

整理番号	218019		
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象としたグルセルマブの第II/III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	同意説明文書	レター	治験参加者の健康被害に関する補償制度の概要
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	218020		
治験課題名	エドワーズライフサイエンス(株)の依頼による大動脈弁置換術を必要とする重度の石灰化大動脈弁狭窄症を有する低リスク患者を対象としたEWJ-003の製造販売後臨床試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	右腓骨骨折 第1報		承認
	上記の当院での重篤な有害事象について、責任医師の見解に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	219003		
治験課題名	アヅビ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎病患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する製造販売後臨床試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	御礼状		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	219005		
治験課題名	小野薬品工業(株)の依頼による尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブとイビリムマブの第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験分担医師		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	219010		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	219013		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalmabの第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	219019		
治験課題名	ノバルティスファーマ(株)の依頼による多発性硬化症患者を対象としたOMB157の製造販売後臨床試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	右脛腓骨骨幹部骨折 第3報		承認
	上記の当院での重篤な有害事象について、責任医師の見解に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	220004		
治験課題名	MSD(株)の依頼による高リスクの局所進行子宮頸癌患者を対象としたMK-3475と同時化学放射線療法の併用療法及び同時化学放射線療法の単独療法の製造販売後臨床試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	試験期間が1年を超えるため、試験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	該当なし		該当なし

整理番号	220019		
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼によるEGFRエクソン20挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としてamivantamabとカルボプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較するランダム化、非盲検、第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	契約期間	承認
上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			
継続(安全性)	該当なし		該当なし

整理番号	221002		
治験課題名	MSD(株)根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMK-3475又はプラセボを併用する第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	年次報告	承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	221003		
治験課題名	H. Lundbeck A/S依頼による片頭痛患者を対象としたEptinezumabの有効性及び安全性を評価する第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	該当なし		該当なし

整理番号	221005		
治験課題名	中外製薬(株)の依頼による膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第III相臨床試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	221015		
治験課題名	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン(同)の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験薬概要書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	221017		
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による【原題】Efficacy and Safety Study of Nipocalimab IV Infusions for Adults With Generalized Myasthenia Gravis 【邦題】成人の全身型重症筋無力症患者を対象とするNipocalimabの静脈内投与の有効性及び安全性試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	221018		
治験課題名	ボストン・サイエンティフィックジャパン(株)の依頼による非弁膜症性心房細動患者の塞栓症予防におけるBSJ017Wの比較試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	白内障手術 第3報		承認
	上記の当院での重篤な有害事象について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	221020		
治験課題名	グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としてbelantamab mafodotinとポマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法を、ポマリドミドとボルテゾミド及びデキサメタゾンとの併用療法と比較検討する第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	221021		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	治験薬概要書	治験分担医師
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	措置報告	
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	222002		
治験課題名	(治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験契約変更に関する覚書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	222004		
治験課題名	(治験国内管理人) メドベイス・ジャパン株式会社の依頼による重症筋無力症成人患者を対象としたInebilizumabの第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	222005		
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	222009		
治験課題名	シミック(株)の依頼による慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療におけるavatrombopagの有効性及び安全性を評価する非盲検試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	222010		
治験課題名	ファイザー(株)の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) の第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	222012		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	222013		
治験課題名	ファイザー(株)の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) の第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	222017		
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による1ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC投与製剤, ダラツムマブSC投与製剤及びボマリドミドの併用 (Tal-DP) 又はtalquetamab SC投与製剤及びダラツムマブSC投与製剤の併用 (Tal-D) と, ダラツムマブSC投与製剤, ボマリドミド及びデキサメタゾン (DPd) を比較する第3相ランダム化試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	222021		
治験課題名	サノフィ(株)の依頼による再発性及び/又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	222023		
治験課題名	アキュリスファーマ(株)の依頼によるnCPAP療法を受けても日中の過度の眠気が認められる日本人閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者にBF2.649を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験(パート1)と、その後の非盲検、長期投与試験(パート2)からなる第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	222024		
治験課題名	ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による過体重又は肥満を有する東アジア人患者を対象としたNN9838の第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	研究報告	承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	223003		
治験課題名	協和キリン(株)(治験国内管理人)の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451単剤療法の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	被験者への支払いに関する資料		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	該当なし		該当なし

