

第309回 神戸市立医療センター中央市民病院治験審査委員会 議事概要

開催日：2025年6月27日（金）14時25分～14時57分

場所：南館3階 大会議室

出席委員：11名（外部委員5名、非専門委員3名）

古川 裕（委員長）、安田 義、今別府 敏雄、川崎 優子*、大門 貴志*、高崎 徳子*、
中嶋 展也*、人羅 亜矢子*、松井 誠一郎*、丸山 英二*、室井 延之

欠席委員：2名

長野 徹、藤原 のり子

*：web会議にて参加

参加場所：

- ・川崎委員（職場）
- ・大門委員（職場）
- ・高崎委員（職場）
- ・中嶋委員（職場）
- ・人羅委員（職場）
- ・松井委員（職場）
- ・丸山委員（職場）

本審議一覧(新規)

1	申請日	5月30日	■治験№	治25-09	審査番号：	n001
			■課題	A Global, Multicenter, Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Sacituzumab Govitecan Versus Standard of Care (SOC) in Participants With Previously Treated Extensive Stage Small Cell Lung Cancer (ES-SCLC) 前治療歴のある進展型小細胞肺癌（ES-SCLC）患者を対象としてサシツズマブ ゴビテカンを標準治療（SOC）と比較する国際多施設共同、無作為化、非盲検、第3相試験		
			■依頼者	ギリアド・サイエンシズ株式会社		
			■審査内容	新規申請により、審査資料をもとに治験の内容ならびに治験を実施することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
2	申請日	6月2日	■治験№	治25-11	審査番号：	n002
			■課題	再発／難治性マントル細胞リンパ腫成人患者を対象としたBGB-11417(Sonrotoclax)とザヌブルチニブの第Ⅲ相試験		
			■依頼者	BeiGene Japan合同会社		
			■審査内容	新規申請により、審査資料をもとに治験の内容ならびに治験を実施することの適否について審査された。説明文書について、一部の用語・体裁を修正するよう指摘があった。		
			■結果	修正の上で承認		

本審議一覧（継続）

1	申請日	6月2日	■治験№	治16-10	審査番号：	k001
	■課題	MK-3475の古典的ホジキンリンパ腫を対象とした第Ⅲ相試験				
	■依頼者	MSD株式会社				
	■審査内容	継続申請により、治験を継続することの適否について審査された。				
	■結果	承認				
2	申請日	5月13日	■治験№	治17-57	審査番号：	k002
	■課題	非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第Ⅲ相試験				
	■依頼者	アストラゼネカ株式会社				
	■審査内容	継続申請により、治験を継続することの適否について審査された。				
	■結果	承認				
3	申請日	5月28日	■治験№	治18-13	審査番号：	k003
	■課題	多発性骨髄腫患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験②				
	■依頼者	アッヴィ合同会社				
	■審査内容	継続申請により、治験を継続することの適否について審査された。				
	■結果	承認				
4	申請日	5月28日	■治験№	治19-06	審査番号：	k004
	■課題	根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行性前立腺癌を対象としたapalutamideの第Ⅲ相試験				
	■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社				
	■審査内容	継続申請により、治験を継続することの適否について審査された。				
	■結果	承認				
5	申請日	5月28日	■治験№	治22-07	審査番号：	k005
	■課題	ハイリスクの転移性ホルモン感受性前立腺癌男性患者を対象としたLY2835219の第Ⅲ相試験				
	■依頼者	日本イーライリリー株式会社				
	■審査内容	継続申請により、治験を継続することの適否について審査された。				
	■結果	承認				
6	申請日	6月4日	■治験№	治22-08	審査番号：	k006
	■課題	前立腺がんを対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験				
	■依頼者	アストラゼネカ株式会社				
	■審査内容	継続申請により、治験を継続することの適否について審査された。				
	■結果	承認				

本審議一覧（継続）

7	申請日	5月15日	■治験№	治24-10	審査番号：	k007
	■課題	活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第III相試験				
	■依頼者	中外製薬株式会社				
	■審査内容	継続申請により、治験を継続することの適否について審査された。				
	■結果	承認				
8	申請日	6月4日	■治験№	治24-11	審査番号：	k008
	■課題	IgA腎症患者を対象としたVR-205の第III相試験				
	■依頼者	ヴィアトリス製薬株式会社				
	■審査内容	継続申請により、治験を継続することの適否について審査された。				
	■結果	承認				
9	申請日	5月23日	■治験№	治24-12	審査番号：	tk001
	■課題	感受性FGFR遺伝子異常を有する中リスク筋層非浸潤性膀胱癌（IR-NMIBC）患者を対象に、erdafitinib膀胱内送達システムであるTAR-210の有効性及び安全性を単剤膀胱内化学療法と比較して評価する第3相ランダム化試験				
	■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社				
	■審査内容	継続申請により、治験を継続することの適否について審査された。				
	■結果	承認				
10	申請日	5月15日	■治験№	治23-99	審査番号：	k010
	■課題	Fontaine分類 IIb度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験				
	■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 木下 慎）				
	■審査内容	継続申請により、治験を継続することの適否について審査された。				
	■結果	承認				
11	申請日	4月30日	■治験№	治T24-01	審査番号：	tk001
	■課題	A Phase 1b Open-label Study to Evaluate the Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, Safety, and Tolerability of Tinlinebant in Japanese Subjects with Stargardt Disease and a Phase 2/3 Randomized, Double-masked, and Placebo-controlled Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Efficacy of Tinlinebant in Subjects with Stargardt Disease 日本人 Stargardt 病患者を対象とした tinlinebant の薬物動態、薬力学、安全性及び忍容性を評価する第 Ib 相、非盲検試験並びに Stargardt 病患者を対象とした tinlinebant の安全性、忍容性及び有効性を評価する第II/III 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験				
	■依頼者	ICONクリニカルリサーチ合同会社				
	■審査内容	継続申請により、治験を継続することの適否について審査された。				
	■結果	承認				

