVの黒色腫患者を対象としたアジュバント治療におけるABP 206とオプジーボ® (ニボルマブ) の薬物動態の類似性を評価する試験	委員会審査	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。
2023010	大鵬薬品工業	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122 の第 I 相試験	委員会審査	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。
2023014	バイオジェン・ジャパン株式会 社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059(litifilimab)の第Ⅱ/Ⅲ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。 Mainの治験のみの実施とする。

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
2023015	日本セルヴィエ株式会社	日本セルヴィエ株式会社の依頼によるイボシデ ニブの第 II 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。
						同意説明文書の修正を行うこと ・「他の治療方法について」に具体的内容を追記すること
2023016	小野薬品工業	パクリタキセル投与を受ける乳がん患者を対象としたONO-2910の化学療法誘発末梢神経障害(CIPN)発症抑制効果を検討する前期第 II 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。 同意説明文書の修正を行うこと。 ・検査の解析を行う予定について追記すること。
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	重篤な有害事 象等		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		重篤な有害事 象等		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。
2022028	アレクシオンファーマ	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による MayoステージIIIaの未治療のALアミロイドー シス患者を対象としたCAEL-101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。
2022028	アレクシオンファーマ	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による MayoステージIIIaの未治療のALアミロイドー シス患者を対象としたCAEL-101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	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
2013007	ノバルティスファーマ		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	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。

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	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。
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		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		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。

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
2018014		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。
2018014		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。
2018023		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	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
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。
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。
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。

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。
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。

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
2019013		JR-141のムコ多糖症II型患者を対象とした継続投与試験	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。
2019018	CSLベーリング	ACS患者を対象としたCSL112の二重盲検第 3相臨床試験	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。
2019018	CSLベーリング	ACS患者を対象としたCSL112の二重盲検第 3相臨床試験	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。

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
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		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。
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
2019026	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 による乾癬患者を対象としたBMS-986165の 第Ⅲ相長期試験	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。
2019026	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 による乾癬患者を対象としたBMS-986165の 第Ⅲ相長期試験		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。
2019701	婦人科 齋藤 文誉	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。

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。
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。
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	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。

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
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	左室駆出率40%以上の心不全患者 (NYHA心機能分類II〜IV度) における罹 患率及び死亡率に関して、finerenoneの有 効性及び安全性を検討する多施設共同、無 作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間 比較試験	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	左室駆出率40%以上の心不全患者 (NYHA心機能分類II〜IV度)における罹 患率及び死亡率に関して、finerenoneの有 効性及び安全性を検討する多施設共同、無 作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間 比較試験	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。
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。
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。
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	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	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
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	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。
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。
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	審查区分	審查事項	審査結果	議論の概要
2021002	日本イーライリリー		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	日本イーライリリー	(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。
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	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
2021007		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。
2021009	JCRファーマ	ムコ多糖症 II 型患者を対象としたイズカーゴ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。
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	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	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	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
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	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	日本イーライリリー	(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		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	日本イーライリリー	(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	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。
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	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
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。
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。

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		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。
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	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。
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	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
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。
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	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
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	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。
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	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。
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	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。
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	審查区分	審查事項	審査結果	議論の概要
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	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。
2022005	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 BYL719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。
2022005	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 BYL719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。
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
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。
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		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。
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	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。
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	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
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	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。
2022013	パレクセル・インターナショナル	自己免疫性肺胞蛋白症(aPAP)の成人患者に対するモルグラモスチム吸入液1日1回吸入投与時の多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験	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。
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		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
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	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。
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ツキシマブ併用の第Ib/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。
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ツキシマブ併用の第Ib/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	審査事項	審査結果	議論の概要
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ツキシマブ併用の第Ib/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。
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	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。
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	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。

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	日本イーライリリー	(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	日本イーライリリー	(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。
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。

