

第 41 回 藤田医科大学病院群 共同治験審査委員会議事要旨

2023 年 9 月 26 日作成

出席委員：廣岡委員長、廣瀬副委員長、今泉・外山・近藤・矢上・伊藤(信)・大江・宮下委員、飯島・成田・桑原・濱野・三矢非専門委員、太田・平野・高関外部委員

欠席委員：山田副委員長、安岡・伊藤(哲)・剣持委員

日 時：2023 年 7 月 26 日(水) 17:00 ~ 18:30

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)

ばんたね病院 (Web 会議システム)

岡崎医療センター (Web 会議システム)

【藤田医科大学病院】

受付番号：F-563

治験依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

被験薬記号：BI 685509

開発相：第Ⅱ相

対象疾患：全身性強皮症

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：修正の上で承認

受付番号：F-564

治験依頼者：株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人)

被験薬記号：Obexelimab

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：IgG4 関連疾患

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：承認

【ばんたね病院】

受付番号：B-018

治験依頼者：マルホ株式会社

被験薬記号：nemolizumab

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：アトピー性皮膚炎に伴うそう痒

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

【藤田医科大学病院】

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

被験薬記号：BMS-936558/BMS-734016

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：403

治験依頼者：小野薬品工業株式会社

被験薬記号：ONO-4538

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 : 409 治験依頼者:協和キリン株式会社
被験薬記号 : RTA402
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 : 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
被験薬記号 : MK-3475
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、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 : 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)
被験薬記号 : BGB-A317
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 : 416,417 治験依頼者:アッヴィ合同会社
被験薬記号 : Risankizumab (導入) No.416 (維持) No.417
開発相 : 第Ⅱb / 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
実施診療科 : 消化器内科
審査内容 : 新たな安全性情報(417)に基づいて、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
被験薬記号 : BMS-986165
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 : 433 治験依頼者:シミック株式会社(治験国内管理人)
被験薬記号 : BMN165
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に基づいて、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
被験薬記号 : AZD2281/MEDI4736
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、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
被験薬記号 : AIN457
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

治験依頼者:ノバルティスファーマ株式会社

受付番号 : F-457
被験薬記号 : MK-3475/MK-7339
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

治験依頼者:MSD 株式会社

受付番号 : F-464
被験薬記号 : RO7112689
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
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

治験依頼者:中外製薬株式会社

受付番号 : F-466
被験薬記号 : ABT-263(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
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

治験依頼者:アッヴィ合同会社

受付番号 : F-467
被験薬記号 : RO4876646、MPDL3280A
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 未治療の進展型小細胞肺癌
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

治験依頼者:中外製薬株式会社

受付番号 : F-468
被験薬記号 : ABT263(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
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

治験依頼者:アッヴィ合同会社

受付番号 : F-469
被験薬記号 : ABT263(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
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

治験依頼者:アッヴィ合同会社

受付番号 : F-473 治験依頼者:第一三共株式会社
被験薬記号 : DS-1062a
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 : 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-474 治験依頼者:サノフィ株式会社
被験薬記号 : SAR231893
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-476 治験依頼者:小野薬品工業株式会社
被験薬記号 : ONO-4578/ONO-4538
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 : 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
被験薬記号 : LNP023
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 : 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-479 治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社
被験薬記号 : TAR-200/Cetrelimab
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-480 治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社
被験薬記号 : TAR-200/Cetrelimab
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-481 治験依頼者:第一三共株式会社
被験薬記号 : DS-1062a
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に基づいて、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
被験薬記号：IDEC-C2B8-SC
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
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-484 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社
被験薬記号：JNJ-67896062
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-485 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)
被験薬記号：CHK-01
開発相：第Ⅲ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に基づいて、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
被験薬記号：ONO-2910
開発相：第Ⅱ相
対象疾患：日本人糖尿病性多発神経障害
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、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：F-491 治験依頼者：MSD 株式会社
被験薬記号：MK-7684A
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：F-492 治験依頼者：MSD 株式会社
被験薬記号：MK-3475
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：F-493 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社
被験薬記号：JNJ-80202135
開発相：第Ⅱ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：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-494 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）