本審議一覧（安全性情報等）

1	報告日 5月28日	■治験№	治18-20	審査番号：	A001
		■課題	胃癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	MSD株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
2	報告日 5月8日	■治験№	治18-22	審査番号：	A002
		■課題	REGN2810の第1相試験		
		■依頼者	パレクセル・インターナショナル株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
3	報告日 5月15日	■治験№	治18-22	審査番号：	A003
		■課題	REGN2810の第1相試験		
		■依頼者	パレクセル・インターナショナル株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
4	報告日 5月29日	■治験№	治18-22	審査番号：	A004
		■課題	REGN2810の第1相試験		
		■依頼者	パレクセル・インターナショナル株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
5	報告日 5月26日	■治験№	治19-15	審査番号：	A005
		■課題	未治療マントル細胞リンパ腫患者に対するAcalabrutinibの第Ⅲ相試験		
		■依頼者	アストラゼネカ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
6	報告日 5月8日	■治験№	治19-28	審査番号：	A006
		■課題	非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

7	報告日 5月16日	■治験№	治19-28	審査番号：	A007
		■課題	非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
8	報告日 5月23日	■治験№	治19-28	審査番号：	A008
		■課題	非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
9	報告日 5月30日	■治験№	治19-28	審査番号：	A009
		■課題	非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
10	報告日 5月27日	■治験№	治20-20	審査番号：	A010
		■課題	プレクリニカルADの被験者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	エーザイ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
11	報告日 5月16日	■治験№	治20-21	審査番号：	A011
		■課題	CTL019の第Ⅲb相試験		
		■依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
12	報告日 5月27日	■治験№	治20-24	審査番号：	A012
		■課題	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		
		■依頼者	アストラゼネカ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

13	報告日 5月26日	■治験№	治21-02	審査番号：	A013
		■課題	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		
		■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
14	報告日 5月20日	■治験№	治21-04	審査番号：	A014
		■課題	早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3002813の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
15	報告日 5月15日	■治験№	治21-12	審査番号：	A015
		■課題	Elranatamab (PF-06863135) の第2相試験		
		■依頼者	ファイザー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
16	報告日 5月26日	■治験№	治21-12	審査番号：	A016
		■課題	Elranatamab (PF-06863135) の第2相試験		
		■依頼者	ファイザー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
17	報告日 5月8日	■治験№	治21-17	審査番号：	A017
		■課題	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)		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
18	報告日 5月23日	■治験№	治21-17	審査番号：	A018
		■課題	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)		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

19	報告日 5月30日	■治験№	治21-17	審査番号：	A019
		■課題	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
20	報告日 5月8日	■治験№	治21-20	審査番号：	A020
		■課題	好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験		
		■依頼者	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
21	報告日 5月23日	■治験№	治21-20	審査番号：	A021
		■課題	好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験		
		■依頼者	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
22	報告日 5月7日	■治験№	治21-21	審査番号：	A022
		■課題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたLY2835219の第Ⅱ/Ⅲ相試験		
		■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
23	報告日 5月19日	■治験№	治21-21	審査番号：	A023
		■課題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたLY2835219の第Ⅱ/Ⅲ相試験		
		■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
24	報告日 6月2日	■治験№	治21-21	審査番号：	A024
		■課題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたLY2835219の第Ⅱ/Ⅲ相試験		
		■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

25	報告日	5月9日	■治験№	治21-23	審査番号：	A025
			■課題	第Ⅰ相/第Ⅱ相試験		
			■依頼者	ファイザー株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
26	報告日	5月26日	■治験№	治21-23	審査番号：	A026
			■課題	第Ⅰ相/第Ⅱ相試験		
			■依頼者	ファイザー株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
27	報告日	5月27日	■治験№	治21-24	審査番号：	A027
			■課題	全身性エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	バイオジェン・ジャパン株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
28	報告日	6月2日	■治験№	治21-28	審査番号：	A028
			■課題	Phase III Study of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) with or without Pertuzumab versus Taxane, Trastuzumab and Pertuzumab in HER2-positive, First-line Metastatic Breast Cancer (DESTINY-Breast09) HER2陽性の転移性乳癌に対する一次治療としてトラスツズマブ デルクステカン (T-DXd) の単剤投与またはT-DXdとペルツズマブの併用投与と、タキサン、トラスツズマブ、及びペルツズマブの併用療法を比較検討する第Ⅲ相試験 (DESTINY-Breast09試験)		
			■依頼者	第一三共株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
29	報告日	5月2日	■治験№	治21-31	審査番号：	A029
			■課題	再発／難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした INCMOR00208の第3相試験		
			■依頼者	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

30	報告日 5月19日	■治験№	治21-31	審査番号：	A030
		■課題	再発／難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした INCMOR00208の第3相試験		
		■依頼者	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
31	報告日 6月2日	■治験№	治21-31	審査番号：	A031
		■課題	再発／難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした INCMOR00208の第3相試験		
		■依頼者	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
32	報告日 5月8日	■治験№	治21-36	審査番号：	A032
		■課題	B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	パレクセル・インターナショナル株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
33	報告日 5月15日	■治験№	治21-36	審査番号：	A033
		■課題	B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	パレクセル・インターナショナル株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
34	報告日 5月22日	■治験№	治21-36	審査番号：	A034
		■課題	B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	パレクセル・インターナショナル株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
35	報告日 5月14日	■治験№	治21-41	審査番号：	A035
		■課題	PD-L1発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象としたBGB A317-A1217-302 (AdvanTIG-302)の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

36	報告日 5月28日	■治験№	治21-41	審査番号：	A036
		■課題	PD-L1発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象としたBGB A317-A1217-302 (AdvanTIG-302)の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
37	報告日 5月16日	■治験№	治21-42	審査番号：	A037
		■課題	初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたABL001の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
38	報告日 5月16日	■治験№	治21-45	審査番号：	A038
		■課題	前立腺がんを対象としたAAA617の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
39	報告日 5月16日	■治験№	治21-47	審査番号：	A039
		■課題	前立腺がんを対象としたAAA617の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
40	報告日 5月14日	■治験№	治22-01	審査番号：	A040
		■課題	急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第Ⅲ相試験		
		■依頼者	アムジェン株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
41	報告日 5月23日	■治験№	治22-01	審査番号：	A041
		■課題	急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第Ⅲ相試験		
		■依頼者	アムジェン株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