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
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。
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	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。
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	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。
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		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
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		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	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。
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。
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
2022034	オーファンパシフィック	尿素サイクル異常症患者を対象としたHPN- 100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。
2022034	オーファンパシフィック	尿素サイクル異常症患者を対象としたHPN- 100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。
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	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。
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	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
	IQVIAサービシーズジャパン			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。
2023002	パレクセル・インターナショナル	悪性黒色腫患者を対象としたHBI-8000とニボルマブ併用投与の第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。
2023002	パレクセル・インターナショナル	悪性黒色腫患者を対象としたHBI-8000とニボルマブ併用投与の第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。
2023002	パレクセル・インターナショナル	悪性黒色腫患者を対象としたHBI-8000とニボルマブ併用投与の第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	審査事項	審査結果	議論の概要
	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。
2023003	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。
2023004	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 PD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行 又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患 者を対象としたSacituzumab Govitecan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。
2023004	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 PD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行 又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患 者を対象としたSacituzumab Govitecan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
2023005	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PD-L1 陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性 トリプルネガティブ乳癌を有する、若しくはPD-L1陽 性で早期段階での抗PD-(L)1抗体薬の前治療歴 を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecan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。
2023005	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PD-L1 陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性 トリプルネガティブ乳癌を有する、若しくはPD-L1陽 性で早期段階での抗PD-(L)1抗体薬の前治療歴 を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecan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。
2023006	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デュルバルマブ、 Domvanalimab(AB154)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。
2023006	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デュルバルマブ、 Domvanalimab(AB154)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
2023008	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非 閉塞性冠動脈疾患を対象としたKJX839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。
2023008	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非 閉塞性冠動脈疾患を対象としたKJX839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。
2015032		完全切除後の再発リスクが高いステージⅢの悪性黒色腫患者に対する術後補助免疫療法としてのMK-3475 (Pembrolizumab) とプラセボを比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験(EORTC Melanoma Group)	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。
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	審査事項	審査結果	議論の概要
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	その他レターについて審議した。
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	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。
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とそれに関するレターに ついて審議した。
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	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
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	治験に関する変更	承認	同意説明文書、治験分担医師・協力者リストの 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	同意説明文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	治験実施計画書の改訂について審議した。
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	治験に関する 変更	承認	治験実施計画書、患者用アンケー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	審杳事項	審査結果	議論の概要
2019701		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	責任医師変更、同意説明文書、治験分担医師・協力者リスト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。
2020007	アレクシオンファーマ	トランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象としたALXN2060第3相試験	委員会審査	治験に関する 変更	承認	治験実施計画書に関するレターについて審議し 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	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
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	治験薬概要書の改訂について審議した。
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	委員会審査	治験に関する 変更	承認	服薬日誌について審議した。
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	委員会審査	治験に関する 変更	承認	患者用ガイドの改訂、治験実施計画書に関する 資料について審議した。
2021017	日本イーライリリー	(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	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。

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		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、患者用冊子の改訂について審議した。
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	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。
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	治験に関する 変更	承認	治験薬概要書、治験分担医師・協力者リストの 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	委員会審査	治験に関する 変更	承認	モニタリング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
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	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。
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	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。
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	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について審議した。
2022013	パレクセル・インターナショナル	自己免疫性肺胞蛋白症(aPAP)の成人患者に対するモルグラモスチム吸入液1日1回吸入投与時の多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験	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
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		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。
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ツキシマブ併用の第Ib/II 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。
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	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。
2022020	日本イーライリリー	(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ピルトブルチニブの第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。

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	治験に関する 変更	承認	治験実施計画書、治験薬概要書の改訂について審議した。
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	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。
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	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。
2022031	アムジェン	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)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、補助説明資料について 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
2022034	オーファンパシフィック	尿素サイクル異常症患者を対象としたHPN- 100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、同意説明文書の改訂につい て審議した。
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	委員会審査	治験に関する 変更	承認	治験実施計画書、同意説明文書の改訂につい て審議した。
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	治験に関する 変更	承認	治験薬概要書、同意説明文書、患者提供用 資料の改訂について審議した。
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	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。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	審杳事項	審査結果	議論の概要
	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			承認	被験者の募集の手順(広告等)に関する資料、治験実施計画書に関するレターについて審議した。
2023002	パレクセル・インターナショナル	悪性黒色腫患者を対象としたHBI-8000とニボルマブ併用投与の第3相試験	委員会審査	治験に関する 変更	承認	同意説明文書の改訂について審議した。
2023007	IQVIAサービシーズジャパン	癌関連静脈血栓塞栓症(VTE)患者を対象としたVTEの再発及び出血に対するabelacimabの効果をアピキサバンと比較する、多施設共同、無作為化、盲検下エンドポイント評価、第3相試験		治験に関する 変更	承認	責任医師変更、治験実施計画書、同意説明 文書、治験分担医師・協力者リストの改訂につ いて審議した。
2023008	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非 閉塞性冠動脈疾患を対象としたKJX839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
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		緊急回避の逸 脱		緊急の危険を回避するための治験実施計画書 からの逸脱の妥当性について審議した。
		何失りノ小性利力に自己の何失		JUL		がついた別の女当氏について宙成した。
2019701	婦人科	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメド	委員会審査	モニタリング/監	承認	モニタリング状況に関して審議した。
	齋藤 文誉	ロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性		查		
		温存療法の用量反応性試験				
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	委員会審査	モニタリング/監査	承認	モニタリング状況に関して審議した。
	古本 竹工 	ラセボとを比較する無作為化二重盲検第III		且		
		相試験				
2021701	皮膚科	根治切除不能悪性黒色腫(メラノーマ)治	委員会審査	モニタリング/監	承認	モニタリング状況に関して審議した。
		療におけるニボルマブとのTM5614併用の安全		查		
		性・有効性を検討する第 II 相試験				

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
2021703	皮膚科	脈管異常の皮膚病変に対するシロリムスゲルの	委員会審査	モニタリング/監	承認	モニタリング状況に関して審議した。
	福島 聡	多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、無作		查		
		為化、並行群間比較医師主導第 II 相治験				
2021003	 日本イーライリリー	│ (治験国内管理人) 日本イーライリリー株式	起生のみ	終了報告		
2021003	山本イープイッソー 	〈冶験国内管理人〉 日本イーブイッケー 休式 会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小	TK COOP			
		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				

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11件、治験における治験スタッフ等の個人情報の取り扱いに関して