会議名:2025年6月熊本大学病院治験審査委員会

開催日時: 2025/06/24 15:00 ~ 16:30

開催場所:第一会議室①

出席委員名:福島 聡(委員長)、植田 光晴、中田 浩智、吉田 遼司、泉家 康宏、矢津田 旬二、門岡 康弘、丸住 朋枝、丸山 義美、工士 潔、政 賢悟、村上 理恵子

出席委員数/全委員数:12/13

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
	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼によるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたGlofitamab(RO7082859)の第II相臨床試験	委員会審査	治験の実施の適否	修正の上で承認	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。 入院費用の依頼者負担について、他施設同様に修正すること。
2025008	シンバイオ製薬	再発又は難治性のリンパ腫患者を対象としたBrincidofovir静脈内投与の安全性、忍容性、薬物動態及び予備的な有効性、並びに第II相推奨用量を用いて再発又は難治性の節外性NK/T細胞リンパ腫患者を対象としたBrincidofovir静脈内投与の安全性及び有効性を評価する多施設国際共同、非盲検、第Ib/II相臨床試験		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。

				<u> 田貝科の</u>		
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
2025009	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)の拡大治験	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。
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	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。
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	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。
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	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。

				<u> 倒且貝科の</u>	<u> </u>	
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
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		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。
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	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。
2023009	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	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。
2023023	アレクシオンファーマ	アレクシオンファーマ合同会社依頼による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ALXN2220の第3相試	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			
2023023	アレクシオンファーマ	アレクシオンファーマ合同会社依頼による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ALXN2220の第3相試	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。			
2024011	サイネオス・ヘルス・ジャ パン	(製造販売後臨床試験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社依頼による、コントロール不良の成人喘息患者を対象にFF/UMEC/VIとエリプタ以外の通常治療(ICS/LABA)を比較する実臨床下無作為化非盲検臨床試験	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。			
2024011	サイネオス・ヘルス・ジャ パン	(製造販売後臨床試験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社依頼による、コントロール不良の成人喘息患者を対象にFF/UMEC/VIとエリプタ以外の通常治療(ICS/LABA)を比較する実臨床下無作為化非盲検臨床試験	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。			

				角且貝科の	_見	
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
2024017	ヤンセンファーマ	A Phase 3, Randomized, Doubleblind, Placebo-controlled, Eventdriven Study to Demonstrate the Efficacy and Safety of Milvexian, an Oral Factor XIa Inhibitor, After a Recent Acute Coronary Syndrome 発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照, event-driven試験		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。
2024017	ヤンセンファーマ	A Phase 3, Randomized, Doubleblind, Placebo-controlled, Eventdriven Study to Demonstrate the Efficacy and Safety of Milvexian, an Oral Factor XIa Inhibitor, After a Recent Acute Coronary Syndrome 発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照, event-driven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。

**************************************	/I +T +/ 6			角且貝科の	一見	
管理番号	依頼者名	課題名	審査区分		審査結果	議論の概要
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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2016010	中外製薬	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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。
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。

**************************************	H+=+/ A			毎旦貝科リ		=======================================
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
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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。
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	承認	安全性情報等について説明がされ、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。

			<u>1 尹 炽 C '</u>	<u> 角目貝科の</u>	<u> </u>	
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
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。
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。
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。
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。

				<u> 田貝科の</u>	晃	
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
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。
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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。

65 TH TT	// / 			田且貝村切		=*=^ = Ing ===
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
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。
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。
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。

				田旦貝村以		
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
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。

				田且貝科切	<u> </u>	
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
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	承認	安全性情報等について説明がされ、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				
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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。				

				田貝科ツ カー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		
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
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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。				
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。				
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。				

				_甘且具料以			
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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。	
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。	

				田且貝村切		
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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。
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。

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				
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。				
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。				

	<u> </u>								
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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。			
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。			
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。			

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。				
2022008	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。				

