

第8回 藤田医科大学病院群 共同治験審査委員会議事要旨

2020年12月28日作成

出席委員：安岡委員長、廣瀬・山田副委員長、今泉・伊藤(哲)・外山・剣持・平野(耕)・大江・片岡・伊藤(信)委員、佐藤・成田・三矢・濱野・及部非専門委員、太田・平野(由)・高関外部委員

欠席委員：近藤委員

日 時：2020年10月28日(水) 17:00 ~ 18:20

場 所：大学病院 外来棟6-1セミナールーム(Web会議システム)
ばんたね病院 (Web会議システム)

【藤田医科大学病院】

受付番号：F-D-17

治験依頼者：医師主導治験

治験薬記号：Anti-COVID-19 H-IG

一般名：-

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：新型コロナウイルス感染症

実施診療科：感染症科

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：F-471

治験依頼者：一般社団法人 日本血液製剤機構

治験薬記号：GB-0998

一般名：生物学的製剤基準「ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン」

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：腎移植後のAMR(抗体関連型拒絶反応)

実施診療科：臓器移植科

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：修正の上承認

受付番号：F-470 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：GSK2831781

一般名：-

開発相：第Ⅱ相

対象疾患：中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎

実施診療科：消化器内科

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分担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：修正の上承認

受付番号：F-469

治験依頼者：アツヴィ合同会社

治験薬記号：ABT-263

一般名：Navitoclax

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：骨髄線維症

実施診療科：血液内科・化学療法科

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

【藤田医科大学病院】

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：治験実施計画の改訂、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：F-D-16 治験依頼者：医師主導治験
治験薬記号：IDEC-C2B8
一般名：リツキシマブ(遺伝子組換え)
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：ネフローゼ症候群
実施診療科：腎臓内科
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：D-15 治験依頼者：医師主導治験
治験薬記号：TA-9070
一般名：バルガンシクロビル塩酸塩
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：症候性先天性サイトメガロウイルス感染症
実施診療科：小児科
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：D-14 治験依頼者：医師主導治験
治験薬記号：ベバシズマブ
一般名：ベバシズマブ
開発相：第Ⅱ相
対象疾患：神経線維腫症Ⅱ型
実施診療科：脳神経外科
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：D-13 治験依頼者：医師主導試験
治験薬記号：ONO-4538
一般名：Nivolumab
開発相：第Ⅱ相
対象疾患：再発・進行性髄膜腫
実施診療科：脳神経外科
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：D-12 治験依頼者：医師主導試験
治験薬記号：MEDI4736
一般名：デュルバルマブ
開発相：第Ⅱ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：審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報、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、審査依頼施設で発生した重篤な有害事象、新たな安全性情報、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-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：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報、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：治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：F-E-18 治験依頼者：株式会社 JIMRO
治験機器記号：G-1
一般名：血球細胞除去用浄化器
対象疾患：敗血症(敗血症性ショックを含む)
実施診療科：麻酔科
審査内容：審査依頼施設の実施体制の変更、治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：機器17 治験依頼者：ニプロ株式会社
治験機器記号：NP024
一般名：薬剤溶出ステント
対象疾患：虚血性心疾患
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：製34 治験依頼者：興和株式会社

試験薬記号	K-877	
一般名	ペマフィブラーート	
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	査依頼施設で発生した重篤な有害事象に基づいて、試験継続の可否を検討した。	
審査結果	承認	
受付番号	再生-1	治験依頼者: 株式会社ヘリオス
治験薬記号	HLCM051	
一般名	MultiStem	
開発相	第II相	
対象疾患	急性呼吸窮迫症候群(ARDS)	
実施診療科	麻酔科	
審査内容	治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。	
審査結果	承認	
受付番号	F-467	治験依頼者: 中外製薬株式会社
治験薬記号	RO4876646、MPDL3280A	
一般名	ベバシズマブ、アテゾリズマブ	
開発相	第III相	
対象疾患	未治療の進展型小細胞肺癌患者	
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、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。	
審査結果	承認	
受付番号	F-466	治験依頼者: アッヴィ合同会社
治験薬記号	ABT-263(Navitoclax)	
一般名	Navitoclax	
開発相	第II相	
対象疾患	骨髄線維症	
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	F-464	治験依頼者: 中外製薬株式会社
治験薬記号	RO7112689	
一般名	Crovalimab	
開発相	第III相	
対象疾患	発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)	
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	F-463	治験依頼者: アッヴィ合同株式会社
治験薬記号	ABBV-066	
一般名	Risankizumab	
開発相	第III相	
対象疾患	掌蹠膿疱症	
実施診療科	皮膚科	
審査内容	新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。	