42	報告日	5月8日	■治験№	治22-03	審査番号：	A042
			■課題	慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療におけるavatrombopagの有効性及び安全性を評価する非盲検試験		
			■依頼者	シミック株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
43	報告日	5月26日	■治験№	治22-03	審査番号：	A043
			■課題	慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療におけるavatrombopagの有効性及び安全性を評価する非盲検試験		
			■依頼者	シミック株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
44	報告日	5月12日	■治験№	治22-04	審査番号：	A044
			■課題	多発性骨髄腫患者を対象としたベネトクラスの第Ⅲ相試験		
			■依頼者	アヅヴィ合同会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
45	報告日	5月26日	■治験№	治22-04	審査番号：	A045
			■課題	多発性骨髄腫患者を対象としたベネトクラスの第Ⅲ相試験		
			■依頼者	アヅヴィ合同会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
46	報告日	5月16日	■治験№	治22-05	審査番号：	A046
			■課題	AAA617の第Ⅱ相試験		
			■依頼者	ノバルティスファーマ株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
47	報告日	5月2日	■治験№	治22-06	審査番号：	A047
			■課題	遅発型ポンペ病患者を対象としたCIPAGLUCOSIDASE ALFA及びミグルスタット併用投与の拡大治験		
			■依頼者	シミック株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

48	報告日 5月26日	■治験№	治22-06	審査番号：	A048
		■課題	遅発型ポンペ病患者を対象としたCIPAGLUCOSIDASE ALFA及びミグルスタット併用投与の拡大治験		
		■依頼者	シミック株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
49	報告日 5月7日	■治験№	治22-07	審査番号：	A049
		■課題	ハイリスクの転移性ホルモン感受性前立腺癌男性患者を対象としたLY2835219の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
50	報告日 5月19日	■治験№	治22-07	審査番号：	A050
		■課題	ハイリスクの転移性ホルモン感受性前立腺癌男性患者を対象としたLY2835219の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
51	報告日 6月2日	■治験№	治22-07	審査番号：	A051
		■課題	ハイリスクの転移性ホルモン感受性前立腺癌男性患者を対象としたLY2835219の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
52	報告日 5月28日	■治験№	治22-08	審査番号：	A052
		■課題	前立腺がんを対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	アストラゼネカ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
53	報告日 5月30日	■治験№	治22-11	審査番号：	A053
		■課題	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		
		■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

54	報告日 5月30日	■治験№	治22-17	審査番号：	A054
		■課題	症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象としたmavacamtenの第3相試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
55	報告日 5月28日	■治験№	治22-19	審査番号：	A055
		■課題	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/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, エヌアレクチニブ, Pralsetinibの第Ⅰ-Ⅲ相試験		
		■依頼者	中外製薬株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
56	報告日 5月19日	■治験№	治22-21	審査番号：	A056
		■課題	EFFICACY AND SAFETY OF POZELIMAB AND CEMDISIRAN COMBINATION THERAPY AND CEMDISIRAN MONOTHERAPY IN PATIENTS WITH SYMPTOMATIC GENERALIZED MYASTHENIA GRAVIS 症候性全身型重症筋無力症患者を対象としたpozelimab及び cemdisiran併用療法並びにcemdisiran単剤療法の有効性及び安全性		
		■依頼者	パレクセル・インターナショナル株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
57	報告日 5月14日	■治験№	治22-24	審査番号：	A057
		■課題	心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	アムジェン株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
58	報告日 5月21日	■治験№	治22-24	審査番号：	A058
		■課題	心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	アムジェン株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
59	報告日 5月7日	■治験№	治22-25	審査番号：	A059
		■課題	第Ⅰ/Ⅱ相試験		
		■依頼者	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

60	報告日	5月21日	■治験№	治22-25	審査番号：	A060
			■課題	第I/II相試験		
			■依頼者	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
61	報告日	5月2日	■治験№	治22-27	審査番号：	A061
			■課題	腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	MSD株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
62	報告日	5月16日	■治験№	治22-27	審査番号：	A062
			■課題	腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	MSD株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
63	報告日	5月29日	■治験№	治22-27	審査番号：	A063
			■課題	腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	MSD株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
64	報告日	5月12日	■治験№	治22-29	審査番号：	A064
			■課題	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 初発のびまん性大細胞型B 細胞リンパ腫 (DLBCL) 患者を対象とした, エプコリタマブとR-CHOP の併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP 療法と比較する第III 相, 無作為化, 非盲検試験		
			■依頼者	アヅヴィ合同会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

65	報告日	5月26日	■治験№	治22-29	審査番号：	A065
			■課題	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 初発のびまん性大細胞型B 細胞リンパ腫(DLBCL) 患者を対象とした, エブコリタマブとR-CHOP の併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP 療法と比較する第III 相, 無作為化, 非盲検試験		
			■依頼者	アヅヴィ合同会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
66	報告日	5月22日	■治験№	治22-30	審査番号：	A066
			■課題	温式自己免疫性溶血性貧血を対象としたVAY736の第III相試験		
			■依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
67	報告日	5月2日	■治験№	治23-02	審査番号：	A067
			■課題	An Open-label Randomized Phase 3 Study of Tucatinib in Combination with Trastuzumab and mFOLFOX6 versus mFOLFOX6 given with or without either Cetuximab or Bevacizumab as First-line Treatment for Subjects with HER2+ Metastatic Colorectal Cancer HER2陽性転移性結腸直腸癌被験者を対象に、一次治療としてのトラスツズマブ及びmFOLFOX6併用tucatinibをセツキシマブ若しくはペバシズマブ併用又は非併用mFOLFOX6と比較する非盲検、無作為化、第3相試験		
			■依頼者	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
68	報告日	5月28日	■治験№	治23-02	審査番号：	A068
			■課題	An Open-label Randomized Phase 3 Study of Tucatinib in Combination with Trastuzumab and mFOLFOX6 versus mFOLFOX6 given with or without either Cetuximab or Bevacizumab as First-line Treatment for Subjects with HER2+ Metastatic Colorectal Cancer HER2陽性転移性結腸直腸癌被験者を対象に、一次治療としてのトラスツズマブ及びmFOLFOX6併用tucatinibをセツキシマブ若しくはペバシズマブ併用又は非併用mFOLFOX6と比較する非盲検、無作為化、第3相試験		
			■依頼者	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

69	報告日 5月13日	■治験№	治23-06	審査番号：	A069
		■課題	カルメット・ゲラン桿菌 (BCG) 未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (HR-NMIBC) 患者を対象に, TAR-200 と cetrelimab の併用投与又は TAR-200 単独投与と, BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する, 第3相非盲検多施設共同ランダム化試験		
		■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
70	報告日 5月28日	■治験№	治23-08	審査番号：	A070
		■課題	急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第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, 並行群間, プラセボ対照試験		
		■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
71	報告日 4月28日	■治験№	治23-10	審査番号：	A071
		■課題	特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
72	報告日 5月19日	■治験№	治23-10	審査番号：	A072
		■課題	特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
73	報告日 5月26日	■治験№	治23-10	審査番号：	A073
		■課題	特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
74	報告日 4月28日	■治験№	治23-11	審査番号：	A074
		■課題	進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

