第 363 回 藤田医科大学病院 治験審査委員会議事要旨

2019年6月24日作成

出席委員: 吉岡委員長、廣瀬·山田副委員長、外山·安岡·近藤·片岡委員、井上·成田非専門委員、太田·上原· 平野外部委員

欠席委員:今泉•伊藤委員、佐藤非専門委員、布目外部委員

日 時:2019年4月24日(水) 17:00 ~ 18:30

場 所:大学病院 外来棟 5-2 セミナールーム

受付番号: 435 治験依頼者: ヤンセンファーマ株式会社

治験薬記号: CNTO1275 ー 般 名: ウステキヌマブ

開 発 相: 第Ⅲ相

対 象 疾 患 : 全身性エリテマトーデス 実施診療科 : リウマチ・膠原病内科

審査内容: 本治験の新規申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について治験責任医

師が説明を行った。その内容を踏まえて、対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。

審査結果: 承認

受付番号: 434 治験依頼者: IQVIA サービシーズジャパン株式会社(治験国内管理人)

治験薬記号: rhPTH(1-84)

一 般 名: -

開発相:第Ⅲ相

対 象 疾 患 : 慢性副甲状腺機能低下症 実施診療科 : 一般外科(内分泌外科)

審査内容: 本治験の新規申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について治験責任医

師が説明を行った。その内容を踏まえて、対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。

審査結果:承認

受 付 番 号: 機器 No.D-2 治験依頼者: 医師主導治験

治験機器記号: T-75

一 般 名: 超音波血管新生療法装置

対 象 疾 患 : 虚血性心疾患患者(薬物療法に対して抵抗性を有し、かつ、経皮的冠動脈インターベンショ

ン又は冠動脈バイパス術による治療が困難な狭心症症例)

実施診療科: 循環器内科

審 査 内 容 : 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象、審査依頼施設の実施体制の変更、治験の実施

状況の定期報告、モニタリング実施状況に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: D-11 治験依頼者:医師主導治験

治験薬記号: SPP-004

一般名: 5-アミノレブリン酸、クエン酸第一鉄

開発相:第Ⅲ相

対象疾患: 脳神経症状を中心とするミトコンドリア病

実施診療科: 小児科

審 査 内 容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: D-10 治験依頼者:医師主導治験

治験薬記号: SPP-004

一般名: 5-アミノレブリン酸、クエン酸第一鉄

開発相:第Ⅲ相

対象疾患: 脳神経症状を中心とするミトコンドリア病

実施診療科: 小児科

審査内容: 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象、治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体

制の変更、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告、モニタリング実施状況に基づ

いて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: D-9 治験依頼者: 医師主導治験

治験薬記号: TCVM-44

一般名: ファスジル塩酸塩水和物

開発相:第Ⅲ相

対 象 疾 患 : 難治性冠攣縮 実施診療科 : 循環器内科

審査内容: 審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基

づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受付番号: D-8 治験依頼者: 医師主導治験

治験薬記号: ヒトアドレノメデュリン 一般名: ヒト合成アドレノメデュリン

開発相:第Ⅱ相

対 象 疾 患 : 生物学的製剤抵抗性クローン病

実施診療科: 消化管内科

審査内容: 審査依頼施設の実施体制の変更、治験の実施状況の定期報告、モニタリング実施状況に

基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: D-7 治験依頼者:医師主導治験

治験薬記号: ヒトアドレノメデュリン 一般名: ヒト合成アドレノメデュリン

開発相:第Ⅱ相

対 象 疾 患 : ステロイド抵抗性潰瘍性大腸炎

実施診療科: 消化管内科

審査内容: 治験の実施状況の定期報告、モニタリング実施状況に基づいて、治験継続の可否を検討し

た。

審査結果: 承認

受 付 番 号 : 機器 No.15 治験依頼者 : ゲティンゲグループ・ジャパン株式会社

治験機器記号: MJ-CP042-01

一 般 名: 体外式膜型人工肺(ECMO)

