# 2022年度第12回京都府立医科大学附属病院治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時: 令和05年3月2日(木) 14:30-15:45

開催場所: 基礎医学学舎 第3会議室(新型コロナウイルス感染症拡大予防対策のためオンライン会議での開催)

出席委員名: 浮村 理、伊藤 義人、成本 迅、黒田 純也、川人 豊、高山 浩一、井上 匡美、髙橋 謙治、橋本 直哉、山田 惠、楳村 敦詩、山口 正樹、四方 敬介、山崎 笑、津島 美幸

※議長は泌尿器科、浮村委員長が務めた。泌尿器科の治験については、浮村委員長に代わって四方委員が審議を進行した。

※各委員が関係する治験の審査、及び各委員が所属する診療科の審査については該当委員は審議に参加していない。

#### [1]治験に関わる審査

#### (1)実施承認申請の審査

治験番号	治験薬コード (治験薬名)	対象疾患名	治験区分(第 相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2022-035	DS-1062a (Datopotamab Deruxtecan)	非小細胞肺癌	第皿相	第一三共株式会社	治験責任医師より治験の概要説明がなされた後 に、本治験実施の妥当性について審議	承認
2022-036	MT-2111 (Loncastuximab tesirine)		第Ⅱ相	田辺三菱製薬株式会社	治験責任医師より治験の概要説明がなされた後 に、本治験実施の妥当性について審議	承認
2022-037	Rocatinlimab (AMG 451)	アトピー性皮膚炎	第皿相	Amgen Inc. (治験国内管理人) 協和キリン株式会社	治験責任医師より治験の概要説明がなされた後 に、本治験実施の妥当性について審議	承認
2022-038	LY3074828	クローン病	第皿相	日本イーライリリー株式会社	治験責任医師より治験の概要説明がなされた後 に、本治験実施の妥当性について審議	承認
2022-039	RO6867461 (ファリシマブ)	網膜色素線条	第皿相	中外製薬株式会社	治験責任医師より治験の概要説明がなされた後 に、本治験実施の妥当性について審議	承認
2022-537	ゴア® カーディオフォーム セプタルオクルーダー	脳梗塞	使用成績調査	日本ゴア合同会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2022-538	コラテジェン筋注用4mg	慢性動脈閉塞症における潰瘍	使用成績調査	田辺三菱製薬株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2022-539	アムヴトラ®皮下注25mgシリンジ	トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチー	特定使用成績調査	Alnylam Japan株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2022-540	アムヴトラ®皮下注25mgシリンジ	トランスサイレチン型家族性アミロイドポリニューロパチー	特定使用成績調査	Alnylam Japan株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認
2022-541	エナロイ錠	腎性貧血	特定使用成績調査	鳥居薬品株式会社	本調査実施の妥当性について審議	承認

# (2)変更承認申請の審査

治験番号	治験薬コード(治験薬名)	対象疾患名	治験区分 (第 相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2013-067	CC-5013 (レナリドミド)	濾胞性リンパ腫	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験薬概要書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2017-026	BMS-734016 (Ipilimumab) BMS-936558 (Nivolumab)	腎細胞癌	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験実施計画書の変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2019-019	CNTO1959 (グセルクマブ)	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施計画書、同意説明文書、治験薬投薬日誌 の変更報告を受け、治験継続の妥当性について審 議	承認
2019-025	RO4876646(ベバシズマブ) MPDL3280A(アテゾリズマブ)	小細胞肺癌	第皿相	中外製薬株式会社	治験実施計画書、同意説明文書の変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-026	KW-3357 (アンチトロンビン ガンマ)	妊娠高血圧腎症	第皿相	協和キリン株式会社	分担医師の変更報告を受け、治験継続の妥当性 について審議	承認
2020-006	GSK2857916 (belantamab mafodotin)	多発性骨髄腫	第皿相	グラクソ・スミスクライン株式会社	治験実施計画書、保険契約付保証明書、被験者の健康被害補償に関する規程、本治験における健康被害補償の概要について、この治験における健康被害補償の概要についての変更報告及びレター(日本国内でのDREAMMSおよびDREAMMS試験の実施体制の変更について)の提供を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-007	MK-7902(E7080) MK-3475(レンパ・チニフ・・/ヘ゜ムプロリス・マフ゛)	肝細胞癌	第亚相	MSD株式会社	治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書の 変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-025	MK-3655		後期第Ⅱ相	MSD株式会社	「治験終了時の肝生検標本の判読に関する変更の お知らせ」の提供を受け、治験継続の妥当性につい て審議	承認
2020-027	BGB-3111 (ザヌブルチニブ)	マントル細胞リンパ腫	第皿相		治験薬概要書、患者日誌の変更報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2020-031	BP-DPC18		医療機器	株式会社メディコスヒラタ	治験機器概要書、同意説明文書の変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-033	NN9535 (Semaglutide)	NASH	第皿相	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	治験実施計画書、同意説明文書の変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-038	JNJ-67896062 (マシテンタン)	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施計画書の変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認