75	報告日 5月19日	■治験№	治23-11	審査番号：	A075
		■課題	進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
76	報告日 5月26日	■治験№	治23-11	審査番号：	A076
		■課題	進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
77	報告日 5月21日	■治験№	治23-12	審査番号：	A077
		■課題	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 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)		
		■依頼者	ICONクリニカルリサーチ合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
78	報告日 5月29日	■治験№	治23-12	審査番号：	A078
		■課題	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 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)		
		■依頼者	ICONクリニカルリサーチ合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
79	報告日 5月12日	■治験№	治23-13	審査番号：	A079
		■課題	A Phase 3, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with Rituximab and Lenalidomide (R2) compared to R2 in Subjects with Relapsed or Refractory Follicular Lymphoma (EPCORE™ FL-1) 再発又は難治性の濾胞性リンパ腫被験者を対象として、エプコリタマブとリツキシマブ + レナリドミド (R2) 療法を併用投与したときの安全性及び有効性をR2療法と比較評価する第III相非盲検試験 (EPCORE™ FL 1)		
		■依頼者	アッヴィ合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

80	報告日	5月23日	■治験№	治23-16	審査番号：	A080
			■課題	胃がんを対象としたONO-4578の第Ⅱ相試験		
			■依頼者	小野薬品工業株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
81	報告日	5月26日	■治験№	治23-13	審査番号：	A081
			■課題	A Phase 3, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with Rituximab and Lenalidomide (R2) compared to R2 in Subjects with Relapsed or Refractory Follicular Lymphoma (EPCORE™ FL-1) 再発又は難治性の濾胞性リンパ腫被験者を対象として、エプコリタマブとリツキシマブ＋レナリドミド(R2)療法を併用投与したときの安全性及び有効性をR2療法と比較評価する第Ⅲ相非盲検試験 (EPCORE™ FL 1)		
			■依頼者	アッヴィ合同会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
82	報告日	5月23日	■治験№	治23-16	審査番号：	A082
			■課題	胃がんを対象としたONO-4578の第Ⅱ相試験		
			■依頼者	小野薬品工業株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
83	報告日	5月9日	■治験№	治23-17	審査番号：	A083
			■課題	多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ (PF-06863135) の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	ファイザー株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
84	報告日	5月23日	■治験№	治23-17	審査番号：	A084
			■課題	多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ (PF-06863135) の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	ファイザー株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
85	報告日	5月13日	■治験№	治23-18	審査番号：	A085
			■課題	未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象としたRO7082859 (Glofitamab) の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	中外製薬株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

86	報告日 5月19日	■治験№	治23-19	審査番号：	A086
		■課題	増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性試験(MIRANDA)		
		■依頼者	アストラゼネカ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
87	報告日 5月16日	■治験№	治23-20	審査番号：	A087
		■課題	AAA617 の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	ノバルティスファーマ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
88	報告日 5月2日	■治験№	治23-21	審査番号：	A088
		■課題	CLL／SLL患者を対象としたMK-1026の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	MSD株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
89	報告日 5月19日	■治験№	治23-21	審査番号：	A089
		■課題	CLL／SLL患者を対象としたMK-1026の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	MSD株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
90	報告日 5月26日	■治験№	治23-21	審査番号：	A090
		■課題	CLL／SLL患者を対象としたMK-1026の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	MSD株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
91	報告日 5月9日	■治験№	治23-23	審査番号：	A091
		■課題	T 細胞リンパ腫患者を対象としたBMS 986369 の第1 /2 相試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

92	報告日	5月26日	■治験№	治23-23	審査番号：	A092
			■課題	T 細胞リンパ腫患者を対象としたBMS 986369 の第1 /2 相試験		
			■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
93	報告日	5月30日	■治験№	治23-23	審査番号：	A093
			■課題	T 細胞リンパ腫患者を対象としたBMS 986369 の第1 /2 相試験		
			■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
94	報告日	5月16日	■治験№	治23-24	審査番号：	A094
			■課題	転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第III相試験		
			■依頼者	アストラゼネカ株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
95	報告日	5月26日	■治験№	治23-24	審査番号：	A095
			■課題	転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第III相試験		
			■依頼者	アストラゼネカ株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
96	報告日	5月8日	■治験№	治24-01	審査番号：	A096
			■課題	A randomized, phase 3, open-label study to evaluate sigvotatug vedotin compared with docetaxel in adult participants with previously treated non-small cell lung cancer (Be6A Lung-01) 治療歴のある非小細胞肺癌成人患者を対象に、sigvotatug vedotin をドセタキセルと比較評価する無作為化、第 III 相、非盲検試験 (Be6A Lung-01)		
			■依頼者	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

97	報告日	6月2日	■治験№	治24-01	審査番号：	A097
			■課題	A randomized, phase 3, open-label study to evaluate sigvotatug vedotin compared with docetaxel in adult participants with previously treated non-small cell lung cancer (Be6A Lung-01) 治療歴のある非小細胞肺癌成人患者を対象に、sigvotatug vedotin をドセタキセルと比較評価する無作為化、第 III 相、非盲検試験 (Be6A Lung-01)		
			■依頼者	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
98	報告日	5月23日	■治験№	治24-02	審査番号：	A098
			■課題	特発性肺線維症及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の非盲検継続投与試験		
			■依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
99	報告日	5月2日	■治験№	治24-07	審査番号：	A099
			■課題	本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	MSD株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
100	報告日	5月19日	■治験№	治24-07	審査番号：	A100
			■課題	本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	MSD株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
101	報告日	6月2日	■治験№	治24-07	審査番号：	A101
			■課題	本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	MSD株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
102	報告日	5月2日	■治験№	治24-08	審査番号：	A102
			■課題	本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	MSD株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