対象疾患: 重症呼吸不全

実施診療科: 麻酔・侵襲制御医学講座

審査内容: 審査依頼施設の実施体制の変更、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の

可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: 機器 No.14 治験依頼者:ニプロ株式会社

治験機器記号: NP023

一般名: -

対 象 疾 患 : 虚血性心疾患 実施診療科 : 循環器内科

審査内容: 治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審 杳 結 果 : 承認

受付番号:機器 No.10 治験依頼者:アボットバスキュラージャパン株式会社

治験機器記号: AVJ-301

ー 般 名: 生体吸収性薬剤溶出スキャフォールド

対象疾患: 新規冠動脈病変(目視病変長24mm以下)を有する虚血性心疾患

実施診療科: 循環器内科

審 査 内 容: 治験終了報告がされた。

実施症例数 10 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象:有

受 付 番 号: 製 34 治験依頼者: 興和株式会社

治験薬記号: K-877

ー 般 名: ペマフィブラート

開 発 相: 第IV相 対象疾患: 高脂血症 実施診療科: 循環器内科

審査内容: 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、治験の実施状況の定期報告に

基づいて、試験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受付番号: 433 治験依頼者:シミック株式会社(治験国内管理人)

治験薬記号: BMN165 一般名: pegvaliase 開発相:第Ⅲ相

対象疾患: 18歳以上のフェニルケトン尿症

実施診療科: 小児科

審査内容: 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、治験の実施状況の定期報告に

基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: 432 治験依頼者:アストラゼネカ株式会社

治験薬記号: MEDI4736

ー 般 名: デュルバルマブ

開 発 相: 第Ⅲ相

対象疾患: 組織学的又は細胞学的に確認されたステージ [~Ⅱ 非小細胞肺癌

実施診療科: 呼吸器内科・アレルギー科

審 査 内 容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: 430 治験依頼者: 大鵬薬品工業株式会社

治験薬記号: Pro-NETUー 般 名: ホスネツピタント

開発相:第Ⅲ相

対象疾患: 高度催吐性抗悪性腫瘍薬誘発性の悪心・嘔吐

実施診療科: 呼吸器内科・アレルギー科

審 査 内 容 : 審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基

づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: 429 治験依頼者:サノフィ株式会社

治験薬記号: GZ/SAR402671 一般名: venglustat

一般名. Vengustat 開発相:第Ⅱ/Ⅲ相

対 象 疾 患 : 常染色体優性多発性嚢胞腎

実施診療科: 腎臓内科

審査内容: 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、治験の実施状況の定期報告に

基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: 428 治験依頼者:中外製薬株式会社

治験薬記号: アレクチニブ

一般名: アレクチニブ塩酸塩

開 発 相: 第Ⅲ相

対 象 疾 患 : 未分化リンパ腫キナーゼ(ALK)陽性非小細胞肺癌

実施診療科: 呼吸器内科・アレルギー科

審 査 内 容 : 審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基

づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号 : 427 治験依頼者:ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社

治験薬記号: BMS-986165

一般名:-

開発相:第Ⅱ相

対象疾患: 中等度から重度のクローン病

実施診療科: 消化管内科

審査内容: 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、治験の実施状況の定期報告に

基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: 426 治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社

治験薬記号: CNTO1959 一般名: グセルクマブ 開発相: 第Ⅱ/Ⅲ相 対象疾患: クローン病 実施診療科: 消化管内科

審 査 内 容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 一部修正の上承認

受 付 番 号: 424,425 治験依頼者:ソレイジア・ファーマ株式会社

治験薬記号: SP-04

一般名: Calmangafodipir

開 発 相: 第Ⅲ相

対象疾患: 遠隔転移を有する結腸・直腸がんの慢性化学療法誘発性末梢神経障害

実施診療科: 総合消化器外科

審 査 内 容 : 審査依頼施設の実施体制の変更、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の

可否を検討した。

審査結果:承認

受付番号: 423 治験依頼者:コーヴァンス・ジャパン(治験国内管理人)