2020-040	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	第亚相	日本イーライリリー株式会社	治験薬概要書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2021-005	ピルトブルチニブ (LOXO-305)	マントル細胞リンパ腫	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	治験薬概要書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2021-006	TS-071 (luseogliflozin)	糖尿病	第皿相	大正製薬株式会社	サンキューレターの作成報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2021-007	ONO-7475		第I相	小野薬品工業株式会社	治験薬概要書、同意説明文書の変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-009	IDEC-C2B8-SC(リツキシマブ(遺伝子組換え)及び ボルヒアルロニダーゼ アルファ(遺伝子組換え))	濾胞性リンパ腫	第皿相	全薬工業株式会社	治験実施計画書の変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2021-010	NOA-001		医療機器	東レ株式会社	責任医師、分担医師、治験実施計画書、同意説明文 書の変更報告を受け、治験継続の妥当性について 審議	承認
2021-017	GSK2857916 (Belantamab mafodotin)	多発性骨髄腫	第皿相	グラクソ・スミスクライン株式会社	治験実施計画書、同意説明文書、保険契約付保証明書、被験者の健康被害補償に関する規程、本治験における健康被害補償の概要について、この治験における健康被害 補償の概要について、患者採情報、患者採用治験ガイドの変更及びレター(日本国内で のDREAMMASよびDREAMMS試験の実施体制の変更について)の提供を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-019	FPRPR6000 (冷凍手術器Visual-ICE)		医療機器	医師主導	治験機器管理手順書、監査計画書の変更報告を 受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-022	ピルトブルチニブ (LOXO-305)	慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	治験薬概要書の変更及び国内追加事項を記載 する文書の提供を受け、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-029	ABT-199 (ベネトクラクス)		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	治験薬概要書、添付文書の変更報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2021-030	S-217622	SARS-CoV-2感染	第Ⅱ/Ⅲ相	塩野義製薬株式会社	治験実施計画書の変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2021-034	ACT-064992D (マシテンタン/タダラフィル)	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	同意説明文書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2021-036	MPDL3280A、 RO4876646	肝細胞癌	第皿相	医師主導	治験薬の管理に関する手順書の変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2021–521	サチュロ錠100mg	多剤耐性肺結核	特定使用成績調査	ヤンセンファーマ株式会社	責任医師の変更報告を受け、調査継続の妥当性 について審議	承認
2022-002	ELRANATAMAB (PF-06863135)	多発性骨髄腫	第皿相	ファイザー株式会社	治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、レナリドミドの服薬説明書および服薬日誌、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料、被験者への支払いに関する資料の変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認

2022-005	MPDL3280A (アテゾリズマブ)		第Ⅱ相	医師主導	治験薬管理に関する手順書の変更報告を受け、 治験継続の妥当性について審議	承認
2022-008	AG-881 (Vorasidenib)	神経膠腫	第皿相	株式会社 新日本科学PPD	治験薬概要書、同意説明文書の変更報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-014	チオ硫酸ナトリウム (STS:Sodium Thiosulfate)		第Ⅱ相	医師主導	治験実施計画書等、同意説明文書の変更報告を 受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-018	NPC-06 (ホスフェニトインナトリウム水和 物)	帯状疱疹痛	第皿相	ノーベルファーマ株式会社	治験薬概要書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2022-018	NPC-06 (ホスフェニトインナトリウム水和 物)	帯状疱疹痛	第Ⅲ相	ノーベルファーマ株式会社	治験実施計画書の変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2022-019	アプレミラスト (AMG407)	乾癬	第皿相	アムジェン株式会社	ポスター・リーフレットの作成報告を受け、治験継 続の妥当性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	治験実施計画書の変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2022-021	PF-06946860 (Ponsegromab)		第Ⅱ相	ファイザー株式会社	治験用電子患者日誌の使用方法のガイドの変更 報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-022	GS-0132 (Sacituzumab Govitecan)	非小細胞肺癌	第皿相	ギリアド・サイエンシズ株式会社	治験薬概要書、同意説明文書の変更及び被験者の 募集の手順(広告等)に関する資料の作成報告を受 け、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-024	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	第皿相	日本イーライリリー株式会社	治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書の変更及びポスター、リーフレット、eCOA関連資料、リリートライアルガイドにおける施設情報公開についての作成報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-025	KP-100LI	声帯瘢痕、声帯溝症	第皿相	クリングルファーマ株式会社	治験実施計画書の変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2022-031	AZD2693		後期第Ⅱ相	アストラゼネカ株式会社	治験用パンフレット、ポケットサマリーガイドの作 成報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-032	M610101	アトピー性皮膚炎	第Ⅱ/Ⅲ相	マルホ株式会社	治験実施計画書の変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2022-033	M610101	アトピー性皮膚炎	第皿相	マルホ株式会社	治験実施計画書の変更報告を受け、治験継続の 妥当性について審議	承認
2022-034	LY3484356 (imlunestrant) □	乳癌	第皿相	日本イーライリリー株式会社	治験薬概要書の変更報告を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認

