

2026年度第4回 広島大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

日時 2026年7月6日 16時00分～17時11分

場所 病院臨床管理棟 2階 2F1会議室

出席者 松尾裕彰、岡田守人、合田光寛、岡本 渉、竹野幸夫、田中暁生、平田信太郎、柳本惣市、山口 建、大下若菜、宮本聡史、林由美子、堀田親臣、久次弘子、三宅勝志、大田博子

●受入 に関する承認

議題: 治験の受入審査について 3件

1. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社からの依頼による全身性硬化症(強皮症)(SSc)患者を対象としたネランドミラストの第Ⅲ相試験
治験依頼者から提供された治験実施計画書等資料の論理的及び受入の適否について審議した。
審議結果: 修正の上で承認(メイン同意説明文書の現在の治療について、リツキシマブの治療について病変部位によっては効果が期待できる場合と出来ない場合があり、本治験に参加するかリツキシマブによる治療を選択するか治験担当医師と相談することを追記すること、また、ゲノム同意説明文書の検査による偶発的所見の開示について、希望するかしないかの意思を明確にするために同意文書にチェックボックスを作成すること。)
2. (治験国内管理人)シミック株式会社の依頼によるER+/HER2-乳癌患者を対象としたElacestrantの第Ⅱ相試験
治験依頼者から提供された治験実施計画書等資料の論理的及び受入の適否について審議した。
審議結果: 承認
3. 日本イーライリリー株式会社の依頼による乳癌を対象としたLY4064809の第Ⅲ相試験
治験依頼者から提供された治験実施計画書等資料の論理的及び受入の適否について審議した。
審議結果: 承認

議題: 副作用・感染症報告の受入審査について 1件

審議結果: 承認

●継続 に関する承認等

議題: 治験実施計画等変更申請について 90件

1. 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験
審議結果: 承認
2. アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第Ⅲ相試験
審議結果: 承認
3. 中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブ ベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験
審議結果: 承認
4. 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験
審議結果: 承認
5. 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験
審議結果: 承認
6. アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージI/II非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験
審議結果: 承認
7. アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第Ⅲ相試験
審議結果: 承認
8. 第一三共株式会社の依頼によるDS-1001bの第Ⅱ相試験
審議結果: 承認
9. 中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及びRO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験
審議結果: 承認
10. 中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及びRO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験
審議結果: 承認
11. アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第Ⅲ相試験
審議結果: 承認
12. 中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌を対象としたAtezolizumabの第Ⅲ相試験
審議結果: 承認
13. 全薬工業株式会社の依頼による未治療CD20陽性B細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象としたIDEC-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験
審議結果: 承認
14. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimabの第Ⅲ相試験
審議結果: 承認

15. 武田薬品工業株式会社の依頼による慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験
審議結果:承認
16. 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験
審議結果:承認
17. 第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象としたDS-8201a(トラスツズマブ デルクステカン)の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
18. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験
審議結果:承認
19. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるStaccato alprazolamの第Ⅲ相試験
審議結果:承認
20. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるStaccato alprazolamの第Ⅲ相継続試験
審議結果:承認
21. アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第Ⅲ相臨床試験
審議結果:承認
22. ファイザー株式会社の依頼によるインヒビター保有または非保有の血友病治験参加者を対象としたmarstacimab非盲検延長第3相試験
審議結果:承認
23. 中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌を対象としたアテゾリズマブ+レンパチニブ又はソラフェニブの第Ⅲ相試験
審議結果:承認
24. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による既存治療で効果不十分な中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎の小児患者を対象としたオザニモド(RPC1063)の第2/3相試験
審議結果:承認
25. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による血液がん又は慢性移植片対宿主病患者を対象としたイブルチニブの第3b相、長期継続投与試験
審議結果:承認
26. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験
審議結果:承認
27. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるCDKL5欠損症患者を対象としたZX008の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
28. 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験
審議結果:承認
29. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な胸膜中皮腫患者に対する治療として、MEDI5752とカルボプラチン+ペメトレキセド投与を評価する第Ⅲ相試験
審議結果:承認
30. アストラゼネカ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volrustomig(MEDI5752)の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
31. 第一三共株式会社の依頼による未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
32. 第一三共株式会社の依頼によるPD-L1陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
33. 中外製薬株式会社の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相臨床試験
審議結果:承認
34. (治験国内管理人)株式会社新日本科学PPDの依頼によるIgG4関連疾患患者を対象としたオベキシリマブの第3相試験
審議結果:承認
35. MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
36. MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
37. MSD株式会社の依頼による中等症から重症のクローン病患者を対象としたMK-7240(tulisokibart)の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
38. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験
審議結果:承認