治験薬記号: RTA402

ー 般 名: バルドキソロンメチル

開 発 相: 第Ⅲ相

対象疾患: 結合組織病に伴う肺動脈性肺高血圧症

実施診療科: リウマチ・膠原病内科

審 査 内 容 : 新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討し

た。

審査結果: 承認

受付番号: 422 治験依頼者:大鵬薬品株式会社

治験薬記号: TAS-116 一般名: 未定 開発相: 第Ⅲ相

対 象 疾 患 : 局所進行性切除不能又は転移性消化管間質腫瘍

実施診療科: 臨床腫瘍科

審査内容: 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報

告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受 付 番 号: 420,421 治験依頼者: 大塚製薬株式会社

治験薬記号: OPC-34712

ー 般 名: ブレクスピプラゾール

開発相:第Ⅱ/Ⅲ相№420 第Ⅲ相№421

対象疾患: 大うつ病性障害

実施診療科: 精神科

審 査 内 容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受付番号: 418.419 治験依頼者:日本イーライリリー株式会社

治験薬記号: LY3074828 一 般 名: Mirikizumab 開 発 相: 第Ⅲ相

対象疾患: 活動性潰瘍性大腸炎

実施診療科: 消化管内科

審 査 内 容 : 審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基

づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受付番号: 416.417 治験依頼者:アッヴィ合同会社

治験薬記号: Risankizumab (導入)No.416 (維持)No.417

一般名: Risankizumab

開発相:第Ⅲ相№416 第Ⅲ相№417

対 象 疾 患 : 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者

実施診療科: 消化管内科

審査内容: 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受 付 番 号: 415 治験依頼者:千寿製薬株式会社

治験薬記号: SJP-0133

ー 般 名: ラニビズマブ

開発相:第皿相

対 象 疾 患 : 滲出型加齢黄斑変性症

実施診療科: 眼科

審査内容: 治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審 杳 結 果 : 承認

受付番号: 414 治験依頼者:シンバイオ製薬株式会社

治験薬記号: SyB L-0501 一般名: ベンダムスチン

開 発 相: 第Ⅲ相

対象疾患: 再発又は再燃びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫

実施診療科: 血液内科·化学療法科

審査内容: 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受付番号: 412 治験依頼者:EA ファーマ株式会社

治験薬記号: AJM300

一 般 名: カロテグラストメチル

開発相:第Ⅲ相

対 象 疾 患 : 活動期潰瘍性大腸炎患者

実施診療科: 消化管内科

審査内容: 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、治験の実施状況の定期報告に

基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受付番号: 411 治験依頼者:BeiGeneLtd(治験国内管理人:パレクセル・インターナショナル株式会社)

治験薬記号: BGB-A317 一般名: Tislelizumab 開発相: 第Ⅲ相

対象疾患: 切除不能肝細胞がん

実施診療科: 肝胆膵内科

審 査 内 容 : 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象、治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体

制の変更、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否

を検討した。

審 杳 結 果 : 承認

受 付 番 号: 410 治験依頼者: MSD 株式会社

治験薬記号: MK-3475

ー 般 名: ペムブロリズマブ

開 発 相: 第Ⅲ相

対 象 疾 患: TKI 抵抗性 EGFR 遺伝子変異陽性の転移性非小細胞肺癌

実施診療科: 呼吸器内科・アレルギー科

審 査 内 容: 審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基

づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受付番号: 409 治験依頼者:協和発酵キリン株式会社

治験薬記号: RTA402

一般名:-

開発相:第Ⅲ相

対象疾患: 糖尿病性腎臓病

実施診療科: 腎臓内科

審 査 内 容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受付番号: 408 治験依頼者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

治験薬記号: BI425809

一 般 名: -

開発相:第Ⅱ相

対象疾患: アルツハイマー病

実施診療科: 精神科

審査内容: 審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基

づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受付番号: 407 治験依頼者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