## (3)新たな安全情報報告の審査

治験番号	治験薬コード (治験薬名)	対象疾患名	治験区分(第 相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2013-067	CC-5013 (レナリドミド)	濾胞性リンパ腫	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2013-067	CC-5013 (レナリドミド)	濾胞性リンパ腫	第Ⅲ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2013-067	CC-5013 (レナリドミド)	濾胞性リンパ腫	第Ⅲ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2016-036	ONO-4538 (ニボルマブ)	胃がん	第Ⅲ相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2016-036	ONO-4538 (ニボルマブ)	胃がん	第Ⅲ相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2017-022	GS-6034 (Filgotinib)	潰瘍性大腸炎	第Ⅲ相	シミック株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2017-023	GS-6034 (Filgotinib)	クローン病	第Ⅲ相	シミック株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2017-024	GS-6034 (Filgotinib)	クローン病	第Ⅲ相	シミック株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2017-026	BMS-734016 (Ipilimumab) BMS-936558 (Nivolumab)	腎細胞癌	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象、海外措置報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認
2017-041	ABBV-066 (リサンキズマブ)	乾癬	製造販売後臨床試験	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、試験継続の妥当 性について審議	承認
2017-041	ABBV-066 (リサンキズマブ)	乾癬	製造販売後臨床試験	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、試験継続の妥当 性について審議	承認
2017-044	JNJ-54767414-SC (Daratumumab/rHuPH20)	多発性骨髄腫	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2017-044	JNJ-54767414-SC (Daratumumab/rHuPH20)	多発性骨髄腫	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2018-008	CNTO1959 (Guselkumab)	クローン病	第Ⅱ/Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象、海外措置報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認

2018-008	CNTO1959 (Guselkumab)	クローン病	第Ⅱ/Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2018-009	ABT-494 (ウパダシチニブ)	アトピー性皮膚炎	第亚相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2018-009	ABT-494 (ウパダシチニブ)	アトピー性皮膚炎	第皿相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2018-017	CAT-354 (Tralokinumab)	アトピー性皮膚炎	第皿相	レオファーマ株式会社	未知重篤有害事象、海外措置報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認
2018-017	CAT-354 (Tralokinumab)	アトピー性皮膚炎	第皿相	レオファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2018-024	ASTX727		第I相	大塚製薬株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-004	RO5541267 (アテゾリズマブ)	非小細胞肺癌	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象、海外措置、研究報告を受 け、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-004	RO5541267 (アテゾリズマブ)	非小細胞肺癌	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象、海外措置、研究報告を受 け、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-008	MK-3475 (ペムブロリズマブ)	肝細胞癌	第皿相	MSD株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-019	CNTO1959 (グセルクマブ)	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-019	CNTO1959 (グセルクマブ)	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-022	LY3074828 (mirikizumab)	クローン病	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-022	LY3074828 (mirikizumab)	クローン病	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-024	BMS-936558(ニボルマブ) BMS-734016(イピリムマブ)	肝細胞癌	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2019-024	BMS-936558(ニボルマブ) BMS-734016(イピリムマブ)	肝細胞癌	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象、海外措置報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認