整理番号	223005		
治験課題名	日本イーライリリー(株)の依頼による早期乳癌患者を対象とした第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	223009		
治験課題名	ファイザー（株）の依頼による、多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ（PF-06863135）の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	223010		
治験課題名	協和キリン（株）（治験国内管理人）の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	223011		
治験課題名	中外製薬（株）の依頼による肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマブの第III相臨床試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験分担医師		承認
			上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	その他（海外重篤副作用情報の治験実施医療機関への伝達漏れおよび副作用報告症例票内の記載不備に関するご報告とお願い(最終報告書)(2025年2月13日)、過去に伝達済みの安全性情報に対する変更対比表(2025年2月7日))	承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	223012		
治験課題名	アレクシオンファーマ合同会社による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたALXN1720の第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	被験者様の本試験参加への御礼に関する資料	被験者様へ治験薬割り付け群をお伝えする資料	承認
			上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	223013		
治験課題名	アストラゼネカ（株）の依頼による高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象としたVolrustomigの第III相試験（eVOLVE-Cervical）		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告	承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	223014		
治験課題名	ヤンセンファーマ（株）の依頼による発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験分担医師	治験協力者	承認
			上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	223016		
治験課題名	ヤンセンファーマ（株）の依頼による抗CD38 抗体及びレナリドミドを含む1～4 ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab 及びボマリドミドの併用療法（Tal-P）、talquetamab 及びteclistamab の併用療法（Tal-Tec）、並びに治験責任（分担）医師が選択するエロツズマブ、ボマリドミド、及びデキサメタゾン併用療法（EPd）又はボマリドミド、ボルテゾミブ、及びデキサメタゾン併用療法（PVd）を比較する第3相ランダム化試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験実施計画書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	223017		
治験課題名	小野薬品工業（株）の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第II相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）			該当なし
	該当なし		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	年次報告	承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224002		
治験課題名	ブリistol・マイヤーズ スクイブ（株）の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験：SUCCESSOR-1		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験薬概要書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）	肺炎 第1報	RSウイルス肺炎 第2報	承認
	上記の当院での重篤な有害事象について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224003		
治験課題名	カネカ（株）の依頼によるKA-301の急性期脊髄損傷に対する第I/II相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験分担医師		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）			該当なし
	該当なし		

整理番号	224004		
治験課題名	中外製薬（株）の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたR07434656の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験分担医師	被験者の募集の手順(広告等)に関する資料	承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224006		
治験課題名	アストラゼネカ（株）の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたvolrustomig（MEDI5752）の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）			該当なし
	該当なし		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224007		
治験課題名	MSD(株)中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240を投与した際の有効性と安全性を検討する第III相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	添付文書	結核の危険因子の評価用質問集
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224008		
治験課題名	ファイザー(株)の依頼によるCD38を標的とする前治療を受けた再発/難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、エルラナタマブ単剤投与とエロツズマブ、ボマリドミドおよびデキサメタゾン(EPd)、ボマリドミド、ボルテゾミブおよびデキサメタゾン(PVd)、またはカルフィルゾミブおよびデキサメタゾン(Kd)を比較する非盲検、第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験薬概要書		
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224009		
治験課題名	第一三共株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性の高異型度卵巣癌、原発性腹膜癌、又は卵管癌患者を対象としたRaludotatug Deruxtecan(R-DXd)の第II/III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	同意説明文書	
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224010		
治験課題名	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A(Dostarlimab)の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	同意説明文書	治験責任医師
	治験契約変更に関する覚書		治験分担医師
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224011		
治験課題名	グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による日本人の初発の進行又は再発子宮体癌患者を対象とした、dostarlimab、カルボプラチン及びパクリタキセルの併用療法後、dostarlimab単剤療法を行う治療法を評価する第II相、多施設共同、非盲検、単群試験(RUBY-J)		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続(変更)	治験実施計画書		
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224012		
治験課題名	サノフィ(株)の依頼による多発性硬化症患者を対象としたtolebrutinibの長期安全性及び忍容性を検討する第III相継続投与試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続(変更)			
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224013		
治験課題名	ヴィアトリス製薬(株)の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	同意説明文書	治験分担医師
	治験コーディネーター経費支払いに関する覚書		
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		承認
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		承認

