

# 第6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10月26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・近藤・剣持・平野・大江・片岡・伊藤(信)委員、成田・三矢・濱野・及部非専門委員、太田・平野・高関外部委員

欠席委員：佐藤非専門員

日 時：2020年8月26日(水) 17:00～18:50

場 所：大学病院 外来棟6-2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-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：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-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：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-465 治験依頼者：協和キリン株式会社  
治験薬記号：KW-3357  
一般名：アンチトロンビンガンマ(遺伝子組換え)  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：早発型重症妊娠高血圧腎症  
実施診療科：産科・婦人科  
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-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：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-463 治験依頼者: アップヴィ合同株式会社  
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 : 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-462 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 655130  
一般名 : Spesolimab  
開発相 : 第Ⅱ相  
対象疾患 : 掌蹠膿疱症  
実施診療科 : 皮膚科  
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 : 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-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、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-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 : 神經線維腫症Ⅱ型  
実施診療科 : 脳神經外科  
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 : 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：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-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：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-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、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、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：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-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：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：機器16 治験依頼者：株式会社ビーエムジー  
治験機器記号：BMG-2015  
一般名：吸収性組織補強材  
対象疾患：肺手術に伴う気漏がある患者  
実施診療科：呼吸器外科  
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：一  
対象疾患：虚血性心疾患  
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

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：治験実施計画の改訂に基づいて、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、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：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：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-460 治験依頼者：富士フイルム富山化学株式会社  
治験薬記号：T-705a  
一般名：ファビビラビル  
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-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：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：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リスク腎移植患者  
実施診療科：臓器移植科  
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：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：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：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：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：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：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：450 治験依頼者：丸石製薬株式会社  
治験薬記号：MR13A11A  
一般名：レミフェンタニル塩酸  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：集中治療における人工呼吸中の痛み  
実施診療科：麻酔科  
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：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：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：448 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社  
治験薬記号：JNJ-73763989,JNJ-56136379  
一般名：－  
開発相：第Ⅱb相  
対象疾患：慢性B型肝炎  
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：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：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：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：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：443

治験依頼者：バイエル薬品株式会社

治験薬記号：BAY85-5321

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：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：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：CINTO1275

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：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、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 : 436 治験依頼者 : セルジーン株式会社  
治験薬記号 : Apremilast  
一般名 : アプレミラスト  
開発相 : 第Ⅲb相  
対象疾患 : 尋常性乾癥  
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 : 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、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 : 治験実施計画の改訂、契約内容の変更、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 : 430 治験依頼者 : 大鵬薬品工業株式会社  
治験薬記号 : Pro-NETU  
一般名 : 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恶心・嘔吐  
実施診療科 : 呼吸器内科・アレルギー科  
審査内容 : 治験終了が報告された。  
実施症例数 5例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象:無

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：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：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：426 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社  
治験薬記号：CINTO1959  
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：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：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：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：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 : 420 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  
対象疾患 : 大うつ病性障害  
実施診療科 : 精神科  
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 : 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 : 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 : 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 : 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 : 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、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：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：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：401,402 治験依頼者：アップヴィ合同会社

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：活動性クローニン病

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：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：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：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：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：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：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：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、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-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：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：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：—  
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：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：—  
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：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：—  
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：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：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：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