103	報告日 5月19日	■治験№	治24-08	審査番号：	A103
		■課題	本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	MSD株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
104	報告日 6月2日	■治験№	治24-08	審査番号：	A104
		■課題	本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	MSD株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
105	報告日 5月23日	■治験№	治24-10	審査番号：	A105
		■課題	活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	中外製薬株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
106	報告日 5月9日	■治験№	治24-11	審査番号：	A106
		■課題	IgA腎症患者を対象としたVR-205の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	ヴィアトリス製薬株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
107	報告日 5月26日	■治験№	治24-11	審査番号：	A107
		■課題	IgA腎症患者を対象としたVR-205の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	ヴィアトリス製薬株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
108	報告日 5月22日	■治験№	治24-12	審査番号：	A108
		■課題	感受性FGFR遺伝子異常を有する中リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (IR-NMIBC) 患者を対象に、erdafitinib膀胱内送達システムであるTAR-210の有効性及び安全性を単剤膀胱内化学療法と比較して評価する第3相ランダム化試験		
		■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

109	報告日 5月12日	■治験№	治24-13	審査番号：	A109
		■課題	未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験		
		■依頼者	アッヴィ合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
110	報告日 5月26日	■治験№	治24-13	審査番号：	A110
		■課題	未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験		
		■依頼者	アッヴィ合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
111	報告日 6月2日	■治験№	治24-14	審査番号：	A111
		■課題	非小細胞肺癌の患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	MSD株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
112	報告日 5月29日	■治験№	治24-16	審査番号：	A112
		■課題	特発性肺繊維症を対象とした第2b/3相試験		
		■依頼者	PharmaLex Japan株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
113	報告日 5月9日	■治験№	治24-17	審査番号：	A113
		■課題	多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) の第3相試験		
		■依頼者	ファイザー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
114	報告日 5月16日	■治験№	治24-17	審査番号：	A114
		■課題	多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) の第3相試験		
		■依頼者	ファイザー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

115	報告日 5月29日	■治験№	治24-17	審査番号：	A115
		■課題	多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) の第3相試験		
		■依頼者	ファイザー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
116	報告日 5月7日	■治験№	治24-19	審査番号：	A116
		■課題	A study to assess toripalimab alone or in combination with tificemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC) 患者におけるToripalimab 単剤療法またはToripalimab+Tificemalimab 併用療法を用いた地固め療法の評価		
		■依頼者	パレクセル・インターナショナル株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
117	報告日 5月14日	■治験№	治24-19	審査番号：	A117
		■課題	A study to assess toripalimab alone or in combination with tificemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC) 患者におけるToripalimab 単剤療法またはToripalimab+Tificemalimab 併用療法を用いた地固め療法の評価		
		■依頼者	パレクセル・インターナショナル株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
118	報告日 5月21日	■治験№	治24-19	審査番号：	A118
		■課題	A study to assess toripalimab alone or in combination with tificemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC) 患者におけるToripalimab 単剤療法またはToripalimab+Tificemalimab 併用療法を用いた地固め療法の評価		
		■依頼者	パレクセル・インターナショナル株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
119	報告日 5月16日	■治験№	治24-20	審査番号：	A119
		■課題	ループス腎炎を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたYTB323 の第II相試験		
		■依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

120	報告日 5月7日	■治験№	治24-23	審査番号：	A120
		■課題	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140+R-CHPとR-CHOPの比較		
		■依頼者	MSD株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
121	報告日 5月19日	■治験№	治24-21	審査番号：	A121
		■課題	慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象としたAxatilimab の第III相試験		
		■依頼者	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
122	報告日 5月26日	■治験№	治24-23	審査番号：	A122
		■課題	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140+R-CHPとR-CHOPの比較		
		■依頼者	MSD株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
123	報告日 5月2日	■治験№	治24-24	審査番号：	A123
		■課題	胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたIBI343単剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第III相試験		
		■依頼者	ICONクリニカルリサーチ合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
124	報告日 5月16日	■治験№	治24-24	審査番号：	A124
		■課題	胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたIBI343単剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第III相試験		
		■依頼者	ICONクリニカルリサーチ合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
125	報告日 5月30日	■治験№	治24-24	審査番号：	A125
		■課題	胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたIBI343単剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第III相試験		
		■依頼者	ICONクリニカルリサーチ合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

126	報告日	6月2日	■治験№	治24-25	審査番号：	A126
			■課題	A PHASE 3, MULTICENTER, RANDOMIZED, OPEN-LABEL STUDY OF IFINATAMAB DERUXTECAN (I-DXD) IN SUBJECTS WITH PRETREATED ADVANCED OR METASTATIC ESOPHAGEAL SQUAMOUS CELL CARCINOMA (ESCC) (IDeate-Esophageal01) 前治療歴のある進行性又は転移性食道扁平上皮癌(ESCCESCC)患者を対象としたイフィナタマブ デルクステカン (I DXdDXd) の多施設共同、無作為化、非盲検、第III 相試験 (IDeate Esophageal01Esophageal01)		
			■依頼者	第一三共株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
127	報告日	6月2日	■治験№	治24-25	審査番号：	A127
			■課題	A PHASE 3, MULTICENTER, RANDOMIZED, OPEN-LABEL STUDY OF IFINATAMAB DERUXTECAN (I-DXD) IN SUBJECTS WITH PRETREATED ADVANCED OR METASTATIC ESOPHAGEAL SQUAMOUS CELL CARCINOMA (ESCC) (IDeate-Esophageal01) 前治療歴のある進行性又は転移性食道扁平上皮癌(ESCCESCC)患者を対象としたイフィナタマブ デルクステカン (I DXdDXd) の多施設共同、無作為化、非盲検、第III 相試験 (IDeate Esophageal01Esophageal01)		
			■依頼者	第一三共株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
128	報告日	5月27日	■治験№	治24-26	審査番号：	A128
			■課題	急性白血病患者を対象としたmenin-KMT2A (MLL1) 阻害薬 bleximenib の第1/2相first-in-human 試験		
			■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
129	報告日	5月7日	■治験№	治24-27	審査番号：	A129
			■課題	KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象とした LY3537982 の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
130	報告日	5月19日	■治験№	治24-27	審査番号：	A130
			■課題	KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象とした LY3537982 の第Ⅲ相試験		
			■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