整理番号	224014		
治験課題名	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験: SUCCESSOR-2		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験薬概要書		
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		承認
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		承認

整理番号	224015		
治験課題名	サノフィ(株)の依頼による再発型多発性硬化症の成人患者を対象としたfrexalimab(SAR441344)の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	「業務委託に関する覚書」の変更覚書	レター
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		承認
継続(安全性)			
	該当なし		該当なし

整理番号	224016		
治験課題名	マルホ(株)の依頼によるnemolizumabの第II相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			
	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	措置報告	
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		承認

整理番号	224017		
治験課題名	MSD(株)の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌に対するMK-2870		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	口内炎に関する被験者用パンフレット		
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		承認
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	年次報告	
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		承認

整理番号	224018		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	治験薬概要書	治験分担医師
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		承認
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		承認

整理番号	224019		
治験課題名	武田薬品工業（株）の依頼による中等度から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	224020		
治験課題名	プリストル・マイヤーズ スクイブ（株）の依頼による製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	224021		
治験課題名	武田薬品工業（株）の依頼による葉酸受容体 α 陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対するmirvetuximab soravtansine（TAK-853）の国内第1/2相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	224022		
治験課題名	MSD（株）の依頼による中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240（tuliskibart）を投与した際の有効性と安全性を検討する第III相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	224024		
治験課題名	Regeneron Pharmaceuticals, Inc.の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたLIVOSELTAMAB をエロツズマブ+ ポマリドミド+ デキサメタゾンの併用療法と比較した第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験薬概要書	同意説明文書	承認
			上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	224025		
治験課題名	MSD（株）の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としてのMK-2870		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験薬概要書	同意説明文書	承認
			口内炎に関する被験者用パンフレット
			上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	224027		
治験課題名	キッセイ薬品工業（株）の依頼によるKDT-3594の後期第II相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験実施計画書	同意説明文書	承認
	上記の変更にに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）			該当なし
	該当なし		

整理番号	224028		
治験課題名	中外製薬（株）の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたR05072759 の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）			該当なし
	該当なし		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224029		
治験課題名	武田薬品工業（株）の依頼によるFR α 高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）			該当なし
	該当なし		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224031		
治験課題名	マルホ（株）の依頼によるnemolizumabの原因不明の慢性そう痒症に対する第II相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）			該当なし
	該当なし		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告	承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225001		
治験課題名	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3041658 (Eltrekibart) の第II相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験契約変更に関する覚書		承認
	上記の変更にに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）			該当なし
	該当なし		

整理番号	225002		
治験課題名	サノフィ（株）の依頼によるステージ2の1型糖尿病の日本人小児及び成人を対象としたteplizumabの第II相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験実施計画書	同意説明文書	承認
	上記の変更にに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	年次報告	承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225003		
治験課題名	MSD(株)の依頼によるPD-L1 TPS が50%以上の転移性非小細胞肺癌に対するMK-2870+ペムプロリズマブ併用療法とペムプロリズマブ単独療法を比較する試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	口内炎に関する被験者用のパンフレット		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225004		
治験課題名	MSD(株)の依頼による、MK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	被験者の健康被害の補償について説明した文書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	225005		
治験課題名	第一三共(株)の依頼によるHER2発現卵巣癌の一次維持療法としてのトラスツマブ デルクステカン+ ペバシズマブ併用療法とペバシズマブ単剤療法を比較する第III相非盲検多施設共同無作為化試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験契約変更に関する覚書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225006		
治験課題名	サノフィ(株)の依頼による成人クローン病患者を対象としたSAR441566の第II相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	年次報告	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	

整理番号	225007		
治験課題名	グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による初発多発性骨髄腫(TINDMM)患者を対象としたベランタマブ マホドチンの第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	医主導-14			
治験課題名	医師主導による急性骨髄性白血病に対する治療用がんペプチドワクチン（DSP-7888）の第Ⅱ相医師主導試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	治験実施計画書			承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			
継続（安全性）				該当なし
	該当なし			
継続（モニタリング）				該当なし
	該当なし			

整理番号	医主導-15			
治験課題名	医師主導によるEGFR遺伝子変異陽性未治療進行非小細胞肺癌を対象としたオシメルチニブ+ネシツムマブ併用の第Ⅰ/Ⅱ相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）				該当なし
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			承認
	国内から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			
継続（モニタリング）				該当なし
	該当なし			