審査結果：承認

受付番号：F-461 治験依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社
治験薬記号：GSK3196165
一般名：Otilimab
開発相：第Ⅱ相
対象疾患：新型コロナウイルス感染症（COVID-19）に伴う肺炎
実施診療科：救急総合内科
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：F-460 治験依頼者：富士フィルム富山化学株式会社
治験薬記号：T-705a
一般名：ファビピラビル
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：非重篤な肺炎を有する COVID-19 患者
実施診療科：救急総合内科
審査内容：治験終了が報告された。
実施症例数 1 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象：無

受付番号：F-459 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社
治験薬記号：JNJ-42756493
一般名：Erdafitinib
開発相：第Ⅱ相
対象疾患：FGFR 遺伝子異常を有する進行固形腫瘍（尿路上皮癌を除く）
実施診療科：消化器内科
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：F-457 治験依頼者：MSD 株式会社
治験薬記号：MK-3475/MK-7339
一般名：ペンブロリズマブ/オラパリブ
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：前立腺癌
実施診療科：泌尿器科
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：F-456 治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社
治験薬記号：AIN457
一般名：セクキヌマブ
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：ループス腎炎
実施診療科：腎臓内科
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：F-455 治験依頼者：ノーベルファーマ株式会社
治験薬記号：NPC-21
一般名：-
開発相：第Ⅱ相

対象疾患：サイトメガロウルス感染症ハイリスク腎移植患者
実施診療科：臓器移植科
審査内容：審査依頼施設の実施体制の変更に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：454 治験依頼者：武田薬品工業株式会社
治験薬記号：TAK-788
一般名：
開発相：第Ⅱ相
対象疾患：
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：453 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：
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：クローン病
実施診療科：消化器内科
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、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：452 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-986177
一般名：
開発相：第Ⅱ相
対象疾患：急性期虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作(TIA)
実施診療科：脳卒中科院
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：451 治験依頼者：アストラゼネカ株式会社
治験薬記号：ADZ2281/MEDI4736
一般名：オラパリブ/デュルバルマブ
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：進行(FIGO分類ステージⅢ又はⅣ)high grade 上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌
実施診療科：産科・婦人科
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：449 治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社
治験薬記号：LNP023
一般名：
開発相：第Ⅱ相
対象疾患：IgA腎症
実施診療科：腎臓内科
審査内容：治験実施計画の改訂に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

受付番号：447 治験依頼者：アストラゼネカ株式会社
治験薬記号：MEDI4736
一般名：デュルバルマブ
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：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：445 治験依頼者：協和キリン株式会社
治験薬記号：KHK4827
一般名：プロダルマブ
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：掌蹠膿疱症
実施診療科：皮膚科
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：444 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：-
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：潰瘍性大腸炎
実施診療科：消化器内科
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：443 治験依頼者：バイエル薬品株式会社
治験薬記号：BAY86-5321
一般名：アフリベルセプト
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：未熟児網膜症
実施診療科：眼科
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：441 治験依頼者：ベーリンガーインゲルハイム株式会社
治験薬記号：BI 655130
一般名：Spesolimab
開発相：第Ⅱb相
対象疾患：掌蹠膿疱症
実施診療科：皮膚科
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：439 治験依頼者：MSD 株式会社
治験薬記号：MK-7902(E7080)/MK-3475
一般名：レンバチニブ/ペムブロリズマブ
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：非扁平上皮非小細胞肺癌