131	報告日 6月2日	■治験№	治24-27	審査番号：	A131
		■課題	KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
132	報告日 5月16日	■治験№	治24-28	審査番号：	A132
		■課題	多発血管炎性肉芽腫症及び顕微鏡的多発血管炎を対象としたYTB323の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	ノバルティスファーマ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
133	報告日 5月8日	■治験№	治24-30	審査番号：	A133
		■課題	小細胞肺癌患者を対象にしたBMS-986489の第3相試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
134	報告日 5月23日	■治験№	治24-30	審査番号：	A134
		■課題	小細胞肺癌患者を対象にしたBMS-986489の第3相試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
135	報告日 5月30日	■治験№	治24-30	審査番号：	A135
		■課題	小細胞肺癌患者を対象にしたBMS-986489の第3相試験		
		■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
136	報告日 5月16日	■治験№	治24-32	審査番号：	A136
		■課題	前立腺がんを対象としたAAA817の第Ⅱ/Ⅲ相試験		
		■依頼者	ノバルティスファーマ株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

137	報告日 5月21日	■治験№	治25-03	審査番号：	A137
		■課題	症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象とした aficamten(CK-3773274)の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	ICONクリニカルリサーチ合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
138	報告日 5月30日	■治験№	治25-03	審査番号：	A138
		■課題	症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象とした aficamten(CK-3773274)の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	ICONクリニカルリサーチ合同会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
139	報告日 4月10日	■治験№	治25-04	審査番号：	A139
		■課題	PD-L1が高発現している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌を有する人を対象とした治験薬(sigvotatug vedotin)について検討する試験(Be6A Lung-02 試験)		
		■依頼者	ファイザー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
140	報告日 4月24日	■治験№	治25-04	審査番号：	A140
		■課題	PD-L1が高発現している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌を有する人を対象とした治験薬(sigvotatug vedotin)について検討する試験(Be6A Lung-02 試験)		
		■依頼者	ファイザー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
141	報告日 5月9日	■治験№	治25-04	審査番号：	A141
		■課題	PD-L1が高発現している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌を有する人を対象とした治験薬(sigvotatug vedotin)について検討する試験(Be6A Lung-02 試験)		
		■依頼者	ファイザー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

142	報告日 5月16日	■治験№	治25-04	審査番号：	A142
		■課題	PD-L1が高発現している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌を有する人を対象とした治験薬(sigvotatug vedotin)について検討する試験(Be6A Lung-02 試験)		
		■依頼者	ファイザー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
143	報告日 5月29日	■治験№	治25-04	審査番号：	A143
		■課題	PD-L1が高発現している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌を有する人を対象とした治験薬(sigvotatug vedotin)について検討する試験(Be6A Lung-02 試験)		
		■依頼者	ファイザー株式会社		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
144	報告日 5月16日	■治験№	治20-95	審査番号：	A144
		■課題	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ホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 林 信孝）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
145	報告日 5月20日	■治験№	治21-96	審査番号：	A145
		■課題	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		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 佐藤 悠城）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
146	報告日 5月9日	■治験№	治21-96	審査番号：	A146
		■課題	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		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 佐藤 悠城）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
147	報告日 5月13日	■治験№	治22-97	審査番号：	A147
		■課題	HER2陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象としたTrastuzumab Deruxtecan術前化学療法の第II相臨床試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 安井 久晃）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

148	報告日 5月20日	■治験№	治22-97	審査番号：	A148
		■課題	HER2陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象とした Trastuzumab Deruxtecan術前化学療法第II相臨床試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 安井 久晃）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
149	報告日 5月20日	■治験№	治22-97	審査番号：	A149
		■課題	HER2陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象とした Trastuzumab Deruxtecan術前化学療法第II相臨床試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 安井 久晃）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
150	報告日 5月30日	■治験№	治22-97	審査番号：	A150
		■課題	HER2陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象とした Trastuzumab Deruxtecan術前化学療法第II相臨床試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 安井 久晃）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
151	報告日 5月8日	■治験№	治23-97	審査番号：	A151
		■課題	Fontaine分類Ⅲ及びⅣ度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にした EIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 木下 慎）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
152	報告日 5月30日	■治験№	治23-97	審査番号：	A152
		■課題	Fontaine分類Ⅲ及びⅣ度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にした EIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 木下 慎）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
153	報告日 5月2日	■治験№	治23-98	審査番号：	A153
		■課題	筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 山崎 俊成）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

154	報告日 5月2日	■治験№	治23-98	審査番号：	A154
		■課題	筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 山崎 俊成）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
155	報告日 5月14日	■治験№	治23-98	審査番号：	A155
		■課題	筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 山崎 俊成）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
156	報告日 5月21日	■治験№	治23-98	審査番号：	A156
		■課題	筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 山崎 俊成）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
157	報告日 5月24日	■治験№	治23-98	審査番号：	A157
		■課題	筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 山崎 俊成）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
158	報告日 5月29日	■治験№	治23-98	審査番号：	A158
		■課題	筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 山崎 俊成）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		
159	報告日 5月8日	■治験№	治23-99	審査番号：	A159
		■課題	Fontaine分類 IIb度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 木下 慎）		
		■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（安全性情報等）

160	報告日	5月30日	■治験№	治23-99	審査番号：	A160
			■課題	Fontaine分類 IIb度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験		
			■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 木下 慎）		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		
161	報告日	4月17日	■治験№	治T23-01	審査番号：	tA001
			■課題	nAMD 患者を対象としたABBV RGX 314 の第III 相試験		
			■依頼者	アッヴィ合同会社		
			■審査内容	安全性情報をもとに治験を継続することの適否について審査された。		
			■結果	承認		

本審議一覧（重篤な有害事象等）

1	報告日	5月19日	■治験№	治23-08	審査番号：	S001
			■課題	急性期虚血性脳卒中又は高リスクー過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第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、並行群間、プラセボ対照試験		
			■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社		
			■審査内容	重篤な有害事象等の内容について審査された。		
			■結果	承認		
2	報告日	5月28日	■治験№	治23-08	審査番号：	S002
			■課題	急性期虚血性脳卒中又は高リスクー過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第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、並行群間、プラセボ対照試験		
			■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社		
			■審査内容	重篤な有害事象等の内容について審査された。		
			■結果	承認		
3	報告日	5月8日	■治験№	治23-10	審査番号：	S003
			■課題	特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験		
			■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
			■審査内容	重篤な有害事象等の内容について審査された。		
			■結果	承認		
4	報告日	5月15日	■治験№	治23-10	審査番号：	S004
			■課題	特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験		
			■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
			■審査内容	重篤な有害事象等の内容について審査された。		
			■結果	承認		
5	報告日	5月15日	■治験№	治23-24	審査番号：	S005
			■課題	転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第III相試験		
			■依頼者	アストラゼネカ株式会社		
			■審査内容	重篤な有害事象等の内容について審査された。		
			■結果	承認		
6	報告日	5月21日	■治験№	治23-24	審査番号：	S006
			■課題	転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第III相試験		
			■依頼者	アストラゼネカ株式会社		
			■審査内容	重篤な有害事象等の内容について審査された。		
			■結果	承認		

