

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

欠席委員：今泉・大江委員、成田非専門委員

日 時：2021年7月28日(水) 17:00 ~ 18:50

場 所：大学病院 外来棟6-3 セミナールーム(Web会議システム)  
ぱんたね病院 (Web会議システム)

#### 【藤田医科大学病院】

受付番号：	F-D-21	治験依頼者：	医師主導治験
治験薬記号：	トリズマブ		
一般名：	トリズマブ(遺伝子組換え)		
開発相：	第Ⅱ相		
対象疾患：	顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症		
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-D-20	治験依頼者：	医師主導治験
治験薬記号：	EFE		
一般名：	-		
開発相：	第Ⅰ/Ⅱ相		
対象疾患：	感染初期の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-D-19	治験依頼者：	医師主導治験
治験薬記号：	BS-01		
一般名：	ブクラデシンナトリウム		
開発相：	第Ⅰ/Ⅱ相		
対象疾患：	重症メチルマロン酸血症		
実施診療科：	小児科		
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-491	治験依頼者：	MSD 株式会社
治験薬記号：	MK-7684A		
一般名：	-		
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。

また、治験終了が報告された。

実施症例数 6 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象:5 件

受付番号：F-D-18

治験依頼者：医師主導治験

治験薬記号：EXG-5003

一般名：-

開発相：第Ⅰ/Ⅱ相

対象疾患：健康成人

実施診療科：感染症科

審査内容：治験の実施状況の定期報告、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-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：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-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：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-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：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：ベニシズマブ

一般名：ベニシズマブ

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：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：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：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：新たな安全性情報、計画書の遵守状況報告、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：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-P-001 治験依頼者：JCRファーマ株式会社  
試験薬記号：JR-141  
一般名：パビナフスピ アルファ(遺伝子組換え)  
開発相：第Ⅳ相  
対象疾患：ムコ多糖症Ⅱ型  
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：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、審査依頼施設の実施体制の変更に基づいて、試験継続の可否を検討した。  
審査結果：承認

受付番号：F-489 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社  
治験薬記号：CNTO1275  
一般名：ウステキヌマブ  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：高安動脈炎  
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、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-488

治験依頼者：小野薬品工業株式会社

治験薬記号：ONO-2910

一般名：-

開発相：第Ⅱ相

対象疾患：日本人糖尿病性多発神経障害患者

実施診療科：内分泌・代謝・糖尿病内科

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-487

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(JP325)

一般名：ファビピラビル

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：治験薬投与開始前 72 時間以内に発症した重症化リスク因子をもつ 50 歳以上の COVID19 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、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-486

治験依頼者：AM Phama 株式会社(治験国内管理人)ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社

治験薬記号：recAP

一般名：組換えヒトアルカリオフスファターゼ

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：敗血症性急性腎障害

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：F-484

治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

治験薬記号：JNJ-67896062

一般名：-

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：肺動脈性肺高血圧症

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：F-483

治験依頼者：全薬工業株式会社

治験薬記号：IDEC-C2B8-SC

一般名：リツキシマブ

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：未治療の CD20 陽性、高腫瘍量の濾胞性リンパ腫

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-481

治験依頼者：第一三共株式会社

治験薬記号：DS-1062a

一般名：-

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：進行又は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：F-480 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社  
治験薬記号：TAR-200/Cetrelimab  
一般名：ゲムシダビン 225 mg 膀胱内送達システム(TAR 200)/セトレリマブ  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌  
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：F-479 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社  
治験薬記号：TAR-200/Cetrelimab  
一般名：ゲムシダビン 225 mg 膀胱内送達システム(TAR 200)/セトレリマブ  
開発相：第Ⅱb相  
対象疾患：高リスク筋層非浸潤性膀胱癌  
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：F-478 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：Iptacopan  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：原発性 IgA 腎症  
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-477 治験依頼者：MSD 株式会社  
治験薬記号：MK-6482  
一般名：-  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：腎細胞癌  
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-476 治験依頼者：小野薬品工業株式会社  
治験薬記号：ONO-4578/ONO-4538  
一般名：未定/ニボルマブ  
開発相：第Ⅰ相  
対象疾患：切除不能な進行又は再発の胃がん  
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：F-475 治験依頼者：マルホ株式会社  
治験薬記号：nemolizumab  
一般名：nemolizumab  
開発相：第Ⅱ/Ⅲ相  
対象疾患：結節性痒疹に伴う既存治療で効果不十分なそう痒  
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-474 治験依頼者:サノフィ株式会社  
治験薬記号 : SAR231893  
一般名 : デュピルマブ  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : アトピー性皮膚炎  
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-473 治験依頼者:第一三共株式会社  
治験薬記号 : DS-1062a  
一般名 : Datopotamab Deruxtecan  
開発相 : 第Ⅱ相  
対象疾患 : 進行又は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 : F-469 治験依頼者:アップフィ合同会社  
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 : 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-468 治験依頼者:アップフィ合同会社  
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 : 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 : ベニシズマブ、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:アップフィ合同会社  
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 : 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-462 治験依頼者:日本ベーリング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 : 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-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、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-458 治験依頼者:ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社(治験国内管理人)  
治験薬記号 : VIS649  
一般名 : VIS649  
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 : 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 : 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-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：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：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：milvexian  
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/デュルバリマブ  
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：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、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：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：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：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Ⅱb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：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：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：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：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：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：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：デュルバカルマブ  
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：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：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：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：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：422 治験依頼者：大鵬薬品工業株式会社  
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：消化器内科  
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：420 治験依頼者：大塚製薬株式会社  
治験薬記号：OPC-34712  
一般名：プレクスピラゾール  
開発相：第Ⅱ／Ⅲ相  
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：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)<sup>No.416</sup>(維持)<sup>No.417</sup>  
一般名：Risankizumab  
開発相：第Ⅱb / Ⅲ相<sup>No.416</sup> 第Ⅲ相<sup>No.417</sup>  
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：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：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：ペムプロリズマブ  
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：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：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：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

#### 【藤田医科大学ばんたね病院】

受付番号：B-8 治験依頼者：中外製薬株式会社  
治験薬記号：RO7496998  
一般名：一  
開発相：第Ⅲ相  
対象疾患：COVID-19  
実施診療科：呼吸器内科  
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：B-6 治験依頼者：アムジェン株式会社  
治験薬記号：AMG157  
一般名：テゼペルマブ  
開発相：第Ⅱ相  
対象疾患：一  
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：B-5 治験依頼者：サノフィ株式会社

治験薬記号 : SAR231893  
一般名 : デュピルマブ  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : 慢性誘発性寒冷蕁麻疹  
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 : B-4 治験依頼者:マルホ株式会社  
治験薬記号 : nemolizumab  
一般名 : ネモリズマブ  
開発相 : 第Ⅱ/Ⅲ相  
対象疾患 : 結節性痒疹に伴う既存治療で効果不十分なそう痒  
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 : B-3 治験依頼者:マルホ株式会社  
治験薬記号 : nemolizumab  
一般名 : ネモリズマブ  
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 : 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-2 治験依頼者:パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)  
治験薬記号 : Dupilumab  
一般名 : Dupilumab  
開発相 : 第Ⅲ相  
対象疾患 : アレルギー性気管支肺アスペルギルス症  
実施診療科 : 呼吸器内科  
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 : 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 : 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.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 : 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