会議名:2022年10月熊本大学病院治験審査委員会

開催日時: 2022/10/25 15:00 ~ 15:40

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、松村 剛、矢津田 旬二、門岡 康弘、丸住 朋枝、直江 あや、工士 潔、政 賢悟、井原 国代、山下 恵太

出席委員数/全委員数:11/14

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	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	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。
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	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。
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	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。
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	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	審查区分	審査事項	結果	議論の概要
2021004		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	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。
2021004		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	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。
2022002		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	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。
2022002		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	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。
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	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	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	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。
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。
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。
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。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	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	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。
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		安全性情報等について説明がされ、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		安全性情報等について説明がされ、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		安全性情報等について説明がされ、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−ライリリ−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		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2017027	アムジェン	アムジェン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		安全性情報等について説明がされ、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	結果	議論の概要
2017027	アムジェン	アムジェン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。
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。
	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。
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	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ツズマブベドチンと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		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。
2018009		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		安全性情報等について説明がされ、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	-	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		安全性情報等について説明がされ、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		安全性情報等について説明がされ、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		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2018015		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		安全性情報等について説明がされ、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	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	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	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。
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	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。
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	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。
2018031		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	結果	議論の概要
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	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	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。
2019003	シミック	効性及び安全性を評価するための第III相試験				安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
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。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	結果	議論の概要
2019012		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		安全性情報等について説明がされ、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		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2019013	JCRファーマ	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		安全性情報等について説明がされ、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		安全性情報等について説明がされ、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		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。
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		安全性情報等について説明がされ、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	結果	議論の概要
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		安全性情報等について説明がされ、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		安全性情報等について説明がされ、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		安全性情報等について説明がされ、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		安全性情報等について説明がされ、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	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。
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	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	審査事項	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	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
		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				審議した。
		化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、Treat-Through 試験				
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	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
		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				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	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
		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				審議した。
2019026		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	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
	スクイブ	BMS-986165の第Ⅲ相長期試験				審議した。
2019026		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	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
	スクイブ	BMS-986165の第Ⅲ相長期試験				審議した。
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	委員会審査	安全性情報等	承認	
	山口 宗影	ミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験				審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	結果	議論の概要
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	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。
		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。
		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。
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	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	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	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。
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	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	結果	議論の概要
	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		安全性情報等について説明がされ、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	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を評価する第皿相試験	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。
	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。
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	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	結果	議論の概要
2020026	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ギラン・バレー症候群(GBS)患者を対象としたEculizumabの第3相試験	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。
	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。
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。
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	_	(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		安全性情報等について説明がされ、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	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		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。
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。
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。
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。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	結果	議論の概要
2021005	アイコン・ジャパン	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	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。
2021005	アイコン・ジャパン	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。
2021008	アレクシオンファーマ	小児ウィルソン病患者を対象にALXN1840と標準治療を比較する第3相 オープンラベル試験	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	△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。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	審查事項	結果	議論の概要
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	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。
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。
	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	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	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	結果	議論の概要
2021014	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全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimab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。