本審議一覧（重篤な有害事象等）

7	報告日 5月23日	■治験№	治24-04	審査番号：	S007
		■課題	LY3819469の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
		■審査内容	重篤な有害事象等の内容について審査された。		
		■結果	承認		
8	報告日 5月30日	■治験№	治24-04	審査番号：	S008
		■課題	LY3819469の第Ⅲ相試験		
		■依頼者	日本イーライリリー株式会社		
		■審査内容	重篤な有害事象等の内容について審査された。		
		■結果	承認		
9	報告日 5月20日	■治験№	治24-12	審査番号：	S009
		■課題	感受性FGFR遺伝子異常を有する中リスク筋層非浸潤性膀胱癌（IR-NMIBC）患者を対象に、erdafitinib膀胱内送達システムであるTAR-210の有効性及び安全性を単剤膀胱内化学療法と比較して評価する第3相ランダム化試験		
		■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社		
		■審査内容	重篤な有害事象等の内容について審査された。		
		■結果	承認		
10	報告日 5月2日	■治験№	治23-98	審査番号：	S010
		■課題	筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475（ペムブロリズマブ）の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 山崎 俊成）		
		■審査内容	重篤な有害事象等の内容について審査された。		
		■結果	承認		
11	報告日 5月2日	■治験№	治23-98	審査番号：	S011
		■課題	筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475（ペムブロリズマブ）の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 山崎 俊成）		
		■審査内容	重篤な有害事象等の内容について審査された。		
		■結果	承認		
12	報告日 5月7日	■治験№	治23-98	審査番号：	S012
		■課題	筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475（ペムブロリズマブ）の第Ⅱ相試験		
		■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 山崎 俊成）		
		■審査内容	重篤な有害事象等の内容について審査された。		
		■結果	承認		

本審議一覧（変更）

1	申請日	5月20日	■治験№	治16-10	審査番号： H001
			■課題	MK-3475の古典的ホジキンリンパ腫を対象とした第Ⅲ相試験	
			■依頼者	MSD株式会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
2	申請日	5月27日	■治験№	治17-16	審査番号： H002
			■課題	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	
			■依頼者	MSD株式会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
3	申請日	5月28日	■治験№	治18-20	審査番号： H003
			■課題	胃癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	
			■依頼者	MSD株式会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
4	申請日	5月30日	■治験№	治18-25	審査番号： H004
			■課題	造血幹細胞移植による初回治療が予定されていない未治療の多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブ，ボルテゾミブ，レナリドミド，及びデキサメタゾン併用（D-VRd）とボルテゾミブ，レナリドミド，及びデキサメタゾン併用（VRd）を比較する第3相試験	
			■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社	
			■審査内容	治験実施計画書等の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
5	申請日	5月28日	■治験№	治19-06	審査番号： H005
			■課題	根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行性前立腺癌を対象としたapalutamideの第Ⅲ相試験	
			■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
6	申請日	5月29日	■治験№	治19-24	審査番号： H006
			■課題	早期アルツハイマー病患者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	
			■依頼者	エーザイ株式会社	
			■審査内容	治験実施計画書の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	

本審議一覧（変更）

7	申請日	5月27日	■治験№	治20-01	審査番号： H007
			■課題	早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3002813の第Ⅱ相試験	
			■依頼者	日本イーライリリー株式会社	
			■審査内容	治験実施計画書等の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
8	申請日	5月16日	■治験№	治20-11	審査番号： H008
			■課題	転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験	
			■依頼者	アストラゼネカ株式会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
9	申請日	5月30日	■治験№	治20-14	審査番号： H009
			■課題	骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験	
			■依頼者	アッヴィ合同会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
10	申請日	5月27日	■治験№	治20-20	審査番号： H010
			■課題	プレクリニカルADの被験者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	
			■依頼者	エーザイ株式会社	
			■審査内容	治験実施計画書の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
11	申請日	6月2日	■治験№	治20-21	審査番号： H011
			■課題	CTL019の第Ⅲb相試験	
			■依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
12	申請日	5月15日	■治験№	治21-17	審査番号： H012
			■課題	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）	
			■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	

本審議一覧（変更）

13	申請日	5月23日	■治験№	治21-18	審査番号： H013
			■課題	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	
			■依頼者	全薬工業株式会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
14	申請日	5月23日	■治験№	治21-23	審査番号： H014
			■課題	第Ⅰ相/第Ⅱ相試験	
			■依頼者	ファイザー株式会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
15	申請日	5月22日	■治験№	治21-24	審査番号： H015
			■課題	全身性エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059の第Ⅲ相試験	
			■依頼者	バイオジェン・ジャパン株式会社	
			■審査内容	被験者の募集手順に関する資料の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
16	申請日	5月14日	■治験№	治21-31	審査番号： H016
			■課題	再発／難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象としたINCMOR00208の第3相試験	
			■依頼者	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
17	申請日	6月2日	■治験№	治21-42	審査番号： H017
			■課題	初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたABL001の第Ⅲ相試験	
			■依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
18	申請日	6月2日	■治験№	治22-03	審査番号： H018
			■課題	慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療におけるavatrombopagの有効性及び安全性を評価する非盲検試験	
			■依頼者	シミック株式会社	
			■審査内容	期間延長について審査された	
			■結果	承認	

本審議一覧（変更）

19	申請日	5月28日	■治験№	治22-19	審査番号： H019
			■課題	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/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	
			■依頼者	中外製薬株式会社	
			■審査内容	治験実施計画書の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
20	申請日	5月13日	■治験№	治22-20	審査番号： H020
			■課題	非小細胞肺癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3相試験	
			■依頼者	ギリアド・サイエンシズ株式会社	
			■審査内容	治験実施計画書の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
21	申請日	5月28日	■治験№	治22-24	審査番号： H021
			■課題	心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第Ⅲ相試験	
			■依頼者	アムジェン株式会社	
			■審査内容	治験実施計画書等の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
22	申請日	5月30日	■治験№	治23-10	審査番号： H022
			■課題	特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	
			■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	
			■審査内容	治験実施計画書等の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
23	申請日	5月30日	■治験№	治23-11	審査番号： H023
			■課題	進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	
			■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	
			■審査内容	治験実施計画書等の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
24	申請日	5月26日	■治験№	治23-12	審査番号： H024
			■課題	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 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）	
			■依頼者	ICONクリニカルリサーチ合同会社	
			■審査内容	説明文書の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	