39. (治験国内管理人)株式会社タイガライズの依頼による遠隔転移を伴う結腸・直腸癌(mCRC)患者を対象としたベバシズマブ及び化学療法(XELOX)とSerplulimabの併用とベバシズマブ及び化学療法(XELOX)とプラセボの併用を比較する第Ⅱ/Ⅲ相試験
審議結果:承認
40. アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるアスホターゼ アルファによる治療歴のない青年(12歳以上18歳未満)及び成人の低ホスファターゼ症患者を対象にALXN1850(遺伝子組換えアルカリホスファターゼ)を皮下投与したとき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、多施設共同試験
審議結果:承認
41. アストラゼネカ株式会社の依頼による根治切除後の胆道癌患者を対象としたRilvegostomigの第Ⅲ相試験
審議結果:承認
42. アストラゼネカ株式会社の依頼による根治切除後の胆道癌患者を対象としたRilvegostomigの第Ⅲ相試験
審議結果:承認
43. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたRilvegostomigの第Ⅲ相試験
審議結果:承認
44. 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)の依頼による中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH肝疾患を有する患者にsurvodutideを投与したときの有用性を検証する試験
審議結果:承認
45. 楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験
審議結果:承認
46. 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)の依頼によるNASH/MASH肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutideを投与したときの有用性を検証する試験
審議結果:承認
47. MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
48. MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
49. MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
50. 武田薬品工業株式会社の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたTAK-079(mezagitamab)の第3相試験
審議結果:承認
51. Viatrix Innovation GmbH(国内治験依頼者:ヴィアトリス製薬合同会社)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ACT-334441の第3相試験
審議結果:承認
52. 中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたRO7790121の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
53. アストラゼネカ株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたダトボタマブ デルクステカン(Dato-DXd)とドセタキセルを比較する第Ⅲ相試験
審議結果:承認
54. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるびまん皮膚硬化型全身性強皮症を対象としたVAY736の第Ⅱ相試験
審議結果:承認
55. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除後非小細胞肺癌患者を対象としたジパレルチニブ(TAS6417/CLN-081)の第3相試験
審議結果:承認
56. アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたRilvegostomig(AZD2936)とトレメリムマブの第Ⅲ相試験
審議結果:承認
57. アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたRilvegostomig(AZD2936)とトレメリムマブの第Ⅲ相試験
審議結果:承認
58. 日本イーライリリー株式会社の依頼による代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象としたLY3298176/LY3437943の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
59. 日本イーライリリー株式会社の依頼による代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象としたLY3298176/LY3437943の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
60. Summit Therapeutics社(治験国内管理人:株式会社タイガライズ)の依頼による転移性大腸癌を対象としたIvonescimabの第Ⅲ相試験
審議結果:承認

61. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB細胞依存性自己免疫性リウマチ疾患 (ARD) 患者を対象としたGSK5926371の第Ⅰ相試験
審議結果:承認
62. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による全身性強皮症及びその他の膠原病に伴う間質性肺疾患を対象としたGSK1550188の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
63. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による全身性強皮症及びその他の膠原病に伴う間質性肺疾患を対象としたGSK1550188の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
64. 小野薬品工業株式会社の依頼によるラブドイド腫瘍を対象としたONO-4538 の有効性及び安全性を検討する多施設共同非盲検非対照第Ⅱ相試験
審議結果:承認
65. 協和キリン株式会社の依頼による成人固形癌患者を対象にKK2269を単剤及びドセタキセルとの併用で静脈内投与したときの安全性及び忍容性を評価する多施設共同非盲検第Ⅰ相用量漸増試験
審議結果:承認
66. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼による生検で確認されたステージF2又はF3の肝線維化を伴うMASHを有する被験者を対象にefimosfermin alfa注射剤の安全性及び有効性を検討するピポタル臨床試験
審議結果:承認
67. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼による生検で確認されたステージF2又はF3の肝線維化を伴うMASHを有する被験者を対象にefimosfermin alfa注射剤の安全性及び有効性を検討するピポタル臨床試験
審議結果:承認
68. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼による生検で確認されたステージF2又はF3の肝線維化を伴うMASHを有する被験者を対象にefimosfermin alfa注射剤の安全性及び有効性を検討するピポタル臨床試験
審議結果:承認
69. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼によるステージF2又はF3の肝線維化を伴うMASHを有する又は疑われる被験者を対象にefimosfermin alfa注射剤の安全性及び忍容性を検討する第Ⅲ相試験
審議結果:承認
70. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼によるステージF2又はF3の肝線維化を伴うMASHを有する又は疑われる被験者を対象にefimosfermin alfa注射剤の安全性及び忍容性を検討する第Ⅲ相試験
審議結果:承認
71. CoreTissue BioEngineering 株式会社の依頼による膝前十字靱帯再建術における組織再生型靱帯 CT-ACL001 の安全性および有効性を標準治療と比較する無作為化多施設共同試験
審議結果:承認
72. 持田製薬株式会社の依頼による根治的前立腺全摘除術を施行予定の患者を対象としたdMD-002の検証的治験
審議結果:承認
73. ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験
審議結果:承認
74. フェリング・ファーマ株式会社の依頼による日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者に対するFE 999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン試験
審議結果:承認
75. (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製品規格外Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP)
審議結果:承認
76. ニプロ株式会社の依頼による受傷後6～8 週時点でASIA 機能障害尺度 (AIS) Dの急性期外傷性脊髄損傷患者に対するヒト自己骨髄間葉系幹細胞の静脈内投与比較試験
審議結果:承認
77. ニプロ株式会社の依頼による受傷後6～8 週時点でASIA 機能障害尺度 (AIS) Dの急性期外傷性脊髄損傷患者に対するヒト自己骨髄間葉系幹細胞の静脈内投与比較試験
審議結果:承認
78. ニプロ株式会社の依頼による工程内管理規格及び出荷規格を満たさなかったステミラック注の急性期外傷性脊髄損傷患者に対する安全性及び有効性を検証する試験
審議結果:承認
79. ニプロ株式会社の依頼による工程内管理規格及び出荷規格を満たさなかったステミラック注の急性期外傷性脊髄損傷患者に対する安全性及び有効性を検証する試験
審議結果:承認
80. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌の患者を対象としたV940の第Ⅲ相試験
審議結果:承認

81. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌の患者を対象としたV940の第Ⅲ相試験

審議結果:承認

82. フェリング・ファーマ株式会社の依頼による中リスク(IR)筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者を対象に Nadofaragene Firadenovecと経過観察を比較する無作為化比較第Ⅲb相試験

審議結果:承認

その他の治験実施計画等変更申請について8件承認した。

報告: 治験実施計画等変更報告について 34件

審議結果:全て了承

議題: 医薬品等副作用報告について 24件

1. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な胸膜中皮腫患者に対する治療として、MEDI5752とカルボプラチン+ペメトレキセド投与を評価する第Ⅲ相試験

審議結果:承認

2. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な胸膜中皮腫患者に対する治療として、MEDI5752とカルボプラチン+ペメトレキセド投与を評価する第Ⅲ相試験

審議結果:承認

3. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な胸膜中皮腫患者に対する治療として、MEDI5752とカルボプラチン+ペメトレキセド投与を評価する第Ⅲ相試験

審議結果:承認

4. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な胸膜中皮腫患者に対する治療として、MEDI5752とカルボプラチン+ペメトレキセド投与を評価する第Ⅲ相試験

審議結果:承認

5. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な胸膜中皮腫患者に対する治療として、MEDI5752とカルボプラチン+ペメトレキセド投与を評価する第Ⅲ相試験

審議結果:承認

6. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な胸膜中皮腫患者に対する治療として、MEDI5752とカルボプラチン+ペメトレキセド投与を評価する第Ⅲ相試験

審議結果:承認

7. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験

審議結果:承認

8. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験

審議結果:承認

9. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験

審議結果:承認

10. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験

審議結果:承認

11. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験

審議結果:承認

12. 楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験

審議結果:承認

13. 楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験

審議結果:承認

14. 楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験

審議結果:承認

15. 楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験

審議結果:承認

16. アストラゼネカ株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン(Dato-DXd)とドセタキセルを比較する第Ⅲ相試験

審議結果:承認

17. アストラゼネカ株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン(Dato-DXd)とドセタキセルを比較する第Ⅲ相試験

審議結果:承認

18. アストラゼネカ株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン(Dato-DXd)とドセタキセルを比較する第Ⅲ相試験

審議結果:承認

19. アストラゼネカ株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたダトボタマブ デルクステカン(Dato-DXd)とドセタキセルを比較する第Ⅲ相試験
審議結果:承認
 20. アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたRilvegostomig(AZD2936)とトレメリムマブの第Ⅲ相試験
審議結果:承認
 21. 協和キリン株式会社の依頼による進行性又は転移性固形がん患者を対象としたKK2260の第Ⅰ相試験
審議結果:承認
 22. 協和キリン株式会社の依頼による進行性又は転移性固形がん患者を対象としたKK2260の第Ⅰ相試験
審議結果:承認
 23. 協和キリン株式会社の依頼による進行性又は転移性固形がん患者を対象としたKK2260の第Ⅰ相試験
審議結果:承認
 24. 協和キリン株式会社の依頼による進行性又は転移性固形がん患者を対象としたKK2260の第Ⅰ相試験
審議結果:承認
- 議題: 治験実施計画書からの逸脱(緊急の危険回避)について 2件
1. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の肝細胞がん患者を対象とした術後補助療法の第Ⅲ相試験
審議結果:承認
 2. アストラゼネカ株式会社の依頼によるクローン病を対象としてAZD7798を評価する第Ⅱa相試験
審議結果:承認
- 議題: 新たな安全性情報について (199件)
当該治験薬で発生した重篤な副作用について 170件
1. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494 の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ 相多施設共同非盲検継続投与試験
 2. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験
 3. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験
 4. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験
 5. 中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブ ベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験
 6. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の肝細胞がん患者を対象とした術後補助療法の第Ⅲ相試験
 7. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の肝細胞がん患者を対象とした術後補助療法の第Ⅲ相試験
 8. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の肝細胞がん患者を対象とした術後補助療法の第Ⅲ相試験
 9. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験
 10. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験
 11. アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験
 12. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント／アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験
 13. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験
 14. 中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及びRO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験
 15. アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第Ⅲ相試験
 16. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼による「小児てんかん患者に対する BRIVARACETAM 併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する、非盲検、単群、多施設共同試験(第Ⅲ相)」
 17. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼による「小児てんかん患者に対する BRIVARACETAM 併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する、非盲検、単群、多施設共同試験(第Ⅲ相)」
 18. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼による「小児てんかん患者に対する BRIVARACETAM 併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する、非盲検、単群、多施設共同試験(第Ⅲ相)」
 19. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第Ⅲ相試験
 20. 治験国内管理人のサイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼によるB型慢性肝炎患者を対象としたbepirovirsenの長期追跡調査試験(第Ⅱ相)
 21. 治験国内管理人のサイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼によるB型慢性肝炎患者を対象としたbepirovirsenの長期追跡調査試験(第Ⅱ相)