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、治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：438 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社
治験薬記号：CNT01275
一般名：ウステキヌマブ
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：多発性筋炎・皮膚筋炎
実施診療科：リウマチ・膠原病内科
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：437 治験依頼者：ユーシービージャパン株式会社
治験薬記号：L059/L059IV
一般名：レベチラセタム
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：てんかん
実施診療科：小児科
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：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：審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、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
一般名：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Ⅰ～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：審査依頼施設の実施体制の変更、治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、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
開発相：第Ⅱ/Ⅲ相
対象疾患：常染色体優性多発性囊胞腎
実施診療科：腎臓内科
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、治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、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：消化器内科
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、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：CNT01959
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：消化器内科
審査内容：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：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/PledOx
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：新たな安全性情報に基づいて、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：新たな安全性情報に基づいて、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
一般名：ブレクスピプラゾール
開発相：第Ⅱ/Ⅲ相^{No.420} 第Ⅲ相^{No.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、新たな安全性情報(420)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：消化器内科
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、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Ⅲb / Ⅲ相^{No.416} 第Ⅲ相^{No.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：消化器内科
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、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：消化器内科
審査内容：治験終了が報告された。
実施症例数0例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象：無

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：消化器内科
審査内容：新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：410 治験依頼者：MSD 株式会社
治験薬記号：MK-3475
一般名：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：治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、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：協和キリン株式会社
治験薬記号：RTA402

一般名：一
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：審査依頼施設の実施体制の変更、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：ブリグチニブ
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：アップフィ合同株式会社
治験薬記号：Risankizumab
一般名：リサンキズマブ
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：活動性クローン病
実施診療科：消化器内科
審査内容：治験終了が報告された。
実施症例数 0 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象：無

受付番号：396 治験依頼者：中外製薬株式会社
治験薬記号：MPDL3280A/RO7102122
一般名：アテゾリズマブ/Entrectinib
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：審査依頼施設の実施体制の変更、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：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
一般名：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：新たな安全性情報に基づいて、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：一

開発相：第Ⅱ相

対象疾患：急性骨髓性白血病

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：388

治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社

治験薬記号：ABL001

一般名：Asciminib

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：慢性期慢性骨髓性白血病

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：慢性期慢性骨髓性白血病

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：ゼリア新薬工業株式会社

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、新たな安全性情報に基づいて、治験継続の可否を検討した。

審査結果：承認

【藤田医科大学ばんたね病院】

受付番号：B-3

治験依頼者：マルホ株式会社

治験薬記号：nemolizumab

一般名：一

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：アトピー性皮膚炎に伴う既存治療で効果不十分なそう痒

実施診療科：小児科

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 : B-1 治験依頼者:ノバルティスファーマ株式会社
治験薬記号 : QGE031
一般名 : Ligelizumab
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 慢性特発性蕁麻疹
実施診療科 : 総合アレルギー科
審査内容 : 審査依頼施設の実施体制の変更に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果 : 承認

受付番号 : No.36(20-2-3) 治験依頼者:サノフィ株式会社
治験薬記号 : SAR231893/REGN668
一般名 : 一
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 結節性痒疹患者
実施診療科 : 総合アレルギー科
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 : No.35(20-2-3) 治験依頼者:サノフィ株式会社
治験薬記号 : SAR231893/REGN668
一般名 : 一
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 慢性蕁麻疹
実施診療科 : 総合アレルギー科
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 : No.34(18-11-28) 治験依頼者:ノバルティスファーマ株式会社
治験薬記号 : QGE031
一般名 : 一
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 慢性特発性蕁麻疹
実施診療科 : 総合アレルギー科
審査内容 : 審査依頼施設の実施体制の変更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 : No.30(17-7-24) 治験依頼者:アムジェン株式会社
治験薬記号 : AMG423
一般名 : omecamtiv mecarbil
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 慢性心不全患者
実施診療科 : 循環器内科
審査内容 : 新たな安全性情報に基づいて治験継続の可否を検討した。
審査結果 : 承認