治験薬記号: BI425809

一 般 名: -

開 発 相: 第Ⅱ相 対 象 疾 患: 総合失調症 実施診療科: 精神科

審査内容: 審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基

づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: 406 治験依頼者:武田薬品工業株式会社

治験薬記号: AP26113 一般名: ブリガチニブ 開発相: 第Ⅱ相

対 象 疾 患 : ALK 融合遺伝子陽性非小細胞肺癌

実施診療科: 呼吸器内科・アレルギー科

審 査 内 容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受 付 番 号 : 405 治験依頼者:フェリング・ファーマ株式会社

治験薬記号: FE999315 ー 般 名: ブデソニド 開 発 相: 第Ⅲ相

対象疾患: 軽症~中等症の活動期潰瘍性大腸炎

実施診療科: 消化管内科

審 査 内 容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受 付 番 号: 403 治験依頼者:小野薬品工業株式会社

治験薬記号: ONO-4538 一般名: ニボルマブ 開発相: 第皿相 対象疾患: 非小細胞肺癌

実施診療科: 呼吸器内科・アレルギー科

審 査 内 容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受付番号: 401,402 治験依頼者:アッヴィ合同会社

治験薬記号: Risankizumab ー 般 名: リサンキズマブ

開発相:第皿相

対象疾患: 活動性クローン病実施診療科: 消化管内科

審 査 内 容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受付番号: 400 治験依頼者:日本たばこ産業株式会社

治験薬記号: JTZ-951

一 般 名: -

開発相:第Ⅲ相

対象疾患: 腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病

実施診療科: 腎臓内科

審 査 内 容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、治験の実施状況の定期報告に

基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: 399 治験依頼者:アストラゼネカ産業株式会社

治験薬記号: MEDI4736/トレメリムマブ

ー 般 名: デュルバルマブ/トレメリムマブ

開 発 相: 第Ⅲ相

対象疾患: 非小細胞肺癌

実施診療科: 呼吸器内科・アレルギー科

審 査 内 容: 治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受 付 番 号: 396 治験依頼者:中外製薬株式会社

治験薬記号: MPDL3280A 一般名: アテゾリズマブ 開発相: 第Ⅱ/Ⅲ相 対象疾患: 非小細胞肺癌

実施診療科: 呼吸器内科・アレルギー科

審 査 内 容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて治験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受付番号: 395 治験依頼者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

治験薬記号: BI 409306

一 般 名: -

開 発 相: 第Ⅱ相 対象疾患: 総合失調症 実施診療科: 精神科

審 杳 内 容 : 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の実施

状況の定期報告に基づいて治験継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受 付 番 号: 394 治験依頼者: H. Lundbeck A/S

治験薬記号: Lu AF35700

一般名: 未定開発相: 第Ⅱ相

対 象 疾 患 : 治療抵抗性統合失調症

実施診療科: 精神科

審査内容: 治験の終了が報告された。

実施症例数 10 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象:有

受付番号: 392 治験依頼者:ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社

治験薬記号: BMS-936558/BMS-734016 ー 般 名: ニボルマブ/イピリムマブ

開 発 相: 第Ⅲ相 対象疾患: 腎細胞がん 実施診療科: 泌尿器科

審査内容: 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験

継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: 391 治験依頼者:小野薬品工業株式会社

治験薬記号: ONO-1101

一般 名: ランジオロール塩酸塩開発 相: 後期第Ⅱ相/第Ⅲ相

対 象 疾 患 : 敗血症に伴う頻脈性不整脈 実施診療科 : 麻酔・侵襲制御医学講座

審査内容: 治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、治験の実施状況の定期報告に

基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受付番号: 390 治験依頼者:ノバルティスファーマ株式会社