2019-025	RO4876646(ベバシズマブ) MPDL3280A(アテゾリズマブ)	小細胞肺癌	第皿相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象、海外措置、研究報告、その他(Dear Investigator Letter、ア テゾリズマブ治験安全性情報伝達資料の訂正のご連絡、訂正版 MPDL3280A 研究・措置報告(規制当局報告日:2022年7月16日~2022年7月31日))の報告 を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-025	RO4876646(ベバシズマブ) MPDL3280A(アテゾリズマブ)	小細胞肺癌	第皿相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象、海外措置報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認
2019-026	KW-3357 (アンチトロンビン ガンマ)	妊娠高血圧腎症	第皿相	協和キリン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-006	GSK2857916 (belantamab mafodotin)	多発性骨髄腫	第皿相	グラクソ・スミスクライン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-007	MK-7902(E7080) MK-3475(レンパ*チニフ*/^゚ムプロリス゚マプ)	肝細胞癌	第皿相	MSD株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-009	JNJ-68284528 (cilta-cel)	多発性骨髄腫	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-009	JNJ-68284528 (cilta-cel)	多発性骨髄腫	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-016	INCB050465 (Parsaclisib)		第Ⅱ相	インサイト・バイオサイエンシズ ・ジャパン合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-016	INCB050465 (Parsaclisib)		第Ⅱ相	インサイト・バイオサイエンシズ ・ジャパン合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-016	INCB050465 (Parsaclisib)		第Ⅱ相	インサイト・バイオサイエンシズ ・ジャパン合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-018	BI 655130 (spesolimab)		後期第Ⅱ相	日本ベーリンガー インゲルハイム株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-024	ASTX030		第I相	大塚製薬株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-025	MK-3655		後期第Ⅱ相	MSD株式会社	海外措置報告を受け、治験継続の妥当性につい て審議	承認
2020-027	BGB-3111 (ザヌブルチニブ)	マントル細胞リンパ腫	第皿相	ラボコープ・ディベロップメント ・ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-027	BGB-3111 (ザヌブルチニブ)	マントル細胞リンパ腫	第皿相	ラボコープ・ディベロップメント ・ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2020-031	BP-DPC18		医療機器	株式会社メディコスヒラタ	副作用定期報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-033	NN9535 (Semaglutide)	NASH	第皿相	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-033	NN9535 (Semaglutide)	NASH	第皿相	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-034	CTL019 (チサゲンレクルユーセル)	B細胞性急性リンパ芽球性白血病(B-ALL)、びまん性 大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)	第皿相	ノバルティス ファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-037	DS-3201b (Valemetostat Tosylate)		第Ⅱ相	第一三共株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-037	DS-3201b (Valemetostat Tosylate)		第Ⅱ相	第一三共株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-038	JNJ-67896062 (マシテンタン)	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2020-038	JNJ-67896062 (マシテンタン)	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-039	JNJ-67896062 (マシテンタン)	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2020-039	JNJ-67896062 (マシテンタン)	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-040	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-040	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2020-040	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-002	ONO-4059 (Tirabrutinib)		第Ⅱ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-002	ONO-4059 (Tirabrutinib)		第Ⅱ相	医師主導	既知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2021-002	ONO-4059 (Tirabrutinib)		第Ⅱ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-002	ONO-4059 (Tirabrutinib)		第Ⅱ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-004	REGN668 (Dupilumab)	アトピー性皮膚炎	第皿相	パレクセル ・インターナショナル株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-005	ピルトブルチニブ (LOXO-305)	マントル細胞リンパ腫	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-007	ONO-7475		第I相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-008	GSK2857916 (Belantamab mafodotin)	多発性骨髄腫	第皿相	グラクソ・スミスクライン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-008	GSK2857916 Belantamab mafodotin)	多発性骨髄腫	第皿相	グラクソ・スミスクライン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-009	IDEC-C2B8-SC(リツキシマブ(遺伝子組換え)及び ボルヒアルロニダーゼ アルファ(遺伝子組換え))	濾胞性リンパ腫	第皿相	全薬工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-009	IDEC-C2B8-SC(リツキシマブ(遺伝子組換え)及び ボルヒアルロニダーゼ アルファ(遺伝子組換え))	濾胞性リンパ腫	第皿相	全薬工業株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2021-010	NOA-001		医療機器	東レ株式会社	副作用定期報告を受け、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-012	BI456906		第Ⅱ相	日本ベーリンガー インゲルハイム株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-013	CC-220 (iberdomide)	多発性骨髄腫	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-013	CC-220 (iberdomide)	多発性骨髄腫	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-016	NNC0194-0499 NN9535 (Semaglutide) NNC0174-0833		第Ⅱ相	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-016	NNC0194-0499 NN9535 (Semaglutide) NNC0174-0833		第Ⅱ相	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認