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	ICONクリニカルリサーチ	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。				
2022014	ICONクリニカルリサーチ	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。				

				田且貝科切	<u> - 晃 </u>	
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
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。
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。
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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。

				田旦貝村切	<u> </u>	
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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。

				田貝貝付い	晃	
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
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。
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。
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。

			<u>1尹垻()</u>	番目貝科の一	<u> </u>	
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
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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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。

	<u> </u>									
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				
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。				
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。				
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			
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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。			
2023001	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乾癬性 関節炎患者を対象としたtildrakizumab の第3相継続投与試験		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。			
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。			

	<u> </u>								
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			
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。			
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。			
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SacituzumabGovitecan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SacituzumabGovitecan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。			
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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。			

			<u>1724(C</u>	田且貝村以	晃	
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
2023009	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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2023009	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	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続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	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験 継続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	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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			
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	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続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	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。			
2023011	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。			
2023012	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 依頼による新たに診断された多発性骨髄 腫患者を対象とした自家幹細胞移植後 のiberdomide維持療法をレナリドミド維 持療法と比較する第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。			

	<u> </u>								
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			
2023012	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 依頼による新たに診断された多発性骨髄 腫患者を対象とした自家幹細胞移植後 のiberdomide維持療法をレナリドミド維 持療法と比較する第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。			
2023014	バイオジェン・ジャパン	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	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。			
2023014	バイオジェン・ジャパン	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	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。			
2023017	ブリストル・マイヤーズス クイブ	再発又は難治性T細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の国内第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。			

	<u> </u>									
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				
2023017	ブリストル・マイヤーズス クイブ	再発又は難治性T細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の国内第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。				
2023018	第一三共	Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法 (パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタビン + カルボプラチン)とペムブロリズマブの併用療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験(TROPION-Breast05)	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。				
2023018	第一三共	Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法 (パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタビン + カルボプラチン)とペムブロリズマブの併用療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast05)	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。				

				角耳貝科の	晃	
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
2023021	ヤンセンファーマ	心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIa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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
2023022	ICONクリニカルリサーチ	製品規格外Axicabtagene Ciloleucelを用いた患者治療のための拡大アクセス 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。
2023024	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。
2023025	新日本科学PPD	HER2陽性転移性胃食道腺癌患者を対象としたZanidatamabとの化学療法併用の第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			
2023025	新日本科学PPD	HER2陽性転移性胃食道腺癌患者を対象としたZanidatamabとの化学療法併用の第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。			
2023026	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 依頼による再発又は難治性多発性骨髄 腫患者を対象としたMezigdomideの第 3相試験:SUCCESSOR-1	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。			
2023026	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 依頼による再発又は難治性多発性骨髄 腫患者を対象としたMezigdomideの第 3相試験:SUCCESSOR-1	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。			
2023027	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 依頼による再発又は難治性多発性骨髄 腫患者を対象としたMezigdomideの第 3相試験:SUCCESSOR-2	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。			

				田貝科ツ	見	
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
2023027		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験
	クイブ	依頼による再発又は難治性多発性骨髄				継続の妥当性について審議した。
		腫患者を対象としたMezigdomideの第				
		3相試験:SUCCESSOR-2				
2022022	中以制 类	ᅜᄽᄴᇺᄱᄧᆄᄜᆇᄼᆉᄼᆔᆝ	チ 星 ○ 安本	克入州信却签	-z.=a	ウヘ州はおゲーへいてきのいがさん。ンボ
2023033	中外製薬	原発性IgA腎症患者を対象とした RO7434656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。
		RU/43403000第皿相試線 				極税の女当性に入りて街銭した。
2023033	中外製薬	原発性IgA腎症患者を対象とした	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
		RO7434656の第Ⅲ相試験				継続の妥当性について審議した。
2023035	第一三共	第一三共株式会社の依頼による未治療		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験
		のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低				継続の妥当性について審議した。
		発現/HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan				
		(Dato-DXd, DS-1062a)の第皿相試				
		(Dato-DAd, D3-1002a) (09-1002a)				
		TOOK N				