22. 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験
23. 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第Ⅲ相試験
24. 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第Ⅲ相試験
25. 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第Ⅲ相試験
26. 第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象としたDS-8201a(トラスツズマブ デルクステカン)の第Ⅲ相試験
27. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験
28. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験
29. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるStaccato alprazolamの第Ⅲ相試験
30. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるStaccato alprazolamの第Ⅲ相継続試験
31. 中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたGDC-9545(Giredestrant)の第Ⅲ相試験
32. 中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたGDC-9545(Giredestrant)の第Ⅲ相試験
33. アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第Ⅲ相臨床試験
34. バイオジェン・ジャパン株式会社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BII059の第Ⅲ相試験
35. アストラゼネカ株式会社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マブの第Ⅲ相試験
36. メドベイス・ジャパン株式会社の依頼によるアテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)患者を対象としたobicetrapibの効果を評価する第Ⅲ相試験
37. メドベイス・ジャパン株式会社の依頼によるアテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)患者を対象としたobicetrapibの効果を評価する第Ⅲ相試験
38. (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局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたNBTXR3の第3相(ピボタル)試験
39. 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたLY3484356(implunestrant)の第Ⅲ相試験
40. 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたLY3484356(implunestrant)の第Ⅲ相試験
41. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による既存治療で効果不十分な中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎の小児患者を対象としたオザニモド(RPC1063)の第2/3相試験
42. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による既存治療で効果不十分な中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎の小児患者を対象としたオザニモド(RPC1063)の第2/3相試験
43. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による既存治療で効果不十分な中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎の小児患者を対象としたオザニモド(RPC1063)の第2/3相試験
44. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎を対象としたレブリキズマブの第Ⅲ相試験
45. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎を対象としたレブリキズマブの第Ⅲ相試験
46. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎を対象としたレブリキズマブの第Ⅲ相試験
47. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験
48. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験
49. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるCDKL5欠損症患者を対象としたZX008の第Ⅲ相試験
50. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるCDKL5欠損症患者を対象としたZX008の第Ⅲ相試験
51. ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるCDKL5欠損症患者を対象としたZX008の第Ⅲ相試験
52. ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCSUを対象としたLOU064の第Ⅲ相試験
53. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎を対象としたレブリキズマブの第Ⅲ相試験
54. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎を対象としたレブリキズマブの第Ⅲ相試験
55. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎を対象としたレブリキズマブの第Ⅲ相試験
56. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
57. バイオジェン・ジャパン株式会社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BII059の第Ⅲ相長期継続試験
58. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるニボルマブの臨床試験に参加したがんサバイバーのがん種横断的長期投与試験
59. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるニボルマブの臨床試験に参加したがんサバイバーのがん種横断的長期投与試験
60. 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験
61. 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験