2021-017	GSK2857916	多発性骨髄腫	第皿相	グラクソ・スミスクライン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-018	RO7030816 (Mosunetuzumab)	濾胞性リンパ腫	第皿相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-019	FPRPR6000 (冷凍手術器Visual-ICE)		医療機器	医師主導	医療機器不具合報告書((有害事象の発生および発生のおそれ無し)の提出を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-020	PF-06863135 (Elranatamab)		第Ⅰ/Ⅱ相	ファイザー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-021	JNJ-68284528 (cilta-cel)	多発性骨髄腫	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-021	JNJ-68284528 (cilta-cel)	多発性骨髄腫	第Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-022	ピルトブルチニブ (LOXO-305)	慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)	第Ⅲ相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-022	ピルトブルチニブ (LOXO-305)	慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)	第Ⅲ相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-024	CC-92480/Mezigdomide		第Ⅰ/Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-024	CC-92480/Mezigdomide		第Ⅰ/Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-024	CC-92480/Mezigdomide		第Ⅰ/Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-025	etrasimod (APD334)		第Ⅱ相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-026	etrasimod (APD334)	潰瘍性大腸炎	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-027	ABBV-154		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-027	ABBV-154		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2021-028	GS-9674/GS-0976, NN9535 (Cilofexor/Firsocostat+Semaglutide)		第Ⅱ相	ギリアド・サイエンシズ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-029	ABT-199 (ベネトクラクス)		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-029	ABT-199 (ベネトクラクス)		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2021-031	Debio1143 (xevinapant)	頭頸部扁平上皮癌	第皿相	メルクバイオファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-031	Debio1143 (xevinapant)	頭頸部扁平上皮癌	第皿相	メルクバイオファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-031	Debio1143 (xevinapant)	頭頸部扁平上皮癌	第皿相	メルクバイオファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-032	REGN1979 (odronextamab)		第Ⅱ相	パレクセル ・インターナショナル株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-032	REGN1979 (odronextamab)		第Ⅱ相	パレクセル ・インターナショナル株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2021-036	MPDL3280A、 RO4876646	肝細胞癌	第Ⅲ相	医師主導	未知重篤有害事象、海外措置、研究報告を受 け、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-002	ELRANATAMAB (PF-06863135)	多発性骨髄腫	第皿相	ファイザー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-002	ELRANATAMAB (PF-06863135)	多発性骨髄腫	第Ⅲ相	ファイザー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-003	UCB4940 (Bimekizumab)	化膿性汗腺炎	第Ⅲ相	ユーシービー ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-003	UCB4940 (Bimekizumab)	化膿性汗腺炎	第皿相	ユーシービー ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-003	UCB4940 (Bimekizumab)	化膿性汗腺炎	第皿相	ユーシービー ジャパン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-004	ONO-4578		第I相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2022-004	ONO-4578		第I相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-004	ONO-4578		第I相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-005	MPDL3280A (アテゾリズマブ)		第Ⅱ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-005	MPDL3280A (アテゾリズマブ)		第Ⅱ相	医師主導	未知重篤有害事象、海外措置、研究報告、その他(治験 安全性情報伝達資料の訂正連絡)の報告を受け、治験 継続の妥当性について審議	承認
2022-006	ABT-981 (Lutikizumab)		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	副作用定期報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-007	RGH-188 (Cariprazine)	統合失調症	第皿相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-007	RGH-188 (Cariprazine)	統合失調症	第皿相	アッヴィ合同会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-008	AG-881 (Vorasidenib)	神経膠腫	第皿相	株式会社 新日本科学PPD	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-008	AG-881 (Vorasidenib)	神経膠腫	第皿相	株式会社 新日本科学PPD	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-009	bb2121 (idecabtagene vicleucel)	多発性骨髄腫	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-009	bb2121 (idecabtagene vicleucel)	多発性骨髄腫	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-009	bb2121 (idecabtagene vicleucel)	多発性骨髄腫	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-010	ION-682884 (eplontersen)	トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)	第皿相	PRAヘルスサイエンス株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2022-011	ONO-4059 (Tirabrutinib)	天疱瘡	第皿相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-011	ONO-4059 (Tirabrutinib)	天疱瘡	第皿相	小野薬品工業株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2022-013	PHE885		第Ⅱ相	ノバルティス ファーマ株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2022-015	ALX148 (Evorpacept)	胃腺癌/食道胃接合部腺癌	第Ⅱ/Ⅲ相	ALX Oncology Inc.(治験国内管理人:PRAヘルスサイエンス株式会社)	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-015	ALX148 (Evorpacept)	胃腺癌/食道胃接合部腺癌	第Ⅱ/Ⅲ相	ALX Oncology Inc.(治験国内管理人:PRAヘルスサイエンス株式会社)	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-016	tucidinostat (HBI-8000)		第Ⅰ/Ⅱ相	Meiji Seikaファルマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-016	tucidinostat (HBI-8000)		第Ⅰ/Ⅱ相	Meiji Seikaファルマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-019	アプレミラスト (AMG407)	乾癬	第皿相	アムジェン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-019	アプレミラスト (AMG407)	乾癬	第Ⅲ相	アムジェン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-019	アプレミラスト (AMG407)	乾癬	第皿相	アムジェン株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	既知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第Ⅲ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第Ⅲ相	医師主導	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	既知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-022	GS-0132 (Sacituzumab Govitecan)	非小細胞肺癌	第皿相	ギリアド・サイエンシズ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-022	GS-0132 (Sacituzumab Govitecan)	非小細胞肺癌	第皿相	ギリアド・サイエンシズ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-022	GS-0132 (Sacituzumab Govitecan)	非小細胞肺癌	第皿相	ギリアド・サイエンシズ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-024	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-024	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-024	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-027	JNJ-78934804 (グセルクマブ/ゴリムマブ配合剤)		後期第Ⅱ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-027	JNJ-78934804 (グセルクマブ/ゴリムマブ配合剤)		後期第Ⅱ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-028	JNJ-78934804 (グセルクマブ/ゴリムマブ配合剤)		後期第Ⅱ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-028	JNJ-78934804 (グセルクマブ/ゴリムマブ配合剤)		後期第Ⅱ相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-029	グセルクマブ	クローン病	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