被験薬記号：GSK3511294

開発相：第ⅢA相

対象疾患：コントロール不良の好酸球性重症喘息

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：F-495 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）

被験薬記号：GSK3511294

開発相：第ⅢA相

対象疾患：好酸球性重症喘息

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-496 治験依頼者：MSD 株式会社

被験薬記号：MK-6482、MK-7902/E7080

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-497 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

被験薬記号：JNJ-42756493

開発相：第Ⅱ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：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-500 治験依頼者：武田薬品工業株式会社

被験薬記号：TAK-771

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：日本人慢性炎症性脱髓性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパシー

実施診療科：脳神経内科

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-501 治験依頼者：帝人ファーマ株式会社

被験薬記号：NT 201

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：慢性流涎症（唾液過多）

実施診療科：脳神経内科

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-502 治験依頼者：DOT ワールド株式会社（治験国内管理人）

被験薬記号：PBCLN-007(+6)、PBCLN-008(+8)、PBCLN-009(CR)

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：極低出生体重児

実施診療科：小児科

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-503

治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社

被験薬記号：LNP023

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：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-504

治験依頼者：住友ファーマ株式会社

被験薬記号：SEP-363856

開発相：第Ⅱ/Ⅲ相

対象疾患：急性期統合失調症

実施診療科：精神科

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

審査結果：承認

受付番号：F-506

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)

被験薬記号：GEN3013

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：再発又は難治性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫

実施診療科：血液内科

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-508

治験依頼者：H. Lundbeck A/S

被験薬記号：Lu AF82422

開発相：第Ⅱ相

対象疾患：多系統萎縮症

実施診療科：脳神経内科

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：F-509

治験依頼者：MSD 株式会社

被験薬記号：MK-3475、MK-6482、MK-7902/E7080、MK-1308A 及び M-darbe

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：切除不能な局所進行又は転移性腎細胞癌

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-511

治験依頼者：バイオジェン・ジャパン株式会社

被験薬記号：BIIIB059

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：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：F-512

治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社

被験薬記号 : ABL001
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
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 : F-513 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)
被験薬記号 : etrasimod (APD334)
開発相 : 第Ⅱ相
対象疾患 : 中等度から重度の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、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。
また、治験の終了が報告された。
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 : F-514 治験依頼者:中外製薬株式会社
被験薬記号 : RO5072759
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 活動性ループス腎炎
実施診療科 : -
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 : F-515 治験依頼者:ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社
被験薬記号 : CC-486
開発相 : 第Ⅱ相
対象疾患 : 日本人急性骨髓性白血病
実施診療科 : 血液内科
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-517 治験依頼者:インスマッド合同会社
被験薬記号 : INS1007
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 囊胞性線維症を伴わない気管支拡張症
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-518 治験依頼者:武田薬品工業株式会社
被験薬記号 : TAK-788
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 : F-519 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)
被験薬記号 : etrasimod (APD334)
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 中等度から重度の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、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。

また、治験の終了が報告された。

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：F-521 治験依頼者：大塚製薬株式会社
被験薬記号：OPB-111077
開発相：第Ⅰ相
対象疾患：びまん性大細胞型B細胞リンパ腫
実施診療科：血液内科
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-523 治験依頼者：インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社
被験薬記号：-
開発相：第Ⅰ相
対象疾患：-
実施診療科：血液内科
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-524 治験依頼者：株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)
被験薬記号：HZN-825
開発相：第Ⅱb相
対象疾患：びまん性皮膚硬化型全身性強皮症
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に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：F-525 治験依頼者：アストラゼネカ株式会社
被験薬記号：Anifrolumab
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：活動性を示す増殖性ループス腎炎
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：F-527 治験依頼者：小野薬品工業株式会社
被験薬記号：ONO-7913/ONO-4538
開発相：第Ⅰ相
対象疾患：根治切除不能な進行又は再発の結腸・直腸がん
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：F-528 治験依頼者：第一三共株式会社
被験薬記号：U3-1402
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：EGFR-TKI療法が奏効しなかった転移又は局所進行 EGFRm NSCLC
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-529 治験依頼者：武田薬品工業株式会社
被験薬記号：TAK-079
開発相：第Ⅰb相
対象疾患：原発性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-530