	金月争以と金月貝科の一見									
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				
2023035	第一三共	第一三共株式会社の依頼による未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)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。				
2023036	アッヴィ	アッヴィ合同会社の依頼によるALアミロイドーシス患者を対象とした Etentamig(ABBV-383)の第 Ib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。				
2023036	アッヴィ	アッヴィ合同会社の依頼によるALアミロイドーシス患者を対象とした Etentamig(ABBV-383)の第 Ib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。				
2023701	脳神経外科 篠島 直樹	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第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。				

				钳且具件切	<u> </u>	
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
2023701	脳神経外科 篠島 直樹	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏 効例の非照射初発中枢神経系原発悪 性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療 法の二重盲検ランダム化第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。
2023701	脳神経外科 篠島 直樹	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏 効例の非照射初発中枢神経系原発悪 性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療 法の二重盲検ランダム化第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。
2023702	消化器外科 宮本 裕士	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II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。
2023702	消化器外科 宮本 裕士	BRAF V600E変異を有する切除可能大 腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学 療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ +セツキシマブ併用療法の有効性及び安 全性を評価する多施設共同第II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。

公田平口	/ -			<u> </u>	京本	======================================
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
2023/02	消化器外科 宮本 裕士	BRAF V600E変異を有する切除可能大 腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学 療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験 継続の妥当性について審議した。
		+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床 試験				
2023702	消化器外科 宮本 裕士	BRAF V600E変異を有する切除可能大 腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学 療法としてのエンコラフェニブ + ビニメチニブ + セツキシマブ併用療法の有効性及び安 全性を評価する多施設共同第II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。
2024001	ファーマエッセンシアジャ パン	日本人再発/難治性成人T細胞白血 病・リンパ腫患者を対象とした Ropeginterferon a-2b(P1101)の 有効性及び安全性を評価する第II相、 単群、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。
2024001	ファーマエッセンシアジャ パン	日本人再発/難治性成人T細胞白血 病・リンパ腫患者を対象とした Ropeginterferon a-2b(P1101)の 有効性及び安全性を評価する第II相、 単群、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。

			<u>1994C</u>	田且貝村切	晃	
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
2024001	ファーマエッセンシアジャ パン	日本人再発/難治性成人T細胞白血病・リンパ腫患者を対象とした Ropeginterferon a-2b (P1101) の 有効性及び安全性を評価する第II相、 単群、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。
2024002	MSD	心血管系リスクが高い患者を対象に主要 心血管系イベントの抑制におけるMK- 0616の有効性及び安全性を評価する第 Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照試験		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。
2024003	ICONクリニカルリサー チ	An Open-Label Extension Study to Assess the Long-Term Safety of Eplontersen (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 Eplontersen (ION-682884) の長期安全性を評価する、非盲検継続投与試験	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。

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			
2024003	ICONクリニカルリサー チ	An Open-Label Extension Study to Assess the Long-Term Safety of Eplontersen (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 Eplontersen (ION-682884) の長期安全性を評価する、非盲検継続投与試験	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。			
2024004	クイブ	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)		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。			
2024004	ブリストル・マイヤーズス クイブ	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)	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、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				
2024006	ヤンセンファーマ	自家幹細胞移植に非適応又は初回治療として自家幹細胞移植を予定していない未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたteclistamabとダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用(Tec-DR)並びにtalquetamabとダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用(Tal-DR)と、ダラツムマブ皮下投与製剤、レナリドミド及びデキサメタゾンの併用(DRd)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。				
2024007	サイネオス・ヘルス・ジャ パン	サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社 (治験国内管理人)の依頼による活動性甲状腺眼症 (TED)患者を対照としたbatoclimab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。				
2024007	サイネオス・ヘルス・ジャ パン	サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社 (治験国内管理人)の依頼による活動性甲状腺眼症 (TED)患者を対照としたbatoclimab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。				