2022-029	グセルクマブ	クローン病	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-030	RO7092284(Tiragolumab), MPDL3280A(Atezolizumab)	非小細胞肺癌	第皿相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象、海外措置報告、その他(Dear Investigator Letter、アテソリズマブ治験安全性情報伝達資料の訂正のご連絡、訂正版 MPDL3280A研究・措置報告(規制当局報告日:2022年7月16日~2022年7月31日))の報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-030	RO7092284(Tiragolumab), MPDL3280A(Atezolizumab)	非小細胞肺癌	第皿相	中外製薬株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-031	AZD2693		後期第Ⅱ相		副作用定期報告を受け、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-032	M610101	アトピー性皮膚炎	第Ⅱ/Ⅲ相	マルホ株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-033	M610101	アトピー性皮膚炎	第皿相		未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認
2022-034	LY3484356 (imlunestrant) □	乳癌	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象、副作用定期報告を受け、治 験継続の妥当性について審議	承認
2022-034	LY3484356 (imlunestrant) □	乳癌	第皿相	日本イーライリリー株式会社	未知重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥当 性について審議	承認

## (4)重篤な有害事象報告の審査

治験番号	治験薬コード (治験薬名)	対象疾患名	治験区分(第 相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2021-020	PF−06863135 (Elranatamab)		第Ⅰ/Ⅱ相	ファイザー株式会社	本院での重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥 当性について治験責任医師の意見を含め審議	承認
2021-034	ACT-064992D	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	本院での重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥 当性について治験責任医師の意見を含め審議	承認
2022-005	MPDL3280A (アテゾリズマブ)		第Ⅱ相		本院での既知重篤有害事象報告を受け、治験継続 の妥当性について審議	承認
2022-005	MPDL3280A (アテゾリズマブ)		第Ⅱ相		本院での既知重篤有害事象報告を受け、治験継続 の妥当性について治験責任医師の意見を含め審議	承認
2022-005	MPDL3280A (アテゾリズマブ)		第Ⅱ相		本院での既知重篤有害事象報告を受け、治験継続 の妥当性について治験責任医師の意見を含め審議	承認

2022-010	ION-682884 (eplontersen)	トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)	第皿相	本院での重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥 当性について治験責任医師の意見を含め審議	承認
2022-010	ION-682884 (eplontersen)	トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)	第皿相	本院での重篤有害事象報告を受け、治験継続の妥 当性について治験責任医師の意見を含め審議	承認

#### (5)医師主導治験に関するモニタリング報告の審査

治験番号	治験薬コード(治験薬名)	対象疾患名	治験区分(第一相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2020-019	TAS-102 (トリフルリジン/チピラシル塩酸塩)	結腸・直腸がん	第皿相		モニタリング報告書の提出を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認
2021-019	FPRPR6000 (冷凍手術器Visual-ICE)		医療機器		モニタリング報告書の提出を受け、治験継続の妥 当性について審議	承認

## (6)医師主導治験に関するモニタリング報告の審査

治験番号	治験薬コード (治験薬名)	対象疾患名	治験区分(第 相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2021-019	FPRPR6000 (冷凍手術器Visual-ICE)		医療機器	医師主導	監査報告書の提出を受け、治験継続の妥当性に ついて審議	承認

## (7)継続審査

治験番号	治験薬コード (治験薬名)	対象疾患名	治験区分(第 相)	治験依頼者名	審議内容	審議結果
2013-067	CC-5013 (レナリドミド)	濾胞性リンパ腫	第皿相		治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2015-004	BMS-936558、ONO-4538 (Nivolumab : オプ°ジーボ)		第Ⅰ/Ⅱ相		治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2015-026	ONO-4538 (Nivolumab)	肝細胞癌	第Ⅲ相		治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2016-036	ONO-4538 (ニボルマブ)	胃がん	第Ⅲ相		治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認

2017-009	ONO-4538 (Nivolumab) BMS-734016 (Ipilimumab)	食道癌	第皿相	小野薬品工業株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2017-022	GS-6034 (Filgotinib)	潰瘍性大腸炎	第亚相	シミック株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2017-024	GS-6034 (Filgotinib)	クローン病	第皿相	シミック株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2017-026	BMS-734016 (Ipilimumab) BMS-936558 (Nivolumab)	腎細胞癌	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2017-040	RO5541077 (Polatuzumab Vedotin)	びまん性大細胞型B 細胞リンパ腫(DLBCL)	第亚相	中外製薬株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2017-041	ABBV-066 (リサンキズマブ)	乾癬	製造販売後臨床試験	アッヴィ合同会社	試験実施状況を確認し、試験継続の妥当性について審議	承認
2017-044	JNJ-54767414-SC (Daratumumab/rHuPH20)	多発性骨髄腫	第亚相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2018-008	CNTO1959 (Guselkumab)	クローン病	第Ⅱ/Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2018-009	ABT-494 (ウパダシチニブ)	アトピー性皮膚炎	第皿相	アッヴィ合同会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2018-017	CAT-354 (Tralokinumab)	アトピー性皮膚炎	第皿相	レオファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2018-024	ASTX727		第I相	大塚製薬株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2018-025	CC-4047 (ポマリドミド)		第Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-004	RO5541267 (アテゾリズマブ)	非小細胞肺癌	第皿相	医師主導	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2019-008	MK-3475 (ペムブロリズマブ)	肝細胞癌	第皿相	MSD株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2019-011	OPB-111077		第I相	大塚製薬株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認