本審議一覧（変更）

25	申請日	5月12日	■治験№	治23-14	審査番号： H025
			■課題	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	
			■依頼者	株式会社新日本科学PPD	
			■審査内容	治験実施計画書等の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
26	申請日	5月27日	■治験№	治23-17	審査番号： H026
			■課題	多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ（PF-06863135）の第Ⅲ相試験	
			■依頼者	ファイザー株式会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
27	申請日	5月9日	■治験№	治23-23	審査番号： H027
			■課題	T細胞リンパ腫患者を対象としたBMS 986369 の第1/2 相試験	
			■依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	
			■審査内容	治験実施計画書等の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
28	申請日	5月16日	■治験№	治23-24	審査番号： H028
			■課題	転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第Ⅲ相試験	
			■依頼者	アストラゼネカ株式会社	
			■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
29	申請日	5月9日	■治験№	治24-01	審査番号： H029
			■課題	A randomized, phase 3, open-label study to evaluate sigvotatug vedotin compared with docetaxel in adult participants with previously treated non-small cell lung cancer (Be6A Lung-01) 治療歴のある非小細胞肺癌成人患者を対象に、sigvotatug vedotin をドセタキセルと比較評価する無作為化、第Ⅲ相、非盲検試験 (Be6A Lung-01)	
			■依頼者	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	
			■審査内容	治験実施計画書の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	
30	申請日	5月22日	■治験№	治24-12	審査番号： H030
			■課題	感受性FGFR遺伝子異常を有する中リスク筋層非浸潤性膀胱癌（IR-NMIBC）患者を対象に、erdafitinib膀胱内送達システムであるTAR-210の有効性及び安全性を単剤膀胱内化学療法と比較して評価する第3相ランダム化試験	
			■依頼者	ヤンセンファーマ株式会社	
			■審査内容	治験実施計画書の改訂内容について審査された	
			■結果	承認	

本審議一覧（変更）

31	申請日	6月2日	■治験№	治24-14	審査番号：	H031
	■課題	非小細胞肺癌の患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験				
	■依頼者	MSD株式会社				
	■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）等の改訂内容について審査された				
	■結果	承認				
32	申請日	5月29日	■治験№	治24-21	審査番号：	H032
	■課題	慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象としたAxatilimab の第Ⅲ相試験				
	■依頼者	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社				
	■審査内容	説明文書等の改訂内容について審査された				
	■結果	承認				
33	申請日	5月30日	■治験№	治24-23	審査番号：	H033
	■課題	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140＋R-CHPとR-CHOPの比較				
	■依頼者	MSD株式会社				
	■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）等の改訂内容について審査された				
	■結果	承認				
34	申請日	5月28日	■治験№	治24-24	審査番号：	H034
	■課題	胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたIBI343単剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第Ⅲ相試験				
	■依頼者	ICONクリニカルリサーチ合同会社				
	■審査内容	治験実施計画書の改訂内容について審査された				
	■結果	承認				
35	申請日	6月2日	■治験№	治25-01	審査番号：	H035
	■課題	軽度から中等度のアルツハイマー病患者を対象にONO-2020 の安全性、忍容性、薬物動態及び有効性を評価する第Ⅱ相試験				
	■依頼者	小野薬品工業株式会社				
	■審査内容	治験実施計画書等の改訂内容について審査された				
	■結果	承認				
36	申請日	5月30日	■治験№	治25-02	審査番号：	H036
	■課題	中等度から最重症の慢性閉塞性肺疾患（COPD）の成人患者を対象としたテゼペルマブの有効性及び安全性を評価する試験				
	■依頼者	アストラゼネカ株式会社				
	■審査内容	治験実施計画書等の改訂内容について審査された				
	■結果	承認				

本審議一覧（変更）

37	申請日	5月30日	■治験№	治25-04	審査番号：	H037
	■課題	PD-L1が高発現している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌を有する人を対象とした治験薬（sigvotatug vedotin）について検討する試験（Be6A Lung-02 試験）				
	■依頼者	ファイザー株式会社				
	■審査内容	治験実施計画書等の改訂内容について審査された				
	■結果	承認				
38	申請日	5月28日	■治験№	治22-97	審査番号：	H038
	■課題	HER2陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象とした Trastuzumab Deruxtecan術前化学療法の第II相臨床試験				
	■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 安井 久晃）				
	■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された				
	■結果	承認				
39	申請日	4月21日	■治験№	治T23-01	審査番号：	tH001
	■課題	nAMD 患者を対象としたABBV RGX 314 の第III 相試験				
	■依頼者	アッヴィ合同会社				
	■審査内容	治験製品概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）の改訂内容について審査された				
	■結果	承認				
40	申請日	5月2日	■治験№	治T24-01	審査番号：	tH002
	■課題	A Phase 1b Open-label Study to Evaluate the Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, Safety, and Tolerability of Tinlarebant in Japanese Subjects with Stargardt Disease and a Phase 2/3 Randomized, Double-masked, and Placebo-controlled Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Efficacy of Tinlarebant in Subjects with Stargardt Disease 日本人 Stargardt 病患者を対象とした tinlarebant の薬物動態、薬力学、安全性及び忍容性を評価する第 1b 相、非盲検試験並びに Stargardt 病患者を対象とした tinlarebant の安全性、忍容性及び有効性を評価する第II/III 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験				
	■依頼者	ICONクリニカルリサーチ合同会社				
	■審査内容	治験薬概要書（最新の科学的知見を記載した文書を含む）等の改訂内容について審査された				
	■結果	承認				

本審議一覧（モニタリング/監査）

1	申請日	5月29日	■治験№	治23-97	審査番号：	M001
	■課題	Fontaine分類Ⅲ及びⅣ度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験				
	■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 木下 慎）				
	■審査内容	モニタリング報告書について確認された				
	■結果	承認				
2	申請日	5月29日	■治験№	治23-99	審査番号：	M002
	■課題	Fontaine分類 IIb度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験				
	■依頼者	医師主導治験（自ら治験を実施する者 木下 慎）				
	■審査内容	モニタリング報告書について確認された				
	■結果	承認				