				田且貝科切	_晃	
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
2024010	ノボノルディスクファーマ	トランスサイレチン型アミロイドーシスに起因する心不全の患者を対象として、 NNC6019-0001の長期投与を検討する試験	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。
2024012	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR陽性、HER2陰性の進行乳癌患者を対象としたsaruparib(AZD5305)+カミゼストラントの第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。
2024012	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR陽性、HER2陰性の進行乳癌患者を対象としたsaruparib(AZD5305)+カミゼストラントの第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。
2024013	アストラゼネカ	PD-L1 が高発現している(TC≥ 50%)アクショナブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXd とRilvegostomig の併用療法又はRilvegostomig 単剤療法をペムブロリズマブ単剤療法と比較する第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。

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				
2024013	アストラゼネカ	PD-L1 が高発現している(TC≥ 50%)アクショナブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXd とRilvegostomig の併用療法又はRilvegostomig 単剤療法をペムブロリズマブ単剤療法と比較する第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。				
2024014	サイネオス・ヘルス・ジャ パン	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ クリニカル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		安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。				
2024015	MSD	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK- 2870の単剤又はペムブロリズマブとの併 用の第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。				
2024015	MSD	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK- 2870の単剤又はペムブロリズマブとの併 用の第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			
2024016	MSD	病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象にMK-2870+ペムブロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する第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。			
2024016	MSD	病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象にMK-2870+ペムブロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する第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。			
2024017	ヤンセンファーマ	A Phase 3, Randomized, Doubleblind, Placebo-controlled, Eventdriven Study to Demonstrate the Efficacy and Safety of Milvexian, an Oral Factor XIa Inhibitor, After a Recent Acute Coronary Syndrome 発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, event-driven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。			

	<u> </u>								
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			
2024018	BeiGene Japan	BeiGene Japan合同会社の依頼による 未治療の慢性リンパ性白血病患者を対 象としたSonrotoclax (BGB-11417) とZanubrutinib (BGB-3111) 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。			
2024018	BeiGene Japan	BeiGene Japan合同会社の依頼による 未治療の慢性リンパ性白血病患者を対 象としたSonrotoclax (BGB-11417) とZanubrutinib (BGB-3111) 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。			
2024019	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージ I 非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン(Dato-Dxd, DS-1062a)とRilvegostomig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。			

				H	272	
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
2024019		アストラゼネカ株式会社の依頼によるス テージ I 非小細胞肺癌患者を対象とした ダトポタマブ デルクステカン(Dato-Dxd, DS-1062a)とRilvegostomig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。
2024020	アストラゼネカ	EGFR変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象にオシメルチニブ併用/非併用下でのDato-DXdの有効性及び安全性を白金製剤を含む2剤併用化学療法と比較する試験		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			
2024022	ノボキュア	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of NovoTTF-100A System (TTFields, 200 kHz) Concomitant with Maintenance Temozolomide and Pembrolizumab Versus NovoTTF-100A System Concomitant with Maintenance Temozolomide and Placebo for the Treatment of Newly Diagnosed Glioblastoma 初発膠芽腫に対する治療として NovoTTF-100Aシステム(TTフィールド:200 kHz)とテモゾロミド維持療法及びペムブロリズマブの併用をNovoTTF-100Aシステムとテモゾロミド維持療法及びプラセボの併用と比較して検討する第 III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験(EF-41/KEYNOTE D58)	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。			
2024024	パレクセル・インターナ ショナル	中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH 肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有用性を 検証する試験	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。			

				<u> 田貝科切</u>	晃	
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
2024025	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型肝炎ウィルス持続感染患者を対 象としたGSK5637608、 GSK3228836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。
2024026	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象と したRilvegostomig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。
2024026	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象と したRilvegostomig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。
2024028	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたRilvegostomig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。