					V/ FA	
2019-018	DE-127 (アトロピン硫酸塩水和物)	近視	第Ⅱ/Ⅲ相	参天製薬株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-019	CNTO1959 (グセルクマブ)	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2019-022	LY3074828 (mirikizumab)	クローン病	第皿相	日本イーライリリー株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-024	BMS-936558(ニボルマブ) BMS-734016(イピリムマブ)	肝細胞癌	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-025	RO4876646(ベバシズマブ) MPDL3280A(アテゾリズマブ)	小細胞肺癌	第皿相	中外製薬株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2019-026	KW-3357 (アンチトロンビン ガンマ)	高血圧腎症	第皿相	協和キリン株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-006	GSK2857916 (belantamab mafodotin)	多発性骨髄腫(RRMM)	第皿相	グラクソ・スミスクライン株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-007	MK-7902(E7080) MK-3475(レンパ・チニフ*/ペムプロリス゚マフ*)	肝細胞癌	第皿相	MSD株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-009	JNJ-68284528 (cilta-cel)	多発性骨髄腫	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-012	PF-06865571 PF-05221304		第Ⅱ相	ファイザー株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-013	DSP-7888		第Ⅱ相	医師主導	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2020-015	RM1319 (コール酸)	先天性胆汁酸代謝異常症	第皿相	株式会社レクメド	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-016	INCB050465 (Parsaclisib)		第Ⅱ相	インサイト・バイオサイエンシズ ・ジャパン合同会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-018	BI 655130 (spesolimab)		後期第Ⅱ相	日本ベーリンガー インゲルハイム株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-019	TAS-102 (トリフルリジン/チピラシル塩酸塩)	結腸・直腸がん	第皿相	医師主導	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認

2020-024	ASTX030		第I相	大塚製薬株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-025	MK-3655		後期第Ⅱ相	MSD株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-027	BGB-3111 (ザヌブルチニブ)	マントル細胞リンパ腫	第Ⅲ相	ラボコープ・ディベロップメント ・ジャパン株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-028	ANP-230		第Ⅰ/Ⅱ相	アルファナビ ファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-029	BMS-986016/BMS-936558 (ニボルマブ)		第Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-031	BP-DPC18		医療機器	株式会社メディコスヒラタ	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-033	NN9535 (Semaglutide)	NASH	第皿相	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-034	CTL019 (チサゲンレクルユーセル)	B細胞性急性リンパ芽球性白血病(B-ALL)、びまん性 大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)	第皿相	ノバルティス ファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-036	BMS-986263		第Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-037	DS-3201b (Valemetostat Tosylate)		第Ⅱ相	第一三共株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-038	JNJ-67896062 (マシテンタン)	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-039	JNJ-67896062 (マシテンタン)	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2020-040	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	第皿相	日本イーライリリー株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-002	ONO-4059 (Tirabrutinib)		第Ⅱ相	医師主導	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-005	ピルトブルチニブ (LOXO-305)	マントル細胞リンパ腫	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認

2021-006	TS-071 (luseogliflozin)	糖尿病	第皿相	大正製薬株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-007	ONO-7475		第I相	小野薬品工業株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-008	GSK2857916 (Belantamab mafodotin)	多発性骨髄腫	第皿相	グラクソ・スミスクライン株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-009	IDEC-C2B8-SC(リツキシマブ(遺伝子組換え)及び ボルヒアルロニダーゼ アルファ(遺伝子組換え))	<b>濾胞性リンパ腫</b>	第亚相	全薬工業株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-010	NOA-001		医療機器	東レ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-012	BI456906		第Ⅱ相	日本ベーリンガー インゲルハイム株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-013	CC-220 (iberdomide)	多発性骨髄腫	第Ⅲ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-016	NNC0194-0499 NN9535 (Semaglutide) NNC0174-0833		第Ⅱ相	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-017	GSK2857916	多発性骨髄腫	第皿相	グラクソ・スミスクライン株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-018	RO7030816 (Mosunetuzumab)	濾胞性リンパ腫	第皿相	中外製薬株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-019	FPRPR6000 (冷凍手術器Visual-ICE)		医療機器	医師主導	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-020	PF-06863135 (Elranatamab)		第Ⅰ/Ⅱ相	ファイザー株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-021	JNJ-68284528 (cilta-cel)	多発性骨髄腫	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-022	ピルトブルチニブ (LOXO-305)	慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)	第Ⅲ相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-023	JTE-061 (tapinarof)	アトピー性皮膚炎	第皿相	日本たばこ産業株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認