整理番号	医主導-17			
治験課題名	医師主導による未治療多発性骨髄腫を対象とした自家末梢血幹細胞移植後の地固め療法としてのIsatuximab, Pomalidomide, Dexamethasone併用療法の有効性・安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）				該当なし
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			承認
	国内・海外から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			
継続（モニタリング）				該当なし
	該当なし			

3. 製造販売後調査の審議

整理番号	フ-131			
調査薬・調査機器名	ヤンセンファーマ（株）の依頼によるオプスミット錠10mgの副作用・感染症等詳細調査（ヤンセン症例管理番号：J24081053）			
区分	審議内容			審議結果
副作用・感染症報告	上記について、調査実施の妥当性について審議した。			承認
新規				

整理番号	1414			
調査薬・調査機器名	ファイザー（株）の依頼によるエルレフィオ皮下注特定使用成績調査－長期使用に関する調査－（C1071010）			
区分	審議内容			審議結果
特定使用成績調査	調査予定症例数			承認
継続（変更）	上記について、調査実施の妥当性について審議した。			

整理番号	フ-129			
調査薬・調査機器名	マルホ（株）の依頼によるミチーガ皮下注用60mgシリンジ有害事象詳細調査			
区分	審議内容			審議結果
副作用・感染症報告	調査実施期間			承認
継続（変更）	上記について、調査実施の妥当性について審議した。			

【報告事項】

整理番号	209020
治験課題名	味の素(株)の依頼によるクローン病患者を対象としたAJM300の第II/III相試験
区分	報告内容
報告	開発中止した旨が報告された。

整理番号	212006
治験課題名	中外製薬(株)の依頼による原発性乳癌患者を対象とした R04368451/Ro45-2317の製造販売後臨床試験
区分	報告内容
報告	当院での試験実施が終了した旨が報告された。

整理番号	219014
治験課題名	小野薬品工業(株)の依頼による依頼によるON0-4538の肝細胞がん患者を対象とした術後補助化学療法の新III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	219018
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象としたグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第IIb/III相試験
区分	報告内容
報告	製造販売承認を取得した旨が報告された。

整理番号	220015
治験課題名	アヅィ合同会社の依頼による再発/難治性骨髄線維症患者を対象にnavitoclaxとルキシソリチニブの併用投与の有効性及び安全性を利用可能な最良の治療と比較評価する無作為化非盲検第III相試験 (TRANSFORM-2)
区分	報告内容
報告	当院での治験実施が中止した旨が報告された。

整理番号	221015
治験課題名	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン(同)の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリスマブ又はベンラリスマブと比較評価する非劣性試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	221018
治験課題名	ボストン・サイエンティフィックジャパン(株)の依頼による非弁膜症性心房細動患者の塞栓症予防におけるBSJ017Wの比較試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	221021
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	222002
治験課題名	(治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第III相試験
区分	報告内容
報告	当院での治験実施が終了した旨が報告された。

整理番号	222004
治験課題名	(治験国内管理人) メドベイス・ジャパン株式会社の依頼による重症筋無力症成人患者を対象としたInebilizumabの第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224006
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたvolrustomig (MEDI5752) の第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224007
治験課題名	MSD(株)中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240を投与した際の有効性及び安全性を検討する第III相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224012
治験課題名	サノフィ㈱の依頼による多発性硬化症患者を対象としたtolebrutinibの長期安全性及び忍容性を検討する第III相継続投与試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224013
治験課題名	ヴィアトリス製薬(株)の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224018
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224020
治験課題名	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224022
治験課題名	MSD(株)の依頼による中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240(tulisokibart)を投与した際の有効性と安全性を検討する第III相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	1352
調査薬・調査機器名	第一三共(株)の依頼によるエフィエント錠特定使用成績調査 -脳梗塞発症リスクが高い虚血性脳血管障害患者-
区分	報告内容
特定使用成績調査 報告(PMS)	当院での製造販売後調査が終了した旨が報告された。

整理番号	1385
調査薬・調査機器名	第一三共(株)の依頼によるエザルミア錠一般使用成績調査
区分	報告内容
一般使用成績調査 報告(PMS)	当院での製造販売後調査が終了した旨が報告された。

【特記事項】

--

以上