62. 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第I相試験
63. 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第I相試験
64. 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第I相試験
65. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による心房細動を有する患者を対象とした経口第XIa因子阻害剤 Milvexianの有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相試験
66. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な胸膜中皮腫患者に対する治療として、MEDI5752とカルボプラチン+ペメトレキセド投与を評価する第III相試験
67. (治験国内管理人)興和株式会社の依頼によるK-808(ペマフィブラート)の第II相試験
68. (治験国内管理人)興和株式会社の依頼によるK-808(ペマフィブラート)の第II相試験
69. アストラゼネカ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volrustomig (MEDI5752)の第III相試験
70. 中外製薬株式会社の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第III相臨床試験
71. 中外製薬株式会社の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第III相臨床試験
72. 中外製薬株式会社の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第III相臨床試験
73. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験
74. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験
75. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験
76. 小野薬品工業株式会社の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象としたONO-2017 (Cenobamate)の第II相試験
77. サノフィ株式会社の依頼による生物学的製剤又は経口ヤヌスキナーゼ(JAK)阻害薬による前治療では効果不十分であり、基礎治療として外用ステロイド薬を使用している中等症から重症のアトピー性皮膚炎を対象としたamlitelimabの第III相試験
78. インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病を対象としたAxatilimabの第III相試験
79. インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病を対象としたAxatilimabの第III相試験
80. (治験国内管理人)株式会社新日本科学PPDの依頼によるIgG4関連疾患患者を対象としたオベキシリマブの第3相試験
81. MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第III相試験
82. MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第III相試験
83. MSD株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象としたMK-7240の第III相試験
84. (治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌を有する患者を対象としたivonescimab+化学療法とベムプロリズムマブ+化学療法を比較する第III相試験
85. MSD株式会社の依頼による中等症から重症のクローン病患者を対象としたMK-7240(tulisokibart)の第III相試験
86. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験
87. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験
88. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験
89. JCRファーマ株式会社の依頼によるJR-446のムコ多糖症IIIB型を対象とした非盲検第I/II相試験
90. JCRファーマ株式会社の依頼によるJR-446のムコ多糖症IIIB型を対象とした非盲検第I/II相試験
91. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症(gMG)患者を対象としたiptacopanの第III相試験
92. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症(gMG)患者を対象としたiptacopanの第III相試験
93. (治験国内管理人)株式会社タイガライズの依頼による遠隔転移を伴う結腸・直腸癌(mCRC)患者を対象としたベバシズマブ及び化学療法(XELOX)とSerplulimabの併用とベバシズマブ及び化学療法(XELOX)とプラセボの併用を比較する第II/III相試験
94. アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージI 非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン(Dato-DXd, DS-1062a)とRilvegostomigの第III相試験
95. アストラゼネカ株式会社の依頼による根治切除後の胆道癌患者を対象としたRilvegostomigの第III相試験
96. インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象としたAxatilimabの第III相試験
97. インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象としたAxatilimabの第III相試験
98. インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象としたAxatilimabの第III相試験
99. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたRilvegostomigの第III相試験

100. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたRilvegostomigの第Ⅲ相試験
101. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による全身性自己免疫性リウマチ性疾患に伴う間質性肺疾患(SARD-ILD)患者を対象としたNerandomilast(BI 1015550)の第Ⅲb相試験
102. 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
103. 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
104. 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
105. サノフィ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたamlitelimabの長期安全性及び有効性を検討する長期継続投与試験
106. 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)の依頼による中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH肝疾患を有する患者にsurvodutideを投与したときの有用性を検証する試験
107. 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)の依頼による中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH肝疾患を有する患者にsurvodutideを投与したときの有用性を検証する試験
108. 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)の依頼による中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH肝疾患を有する患者にsurvodutideを投与したときの有用性を検証する試験
109. 第一三共株式会社の依頼による前治療歴のある進行性又は転移性食道扁平上皮癌(ESCC)患者を対象としたイフィナタマブ デルクステカン(I-DXd)の多施設共同、無作為化、非盲検、第Ⅲ相試験(IDeate-Esophageal01)
110. 第一三共株式会社の依頼による前治療歴のある進行性又は転移性食道扁平上皮癌(ESCC)患者を対象としたイフィナタマブ デルクステカン(I-DXd)の多施設共同、無作為化、非盲検、第Ⅲ相試験(IDeate-Esophageal01)
111. 楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験
112. 楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験
113. 楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験
114. 楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験
115. 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)の依頼によるNASH/MASH肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutideを投与したときの有用性を検証する試験
116. 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)の依頼によるNASH/MASH肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutideを投与したときの有用性を検証する試験
117. 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)の依頼によるNASH/MASH肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutideを投与したときの有用性を検証する試験
118. アストラゼネカ株式会社の依頼によるEGFR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にオシメルチニブ併用／非併用下でのDato-DXdの有効性及び安全性を白金製剤を含む2剤併用化学療法と比較する試験
119. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による一次性シェーグレン症候群(pSjD)成人患者を対象としたEfgartigimod PH20の第3相試験
120. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による一次性シェーグレン症候群(pSjD)成人患者を対象としたEfgartigimod PH20の第3相試験
121. MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験
122. MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験
123. MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験
124. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたremibrutinibの第3相試験
125. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたremibrutinibの第3相試験
126. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたremibrutinibの第3相試験
127. 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による神経膠腫患者を対象としたVorasidenib(AG-881)の拡大試験
128. Viatris Innovation GmbH(国内治験依頼者: ヴィアトリス製薬合同会社)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ACT-334441の第3相試験
129. 中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたRO7790121の第Ⅲ相試験
130. 中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたRO7790121の第Ⅲ相試験
131. 中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたRO7790121の第Ⅲ相試験
132. アストラゼネカ株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン(Dato-DXd)とドセタキセルを比較する第Ⅲ相試験

133. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるびまん皮膚硬化型全身性強皮症を対象としたVAY736の第Ⅱ相試験
134. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺癌を対象としたAAA817の第Ⅲ相試験
135. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺癌を対象としたAAA817の第Ⅲ相試験
136. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除後非小細胞肺癌患者を対象としたジパレルチニブ (TAS6417/CLN-081) の第3相試験
137. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除後非小細胞肺癌患者を対象としたジパレルチニブ (TAS6417/CLN-081) の第3相試験
138. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除後非小細胞肺癌患者を対象としたジパレルチニブ (TAS6417/CLN-081) の第3相試験
139. ヤンセンファーマ株式会社から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とした Icotrokinraの有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照並行群間比較第2b/3相試験
140. アストラゼナカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたRilvegostomig (AZD2936) とトレメリ ムマブの第Ⅲ相試験
141. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による外科的に切除されたHER2変異を有する非小細胞肺癌患者を対象としたゾンゲルチニブの第Ⅲ相試験
142. 日本イーライリリー株式会社の依頼による代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象とした LY3298176/LY3437943の第Ⅲ相試験
143. 日本イーライリリー株式会社の依頼による代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象とした LY3298176/LY3437943の第Ⅲ相試験
144. 日本イーライリリー株式会社の依頼による代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象とした LY3298176/LY3437943の第Ⅲ相試験
145. サノフィ株式会社の依頼による活動性IgG4関連疾患の成人患者を対象としたリルザブルチニブの第Ⅲ相試験
146. サノフィ株式会社の依頼による活動性IgG4関連疾患の成人患者を対象としたリルザブルチニブの第Ⅲ相試験
147. サノフィ株式会社の依頼による活動性IgG4関連疾患の成人患者を対象としたリルザブルチニブの第Ⅲ相試験
148. Summit Therapeutics社 (治験国内管理人: 株式会社タイガライズ) の依頼による転移性大腸癌を対象としたIvonescimabの第Ⅲ相試験
149. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたJNJ-90301900と同時化学療法の併用第Ⅰb相試験
150. (治験国内管理人) シミック株式会社の依頼による再発小細胞肺癌患者を対象としたZL-1310の第Ⅲ相試験
151. (治験国内管理人) シミック株式会社の依頼による再発小細胞肺癌患者を対象としたZL-1310の第Ⅲ相試験
152. 協和キリン株式会社の依頼による成人固形癌患者を対象にKK2269を単剤及びドセタキセルとの併用で静脈内投与したときの安全性及び忍容性を評価する多施設共同非盲検第Ⅰ相用量漸増試験
153. 再発又は難治性のワルデンシュトレームマクログロブリン血症又はリンパ形質細胞性リンパ腫の日本人患者を対象とした、ベネトクラクス単剤療法の第Ⅱ相試験
154. 再発又は難治性のワルデンシュトレームマクログロブリン血症又はリンパ形質細胞性リンパ腫の日本人患者を対象とした、ベネトクラクス単剤療法の第Ⅱ相試験
155. (治験国内管理人) IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼による生検で確認されたステージF2又はF3の肝線維化を伴うMASHを有する被験者を対象にefimosfermin alfa注射剤の安全性及び有効性を検討するピボタル臨床試験
156. (治験国内管理人) IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼によるステージF2又はF3の肝線維化を伴うMASHを有する又は疑われる被験者を対象にefimosfermin alfa注射剤の安全性及び忍容性を検討する第Ⅲ相試験
157. フェリング・ファーマ株式会社の依頼による日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者に対するFE 999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン試験
158. フェリング・ファーマ株式会社の依頼による日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者に対するFE 999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン試験
159. フェリング・ファーマ株式会社の依頼による日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者に対するFE 999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン試験
160. (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製品規格外Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP)
161. (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製品規格外Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP)
162. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたV940の第Ⅲ相試験
163. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌の患者を対象としたV940の第Ⅲ相試験

164. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)
165. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)
166. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社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)
167. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社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)
168. フェリング・ファーマ株式会社の依頼による中リスク(IR)筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者を対象に Nadofaragene Firadenovecと経過観察を比較する無作為化比較第Ⅲb相試験
169. フェリング・ファーマ株式会社の依頼による中リスク(IR)筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者を対象に Nadofaragene Firadenovecと経過観察を比較する無作為化比較第Ⅲb相試験
170. フェリング・ファーマ株式会社の依頼による中リスク(IR)筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者を対象に Nadofaragene Firadenovecと経過観察を比較する無作為化比較第Ⅲb相試験
上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審議結果: 全て承認
当該治験薬に関係する外国措置報告について 21件
171. 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験
172. 中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象としたAtezolizumabの第Ⅲ相試験
173. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験
174. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験
175. 中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及び RO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験
176. 中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及び RO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験
177. 中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌を対象としたAtezolizumabの第Ⅲ相試験
178. 中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌を対象としたアテゾリズマブ+レンパチニブ又はソラフェニブの第Ⅲ相試験
179. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるニボルマブの臨床試験に参加したがんサバイバーのがん種横断的長期投与試験
180. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるニボルマブの臨床試験に参加したがんサバイバーのがん種横断的長期投与試験
181. 第一三共株式会社の依頼による未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecán (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験
182. 第一三共株式会社の依頼によるPD-L1陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験
183. 小野薬品工業株式会社の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象としたONO-2017 (Cenobamate)の第Ⅱ相試験
184. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症(gMG)患者を対象としたiptacopanの第Ⅲ相試験
185. 中外製薬株式会社の依頼によるPIK3CA変異を有する内分泌感受性ホルモン受容体陽性HER2陰性乳癌患者を対象とした、inavolisib(RO7113755)の第Ⅲ相試験
186. ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験
187. ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験
188. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたV940の第Ⅲ相試験
189. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたV940の第Ⅲ相試験
190. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌の患者を対象としたV940の第Ⅲ相試験
191. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌の患者を対象としたV940の第Ⅲ相試験
上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審議結果: 全て承認
当該治験薬に関係する研究報告について 2件
192. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494 の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ 相多施設共同非盲検継続投与試験
193. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第Ⅲ相試験
上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審議結果: 全て承認