治験依頼者：MSD 株式会社

被験薬記号：MK-6482 及び MK-3475

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：腎摘除術後の再発リスクが Intermediate-high 若しくは High、又は M1NED の ccRCC

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-531

治験依頼者：大塚製薬株式会社

被験薬記号：OPC-34712FUM

開発相：第Ⅲ相/検証試験

対象疾患：統合失調症

実施診療科：精神科

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-532

治験依頼者：大塚製薬株式会社

被験薬記号：OPC-34712FUM

開発相：第Ⅲ相/長期安全性試験

対象疾患：統合失調症

実施診療科：精神科

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-533

治験依頼者：株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)

被験薬記号：AG-881

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：低悪性度神経膠腫

実施診療科：脳神経外科

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：F-534

治験依頼者：ノーベルファーマ株式会社

被験薬記号：NPC-12Y

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：結節性硬化症に伴う顔面血管線維腫

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：F-535

治験依頼者：サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社(治験国内管理人)

被験薬記号：Sibemprelimab(VIS649)

開発相：第Ⅲ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-537

治験依頼者：中外製薬株式会社

被験薬記号：-

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：肝細胞癌

実施診療科：-

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：F-539

治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

被験薬記号：JNJ-61186372-SC

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：EGFR 遺伝子変異陽性の手術不能又は再発非小細胞肺癌

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-540

治験依頼者：大鵬薬品工業株式会社

被験薬記号：AB122

開発相：第 1a/1b 相

対象疾患：進行固形癌

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-541

治験依頼者：日本イーライリリー株式会社

被験薬記号：LY3650150

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：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-542

治験依頼者：日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社

被験薬記号：BI 1015550

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：特発性肺線維症

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-543

治験依頼者：日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社

被験薬記号：BI 1015550

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：進行性線維化を伴う間質性肺疾患

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：F-544

治験依頼者：中外製薬株式会社

被験薬記号：SA237

開発相：第Ⅲ相

対象疾患：自己免疫介在性脳炎

実施診療科：脳神経内科

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-545

治験依頼者：協和キリン株式会社

被験薬記号：KK4277

開発相：第Ⅰ相

対象疾患：活動性皮膚病変を有する SLE 患者又は CLE 患者
実施診療科：皮膚科
審査内容：治験実施計画の改訂、契約内容の変更に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：F-549 治験依頼者：マルホ株式会社
被験薬記号：M610101
開発相：第Ⅱ/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：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-550 治験依頼者：マルホ株式会社
被験薬記号：M610101
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：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-551 治験依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
被験薬記号：BI 655130
開発相：第Ⅱb/Ⅲ相
対象疾患：選択基準をすべて満たし、除外基準のいずれにも該当しない 18 歳以上の IHS 基準に基づく中等度から重度の HS 患者
実施診療科：皮膚科
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：F-552 治験依頼者：一般社団法人 日本血液製剤機構
被験薬記号：GB-0998
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：副腎皮質ステロイド療法後に残存する神経障害を有する EGPA 患者
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に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果：承認

受付番号：F-553 治験依頼者：バイエル薬品株式会社
被験薬記号：BAY 2433334
開発相：第Ⅲ相
対象疾患：急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスク TIA(一過性脳虚血発作)
実施診療科：脳卒中科院
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：F-556 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)
被験薬記号：GSK3511294
開発相：第ⅢA 相
対象疾患：コントロール不良の好酸球性重症喘息
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-557 治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