	<u> </u>								
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			
2024028	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたRilvegostomig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。			
2024029	ノーベルファーマ	NPC-25の小児低亜鉛血症患者に対する第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。			
2024033	日本セルヴィエ	IDH1又はIDH2変異神経膠腫患者を 対象としたvorasidenibとテモゾロミド (TMZ)の併用の第1b/2相、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。			
2024033	日本セルヴィエ	IDH1又はIDH2変異神経膠腫患者を対象としたvorasidenibとテモゾロミド(TMZ)の併用の第1b/2相、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。			

				田且貝科切	<u> </u>	
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
2024034	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 依頼によるレナリドミド抵抗性の再発又は 難治性多発性骨髄腫患者を対象とした GPRC5D 標的CAR T 細胞療法の第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。
2024034	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 依頼によるレナリドミド抵抗性の再発又は 難治性多発性骨髄腫患者を対象とした GPRC5D 標的CAR T 細胞療法の第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。
2024035	メドペイス・ジャパン	MAGNITUDE:トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR-CM)の試験参加者を対象に、NTLA-2001の有効性及び安全性を検討する第3相、国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験		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。
2024035	メドペイス・ジャパン	MAGNITUDE:トランスサイレチン型心 アミロイドーシス(ATTR-CM)の試験参 加者を対象に、NTLA-2001 の有効性 及び安全性を検討する第3相、国際共 同、多施設共同、無作為化、二重盲 検、プラセボ対照試験		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				
2024035	メドペイス・ジャパン	MAGNITUDE:トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR-CM)の試験参加者を対象に、NTLA-2001の有効性及び安全性を検討する第3相、国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験		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。				
2024036	パレクセル・インターナ ショナル	NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する試験	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。				
2024703	腎臓内科 横井 秀基	ネフローゼ型膜性腎症に対するリツキシマブ(遺伝子組換え)の有効性及び安全性を検証する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験		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。				
2024703	腎臓内科 横井 秀基	ネフローゼ型膜性腎症に対するリツキシマブ(遺伝子組換え)の有効性及び安全性を検証する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験		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。				

				<u> 田貝科の</u>	<u> </u>	
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
2025001	バイオジェン・ジャパン	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litifilimab(BIIB059)の第Ⅲ相長期継続試験		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。
2025001	バイオジェン・ジャパン	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litifilimab(BIIB059)の第Ⅲ相長期継続試験		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。
2025002	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 ジャパン合同会社の依頼による再発/ 難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象としたZanubrutinib (BGB-3111) 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。
2025002	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 ジャパン合同会社の依頼による再発/ 難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象としたZanubrutinib (BGB-3111) 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。

	<u> </u>									
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				
2025002	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 ジャパン合同会社の依頼による再発/ 難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象としたZanubrutinib (BGB-3111) 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。				
2025003	アストラゼネカ	進行HER2発現胆道癌を対象にT- DXd+rilvegostomigと標準治療を比較する第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。				
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	添付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	番目貝科の	審査結果	議論の概要
2017021		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		治験に関する変更	承認	添付文書の改訂について審議した。
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	添付文書の改訂について審議した。
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	添付文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	添付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。

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			
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	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。			
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	治験実施計画書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	治験実施計画書の改訂について審議した。			
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	治験に関する変更	承認	患者用カードの作成について審議した。			

			<u> 1774 C</u>	田且貝村以	<u> 晃</u>	
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		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	添付文書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	治験薬概要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	同意説明文書の改訂について審議した。

佐田亚口	/ + ==±/2			<u> </u>		=======================================
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
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		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。
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	治験に関する変更	承認	添付文書の改訂について審議した。
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	添付文書の改訂について審議した。

				番目貝科の		
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
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	治験実施計画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	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。
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	治験に関する変更	承認	治験製品概要書の改訂について審議し 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		治験に関する変更	承認	ガイドラインの改訂について審議した。

	<u> </u>								
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		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	委員会審査	治験に関する変更	承認	概要書の改訂について審議した。			
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SacituzumabGovitecan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。			