当該治験薬に関係する年次報告について 6件

194. 中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象としたAtezolizumabの第Ⅲ相試験
195. 中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌を対象としたAtezolizumabの第Ⅲ相試験
196. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌の患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験
197. 武田薬品工業株式会社の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたTAK-079 (mezaglitamab) の第3相試験
198. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による全身性強皮症及びその他の膠原病に伴う間質性肺疾患を対象としたGSK1550188の第Ⅲ相試験
199. 小野薬品工業株式会社の依頼によるラブドイド腫瘍を対象としたONO-4538 の有効性及び安全性を検討する多施設共同非盲検非対照第Ⅱ相試験
上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果: 全て承認

●医師 主導治験に関する承認等

議題: 治験実施計画等変更申請について 9件

1. 山口覚博医師による第1・2世代EGFR-TKI治療後、脳転移単独増悪 (T790M変異陰性/不明) もしくは第1・2世代EGFR-TKI治療およびプラチナ治療後Systemic PD (T790M変異陰性) を示したEGFR変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第Ⅱ相試験
審議結果: 承認
2. 山口覚博医師による第1・2世代EGFR-TKI治療後、脳転移単独増悪 (T790M変異陰性/不明) もしくは第1・2世代EGFR-TKI治療およびプラチナ治療後Systemic PD (T790M変異陰性) を示したEGFR変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第Ⅱ相試験
審議結果: 承認
3. 服部登医師による限局型小細胞肺癌患者に対して、化学放射線療法と化学放射線療法に アテゾリズマブを併用する療法の有効性を比較するランダム化第Ⅱ/Ⅲ相試験 (NRG-LU005)
審議結果: 承認
4. 益田武医師によるテポチニブまたはカプマチニブに獲得耐性を示した MET 遺伝子エクソン 14 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するカボザンチニブを用いた 非盲検第二相試験 (医師主導治験)
審議結果: 承認
5. 大毛宏喜医師によるインフルエンザに対するT-705注射剤 (ファビピラビル) のオセルタミビル併用下における有効性と安全性を探索するための第Ⅱ相医師主導治験
審議結果: 承認
6. 重松英朗医師による婦人科癌及び乳癌患者を対象としたがん薬物療法管理アプリケーションの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化比較試験
審議結果: 承認
7. 坂本信二郎医師による手術不能な悪性胸膜中皮腫を対象に、ニボルマブ、イピリムマブおよび経口がんワクチンB440 の3 剤併用療法の安全性および有効性を評価する多施設共同、単群、第Ⅰ/Ⅱa 相試験
審議結果: 承認
8. 重松英朗医師によるホルモン受容体陽性HER2陰性乳癌に対する根治的治療後の分子的残存病変に基づくアベマシクリブの有効性を検討する第Ⅱ相試験
審議結果: 承認
9. 徳毛健太郎医師による原発不明癌に対するAB122+TAS-120の有効性を検討する第Ⅱ相医師主導治験
審議結果: 承認

議題: 医薬品等副作用報告について 2件

1. 坂本信二郎医師による手術不能な悪性胸膜中皮腫を対象に、ニボルマブ、イピリムマブおよび経口がんワクチンB440 の3 剤併用療法の安全性および有効性を評価する多施設共同、単群、第Ⅰ/Ⅱa 相試験
審議結果: 承認
2. 坂本信二郎医師による手術不能な悪性胸膜中皮腫を対象に、ニボルマブ、イピリムマブおよび経口がんワクチンB440 の3 剤併用療法の安全性および有効性を評価する多施設共同、単群、第Ⅰ/Ⅱa 相試験
審議結果: 承認

議題: 新たな安全性情報について (35件)