被験薬記号 : BMS-986165
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 全身性エリトマトーデス
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に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果 : 承認

受付番号 : F-558 治験依頼者:日本イーライリリー株式会社
被験薬記号 : LY3650150
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 中等症から重症のADを有する小児
実施診療科 : 皮膚科
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 : F-559 治験依頼者:MSD 株式会社
被験薬記号 : MK-3475A
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 非小細胞肺癌 (NSCLC)IV期
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 : F-561 治験依頼者:Meiji Seika ファルマ株式会社
被験薬記号 : OP0595
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : cUTI,AP,HABP,VABP,cIAI
実施診療科 : 感染症科
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 : F-562 治験依頼者:エーザイ株式会社
被験薬記号 : E7386 及び E7080/レンバチニブ
開発相 : 第Ⅰb 相
対象疾患 : 肝細胞がん、大腸がん、子宮体がん
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 : F-P-001 治験依頼者:JCR ファーマ株式会社
試験薬記号 : JR-141
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 : 試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 : D-13 治験依頼者:医師主導治験
被験薬記号 : ONO-4538
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 : F-D-16 治験依頼者: 医師主導治験
被験薬記号 : IDEC-C2B8
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、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-21 治験依頼者: 医師主導治験
被験薬記号 : トシリズマブ
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 : 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 : F-D-22 治験依頼者: 医師主導治験
被験薬記号 : MPDL3280A、RO4876646
開発相 : 第Ⅲb相
対象疾患 : 中間期肝細胞癌
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 : F-D-23 治験依頼者: 医師主導治験
被験薬記号 : GE-045
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 脾腫瘍性病変(脾充実性腫瘍又は脾囊胞性腫瘍)
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 : F-D-24 治験依頼者: 医師主導治験
被験薬記号 : S-217622
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : COVID-19
実施診療科 : 感染症科
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 : F-D-25 治験依頼者: 医師主導治験
被験薬記号 : IDEC-C2B8
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : ネフローゼ型膜性腎症
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

【ばんたね病院】

受付番号 : B-6 治験依頼者: アムジェン株式会社
被験薬記号 : AMG157
開発相 : 第Ⅱ相
対象疾患 : -
実施診療科 : 総合アレルギー科
審査内容 : 治験の終了が報告された。

実施症例数 8 例 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象:無

受付番号 : B-9 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)
被験薬記号 : GSK3511294
開発相 : 第ⅢA相
対象疾患 : 好酸球性重症喘息
実施診療科 : 呼吸器内科
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 : B-010 治験依頼者: サノフィ株式会社
被験薬記号 : SAR444671
開発相 : 第Ⅱ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、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-011 治験依頼者: ノバルティスファーマ株式会社
被験薬記号 : LOU064
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 : B-013 治験依頼者: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
被験薬記号 : CC-93538
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : 好酸球性胃腸炎(EGE)
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に基づいて、治験継続の可否を検討した。
審査結果 : 承認

受付番号 : B-014 治験依頼者: 大鵬薬品工業株式会社
被験薬記号 : TAS5315
開発相 : 前期第Ⅱ相
対象疾患 : 慢性突発性蕁麻疹(CSU)
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 : B-015 治験依頼者: アキュリスファーマ株式会社
被験薬記号 : BF2.649
開発相 : 第Ⅲ相
対象疾患 : ナルコレプシータイプ1及び2
実施診療科 : 耳鼻咽喉科
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-016 治験依頼者: アキュリスファーマ株式会社
被験薬記号 : BF2.649
開発相 : 第Ⅲ相

対象疾患：閉塞性睡眠時無呼吸症候に伴う日中の過度の眠気
実施診療科：耳鼻咽喉科
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-017 治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社
被験薬記号：LOU064
開発相：第Ⅲb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、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：B-ED-001 治験依頼者：医師主導治験
被験薬記号：CI-CT001-2021001
一般名：
開発相：
対象疾患：発作性心房細動
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