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			
2023009	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。			
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。			
2023011	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。			

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			
2023018	第一三共	Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法 (パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタビン + カルボプラチン)とペムブロリズマブの併用療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast05)	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書、添付文書、ガイドライン、患者用ガイドの改訂について審議した。			
2023024	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。			
2023025	新日本科学PPD	HER2陽性転移性胃食道腺癌患者を対象としたZanidatamabとの化学療法併用の第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、治験実施計画書に関するレターについて審議した。			

				<u> 田貝科の</u>	<u></u>	
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
2023035	第一三共	第一三共株式会社の依頼による未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験		治験に関する変更	承認	ガイドライン、添意見薬概要書、付文書の改訂について審議した。
2023701	脳神経外科 篠島 直樹	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏 効例の非照射初発中枢神経系原発悪 性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療 法の二重盲検ランダム化第II相医師主 導治験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験使用薬管理手順書の改訂について 審議した。
2024011	サイネオス・ヘルス・ジャ パン	(製造販売後臨床試験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社依頼による、コントロール不良の成人喘息患者を対象にFF/UMEC/VIとエリプタ以外の通常治療(ICS/LABA)を比較する実臨床下無作為化非盲検臨床試験	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。
2024012	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR陽性、HER2陰性の進行乳癌患者を対象としたsaruparib(AZD5305)+カミゼストラントの第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	金国具件の審査事項	審査結果	議論の概要
	アストラゼネカ	PD-L1 が高発現している(TC≥ 50%)アクショナブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXd とRilvegostomig の併用療法又はRilvegostomig 単剤療法をペムブロリズマブ単剤療法と比較する第III相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書、ガイドラインの改訂につい て審議した。
2024015	MSD	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK- 2870の単剤又はペムブロリズマブとの併 用の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	添付文書の改訂について審議した。
2024016	MSD	病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象にMK-2870+ペムブロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	添付文書の改訂について審議した。
2024019	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージ I 非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン(Dato-Dxd, DS-1062a)とRilvegostomig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。

	1			<u> 田貝科の</u>		
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
2024020	アストラゼネカ	EGFR変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象にオシメルチニブ併用/非併用下でのDato-DXdの有効性及び安全性を白金製剤を含む2剤併用化学療法と比較する試験		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 説明文書の改訂、被験者の募集の手順に 関する資料について審議した。
2024023	MSD	MSD株式会社の依頼による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	委員会審査	治験に関する変更	承認	添付文書の改訂について審議した。
2024030	BioMarin Pharmaceutical Japan	An observational study of real-world outcomes in Japanese children with achondroplasia initiating Voxzogo® before the age of 2 years ボックスゾゴ®を2歳未満で開始する軟骨無形成症を有する日本人小児を対象 としたリアルワールド転帰の観察試験	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。
2024031	持田製薬	dMD-002 検証的治験	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。

				<u> 田貝科切</u>	晃	
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
2025002	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 ジャパン合同会社の依頼による再発/ 難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象としたZanubrutinib (BGB-3111) 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。
2025003	アストラゼネカ	進行HER2発現胆道癌を対象にT- DXd+rilvegostomigと標準治療を比較する第III相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書等、ガイドライン、患者用ガイド等の改訂について審議した。
2025003	アストラゼネカ	進行HER2発現胆道癌を対象にT- DXd+rilvegostomigと標準治療を比 較する第III相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書等の改訂について審議した。
2023701	脳神経外科 篠島 直樹	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験	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。

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		
2024701	皮膚科 牧野 雄成	免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第Ⅲ相医師主導治験	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。		
2024702	皮膚科 福島 聡	皮膚血管肉腫に対するパクリタキセルと TM5614併用の安全性・有効性を検討 する第II相医師主導治験	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。		
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	報告のみ	中止報告				

その他事項:同意説明文書共通テンプレート使用について