

第2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6月22日作成

出席委員：安岡委員長、廣瀬・山田副委員長、伊藤・外山・剣持・近藤・大江・片岡委員、佐藤・成田・三矢・濱野非専門委員、太田・平野・高関外部委員

欠席委員：今泉・平野委員

日 時：2020年4月22日(水) 17:00 ~ 18:40

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 3階第2会議室(Web会議システム)

【藤田医科大学病院】

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：腎・泌尿器外科

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：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：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-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：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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、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-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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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-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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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-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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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-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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、計画書の遵守状況報告に基づいて、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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、治験実施計画の改訂、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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、治験実施計画の改訂、審査依頼施設の実施体制の変更、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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : 本試験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、試験デザインを中心に審議がされた。また、試験の実施状況の定期報告、治験実施計画の改訂、新たな安全性情報に基づいて、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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、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/デュルバレマブ
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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : デュルバランマブ
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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 445 治験依頼者:協和キリン株式会社
治験薬記号 : KHK4827
一般名 : ブロダルマブ
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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治

験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：-

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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：尋常性乾癬
実施診療科：皮膚科
審査内容：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。
また治験中断が報告された。
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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、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
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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、治験実施計画の改訂、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 : 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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、治験実施計画の改訂(420)、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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 415 治験依頼者:千寿製薬株式会社
治験薬記号 : SJP-0133
一般名 : ラニビズマブ
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 渗出型加齢黄斑変性症
実施診療科 : 眼科
審査内容 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 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 : 本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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 : 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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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

一般名：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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：腎泌尿器外科
審査内容：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：急性骨髓性白血病
実施診療科：血液内科・化学療法科
審査内容：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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
一般名：デュルバーラ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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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

【藤田医科大学ばんたね病院】
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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：—
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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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.31(18-1-24)

治験依頼者：株式会社エムズサイエンス

治験薬記号：ST605

一般名：一

開発相：第Ⅱ相

対象疾患：単純ヘルペスウイルス角膜炎

実施診療科：眼科

審査内容：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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：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：本治験の継続申請にあたり、開発経緯、本剤の特徴及び治験の方法について対象疾患、治験デザインを中心に審議がされた。また、治験の実施状況の定期報告、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