2021-024	CC-92480/Mezigdomide		第Ⅰ/Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2021-025	etrasimod (APD334)		第Ⅱ相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-026	etrasimod (APD334)	潰瘍性大腸炎	第皿相	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-027	ABBV-154		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-028	GS-9674/GS-0976, NN9535 (Cilofexor/Firsocostat+Semaglutide)		第Ⅱ相	ギリアド・サイエンシズ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-029	ABT-199 (ベネトクラクス)		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-030	S-217622	SARS-CoV-2感染	第Ⅱ/Ⅲ相	塩野義製薬株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-031	Debio1143 (xevinapant)	頭頸部扁平上皮癌	第皿相	メルクバイオファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-032	REGN1979 (odronextamab)		第Ⅱ相	パレクセル ・インターナショナル株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-034	ACT-064992D (マシテンタン/タダラフィル)	肺高血圧症	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-036	MPDL3280A、 RO4876646	中間期肝細胞癌	第皿相	医師主導	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2021-037	KY1005/SAR445229		後期第Ⅱ相	サノフィ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-002	ELRANATAMAB (PF-06863135)	多発性骨髄腫	第Ⅲ相	ファイザー株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-003	UCB4940 (Bimekizumab)	化膿性汗腺炎	第Ⅲ相	ユーシービージャパン株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-004	ONO-4578		第I相	小野薬品工業株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認

2022-005	MPDL3280A (アテゾリズマブ)		第Ⅱ相	医師主導	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-006	ABT-981 (Lutikizumab)		第Ⅱ相	アッヴィ合同会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-007	RGH-188 (Cariprazine)	統合失調症	第皿相	アッヴィ合同会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-008	AG-881 (Vorasidenib)	神経膠腫	第皿相	株式会社 新日本科学PPD	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-009	bb2121 (idecabtagene vicleucel)	多発性骨髄腫	第皿相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-010	ION-682884 (eplontersen)	トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)	第皿相	PRAヘルスサイエンス株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-011	ONO-4059 (Tirabrutinib)	天疱瘡	第皿相	小野薬品工業株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-012	OP-2100		第I相	大原薬品工業株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-013	PHE885		第Ⅱ相	ノバルティスファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-014	チオ硫酸ナトリウム (STS:Sodium Thiosulfate)		第Ⅱ相	医師主導	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-015	ALX148 (Evorpacept)	胃腺癌/食道胃接合部腺癌	第Ⅱ/Ⅲ相	ALX Oncology Inc.(治験国内管理人:PRAヘルスサイエンス株式会社)	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-016	tucidinostat (HBI-8000)		第Ⅰ/Ⅱ相	Meiji Seikaファルマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-017	MEDI0382 (Cotadutide)	非アルコール性脂肪肝炎	第Ⅱ/Ⅲ相	アストラゼネカ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-018	NPC-06 (ホスフェニトインナトリウム水和 物)	帯状疱疹痛	第Ⅲ相	ノーベルファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-019	アプレミラスト (AMG407)	乾癬	第皿相	アムジェン株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認

2022-020	エドキサバン(DU-176b) ワルファリンカリウム	生体弁置換術施行予定の患者	第皿相	医師主導	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-021	PF-06946860 (Ponsegromab)		第Ⅱ相	ファイザー株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-022	GS-0132 (Sacituzumab Govitecan)	非小細胞肺癌	第皿相	ギリアド・サイエンシズ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-023	SAR445229 (amlitelimab)		第Ⅱ相	サノフィ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-024	LY3650150 (レブリキズマブ)	アトピー性皮膚炎	第亚相	日本イーライリリー株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-025	KP-100LI	声帯瘢痕、声帯溝症	第皿相	クリングルファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-027	JNJ-78934804 (グセルクマブ/ゴリムマブ配合剤)		後期第Ⅱ相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議	承認
2022-028	JNJ-78934804 (グセルクマブ/ゴリムマブ配合剤)		後期第Ⅱ相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-029	グセルクマブ	クローン病	第皿相	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-030	RO7092284(Tiragolumab) MPDL3280A(Atezolizumab)	非小細胞肺癌	第皿相	中外製薬株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-031	AZD2693		後期第Ⅱ相	アストラゼネカ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-032	M610101	アトピー性皮膚炎	第Ⅱ/Ⅲ相	マルホ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-033	M610101	アトピー性皮膚炎	第皿相	マルホ株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認
2022-034	LY3484356 (imlunestrant) □	乳癌	第Ⅲ相	日本イーライリリー株式会社	治験実施状況を確認し、治験継続の妥当性につ いて審議	承認