治験薬記号: PKC412 一 般 名: -

開発相:第Ⅱ相

対 象 疾 患 : 急性骨髄性白血病 実施診療科 : 血液内科·化学療法科

審査内容: 新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討し

た。

審査結果: 承認

治験薬記号: ABL001 一般名: 未定 開発相: 第Ⅲ相

対 象 疾 患 : 慢性期慢性骨髄性白血病 実施診療科 : 血液内科·化学療法科

審 査 内 容 : 新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討し

た。

審査結果:承認

受付番号: 387 治験依頼者:ファイザー株式会社

治験薬記号: ボスチニブ

一般名: ボスチニブ水和物

開発相:第Ⅱ相

対 象 疾 患 : 慢性期慢性骨髄性白血病 実施診療科 : 血液内科·化学療法科

審査内容: 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験

継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受付番号: 384 治験依頼者:アレクシオン ファーマ合同会社

治験薬記号: ALXN1210 一般名: 未定 開発相: 第Ⅲ相

対象疾患: 成人発作性夜間へモグロビン尿症

実施診療科: 血液内科・化学療法科

審査内容: 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験

継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受付番号: 382 治験依頼者:アステラス製薬株式会社

治験薬記号: ASP015K

一般名: Peficitinib hydrobromide

開発相: 第皿相

対象疾患: 関節リウマチ

実施診療科: リウマチ・感染症内科

審査内容: 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験

継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受 付 番 号: 380 治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社

治験薬記号: JNJ-54135419 一般名: エスケタミン 開発相: 第Ⅱ相

対象疾患: 治療抵抗性うつ病

実施診療科: 精神科

審 査 内 容 : 治験実施計画の改訂、治験審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、治験の

実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受付番号: 379 治験依頼者:EA ファーマ株式会社

治験薬記号: E6007 一般名: 未定 開発相: 第Ⅱ相

対 象 疾 患 : 潰瘍性大腸炎 実施診療科 : 消化管内科

審 査 内 容: 治験終了報告がされた。

実施症例数 4 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象:無

受 付 番 号: 372 治験依頼者:大日本住友製薬株式会社

治験薬記号: SM-13496

一般名: ルラシドン開発相: 第Ⅲ相対象疾患: 総合失調症実施診療科: 精神科

審査内容: 治験終了報告がされた。

実施症例数 2 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象:無

受 付 番 号: 370 治験依頼者:アストラゼネカ株式会社

治験薬記号: MEDI4736 及び Tremelimumab
- 般 名: ドュルバルマブ及びトレメリムマブ

開 発 相: 第Ⅲ相

対象疾患: 頭頸部扁平上皮癌

実施診療科: 臨床腫瘍科

審査内容: 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基づいて治験継

続の可否を検討した。

審査結果: 承認

受付番号: 368 治験依頼者:株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)

治験薬記号: CT-P10 一般名: リツキシマブ 開発相: 第Ⅲ相

対象疾患: 濾胞性リンパ腫

実施診療科: 血液内科•化学療法科

審査内容: 新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討し

た。

審査結果: 承認

受付番号: 356 治験依頼者:株式会社 EPS アソシエイト(治験国内管理人)

治験薬記号: NT201

一般名: incobotulinumtoxin A

開発相:第Ⅲ相

対象疾患: 脳卒中後の下肢痙縮 実施診療科: リハビリテーション科

審査内容: 治験実施計画の改訂、新たな安全性情報、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験

継続の可否を検討した。

審査結果:承認

受付番号: 352 治験依頼者:ゼリア新薬株式会社

治験薬記号: Z-100

一 般 名: 結核菌熱水抽出物

開 発 相: 第Ⅲ相 対象疾患: 子宮頸がん 実施診療科: 産科・婦人科

審査内容: 治験実施計画の改訂、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討し

た。

審査結果:承認

受付番号: 351 治験依頼者:味の素製薬株式会社

治験薬記号: AJM300

一 般 名: カロテグラストメチル

開発相:第Ⅲ相

対象疾患: 潰瘍性大腸炎

実施診療科: 消化管内科

審査内容: 治験実施計画の改訂、治験の実施状況の定期報告に基づいて、治験継続の可否を検討し

た。

審査結果: 承認