2021014	ヤンセンファーマ	ヤンセンファ─マ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimab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。
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。
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。
	_	(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	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。
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	審査区分	審査事項	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		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。
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。
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		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2021023		ファーマエッセンシアジャパン株式会社による、日本人日光角化症を対象としたKX01軟膏1%の第三相試験	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	結果	議論の概要
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。
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。
	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		安全性情報等について説明がされ、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	結果	議論の概要
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。
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	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。
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。
2022003		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。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	結果	議論の概要
2022005		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		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。
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。
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		安全性情報等について説明がされ、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。
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。
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		安全性情報等について説明がされ、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	結果	議論の概要
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。
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。
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。
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	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。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	結果	議論の概要
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	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。
2015032	MSD	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	治験薬概要書の改訂について審議した。
2016010	中外製薬	IB〜IIIA 期非小細胞肺癌の完全切除患者を対象に、シスプラチンをベースとする術後補助化学療法を施行した後にatezolizumab(抗PD-L1抗体)の有効性及び安全性を支持療法と比較する、第III 相非盲検ランダム化試験	委員会審査	治験に関する 変更	承認	治験薬概要書の改訂、その他レターについて審議した。
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	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。
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	治験薬概要書の改訂について審議した。
2017001	MSD	トリプルネガティブ乳癌を対象とした術前補助療法としてMK-3475及び化学療法併用投与とプラセボ及び化学療法併用投与の比較並びに術後補助療法としてMK-3475の単独投与とプラセボの単独投与を比較する二重盲検、無作為化、第Ⅲ相試験(KEYNOTE-522)(第Ⅲ相)		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	結果	議論の概要
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	治験薬概要書の改訂について審議した。
2017013	小野薬品工業	食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第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。
2017021	MSD	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する 変更	承認	治験実施計画書、治験薬概要書の改訂等について審議した。
2017024	MSD	MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する 変更	承認	治験薬概要書の改訂について審議した。
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ツズマブベドチンと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	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。
2018005	小野薬品工業	小野薬品工業株式会社によるONO-4538の肝細胞がん患者を対象とした 術後補助療法の第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	結果	議論の概要
2018005	小野薬品工業	小野薬品工業株式会社によるONO-4538の肝細胞がん患者を対象とした 術後補助療法の第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。
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	治験に関する 変更		治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、治験の費用の負担について説明した文書、その他レター等について審議した。
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	治験に関する 変更		治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、治験の費用の負担について説明した文書、その他レター等について審議した。
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	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。
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。
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	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	審査事項	結果	議論の概要
2018019		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		治験薬概要書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	治験実施計画書、治験薬概要書の改訂等について審議した
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	その他資料について審議した。
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	治験薬概要書の改訂について審議した。
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	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。
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	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	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	委員会審査	治験に関する 変更		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	治験薬概要書の改訂について審議した。
2019023		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	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。
治験の費 用の負担に ついて説明 した文書	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)の第皿相試験	委員会審査	治験に関する 変更	承認	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。
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	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。
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	治験実施計画書、治験薬概要書の改訂等について審議した。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	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,実薬投与遅延群を設定したプラセ ボ対照比較試験	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。
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	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。
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	その他レターについて審議した。
2020022	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CHB患者を対象に GSK3228836及びPegIFNのSequential療法の有効性及び安全性を評価する第II相試験(B-Together)	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。
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	治験実施計画書、治験薬概要書の改訂等について審議した。
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	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	審查事項	結果	議論の概要
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	治験実施計画書、治験薬概要書の改訂等について審議した。
2021005	アイコン・ジャパン	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	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等について審議した。
2021005	アイコン・ジャパン	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	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。
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	結果	議論の概要
	アレクシオンファーマ	小児ウィルソン病患者を対象にALXN1840と標準治療を比較する第3相 オープンラベル試験	委員会審査	治験に関する 変更		治験実施計画書に関するレターについて審議した。
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	治験薬概要書の改訂について審議した。
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	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。
	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、同意説明文書の改訂等について審議した。
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	委員会審査	治験に関する 変更	承認	患者日誌の改訂について審議した。
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	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	審查事項	結果	議論の概要
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	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。
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、同意説明文書の改訂等について審議した。
2021029		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	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。
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	治験に関する 変更	承認	治験実施計画書、同意説明文書、治験薬管理手順書の改訂等、治験使用薬科学的知見についての文書等について審議した。
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	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。
2022003		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。

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	結果	議論の概要
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	治験実施計画書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、同意説明文書の改訂等について審議した。
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	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、治験の費用の負担について 説明した文書、アンケート等の改訂等について審議した。
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	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。

管理番号	依頼者名	課題名	審查区分	審査事項	結果	議論の概要
	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	その他	承認	モニタリング状況に関して審議した。
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	報告のみ	監査報告		
2013021		ファイザー株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたPD-0332991の 第3相試験	報告のみ	終了報告		
2016005	小野薬品工業	小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫を対象としたONO-4538(ニボルマブ)の第Ⅲ相試験②	報告のみ	終了報告		
2017009		第一三共株式会社の依頼による第I/II 相試験	報告のみ	終了報告		
	サイネオス・ヘルス・ク リニカル	B型慢性肝炎患者を対象としたGSK3228836の長期追跡調査試験	報告のみ	終了報告		

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審查事項	結果	議論の概要
2022004	サノフィ	サノフィ株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたSAR439859の	報告のみ	終了報告		
		第III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7件