当該治験薬で発生した重篤な副作用について 26件

1. 山口覚博医師による第1・2世代EGFR-TKI治療後、脳転移単独増悪 (T790M変異陰性/不明) もしくは第1・2世代EGFR-TKI治療およびプラチナ治療後Systemic PD (T790M変異陰性) を示したEGFR変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第Ⅱ相試験
2. 岡本渉医師によるALK 融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍を対象とした多施設共同第Ⅱ相バスケット試験
3. 岡本渉医師によるALK 融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍を対象とした多施設共同第Ⅱ相バスケット試験
4. 岡本渉医師によるALK 融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍を対象とした多施設共同第Ⅱ相バスケット試験
5. 岡本渉医師によるALK 融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍を対象とした多施設共同第Ⅱ相バスケット試験

6. 岡本渉医師によるALK 融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍を対象とした多施設共同第II相バスケット試験
7. 山崎文之医師によるメトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験
8. 山崎文之医師によるメトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験
9. 山崎文之医師によるメトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験
10. 山崎文之医師によるメトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験
11. 益田武医師によるテポチニブまたはカプマチニブに獲得耐性を示した MET 遺伝子エクソン 14 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するカボザンチニブを用いた 非盲検第二相試験(医師主導治験)
12. 益田武医師によるテポチニブまたはカプマチニブに獲得耐性を示した MET 遺伝子エクソン 14 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するカボザンチニブを用いた 非盲検第二相試験(医師主導治験)
13. 益田武医師によるテポチニブまたはカプマチニブに獲得耐性を示した MET 遺伝子エクソン 14 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するカボザンチニブを用いた 非盲検第二相試験(医師主導治験)
14. 益田武医師によるテポチニブまたはカプマチニブに獲得耐性を示した MET 遺伝子エクソン 14 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するカボザンチニブを用いた 非盲検第二相試験(医師主導治験)
15. 岡田守人医師によるHER2遺伝子増幅あるいはHER2遺伝子変異を有するII-III期非小細胞肺癌に対するTrastuzumab Deruxtecan(T-DXd, DS-8201a)術前導入療法の有効性及び安全性を評価する第II相臨床試験 (HERCULES)
16. 岡田守人医師によるHER2遺伝子増幅あるいはHER2遺伝子変異を有するII-III期非小細胞肺癌に対するTrastuzumab Deruxtecan(T-DXd, DS-8201a)術前導入療法の有効性及び安全性を評価する第II相臨床試験 (HERCULES)
17. 岡田守人医師によるHER2遺伝子増幅あるいはHER2遺伝子変異を有するII-III期非小細胞肺癌に対するTrastuzumab Deruxtecan(T-DXd, DS-8201a)術前導入療法の有効性及び安全性を評価する第II相臨床試験 (HERCULES)
18. 重松英朗医師による周術期乳癌を対象とした新規薬剤開発に関する持続可能なプラットフォーム試験 トリプルネガティブコホート(TN-1)
19. 重松英朗医師による周術期乳癌を対象とした新規薬剤開発に関する持続可能なプラットフォーム試験 トリプルネガティブコホート(TN-1)
20. 重松英朗医師による周術期免疫チェックポイント阻害薬投与歴のあるホルモン受容体陰性HER2陰性転移再発乳癌に対してペムブロリズマブ+パクリタキセル+ベバシズマブ併用療法とペムブロリズマブ+パクリタキセル併用療法を比較するランダム化第II相試験
21. 重松英朗医師による周術期免疫チェックポイント阻害薬投与歴のあるホルモン受容体陰性HER2陰性転移再発乳癌に対してペムブロリズマブ+パクリタキセル+ベバシズマブ併用療法とペムブロリズマブ+パクリタキセル併用療法を比較するランダム化第II相試験
22. 重松英朗医師によるホルモン受容体陽性・HER2陰性転移・再発乳癌患者に対するリボシクリブとアナストロゾール併用療法の第Ib/II 相医師主導治験
23. 重松英朗医師によるホルモン受容体陽性・HER2陰性転移・再発乳癌患者に対するリボシクリブとアナストロゾール併用療法の第Ib/II 相医師主導治験
24. 重松英朗医師によるホルモン受容体陽性・HER2陰性転移・再発乳癌患者に対するリボシクリブとアナストロゾール併用療法の第Ib/II 相医師主導治験
25. 徳毛健太郎医師による原発不明癌に対するAB122+TAS-120の有効性を検討する第II相医師主導治験
26. 徳毛健太郎医師による原発不明癌に対するAB122+TAS-120の有効性を検討する第II相医師主導治験
上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審議結果: 全て承認
当該治験薬に関係する外国措置報告について 5件
27. 服部登医師による限局型小細胞肺癌患者に対して、化学放射線療法と化学放射線療法に アテゾリズマブを併用する療法の有効性を比較するランダム化第II/III相試験(NRG-LU005)
28. 唐川修平医師による初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群
29. 唐川修平医師による初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群
30. 重松英朗医師による周術期免疫チェックポイント阻害薬投与歴のあるホルモン受容体陰性HER2陰性転移再発乳癌に対してペムブロリズマブ+パクリタキセル+ベバシズマブ併用療法とペムブロリズマブ+パクリタキセル併用療法を比較するランダム化第II相試験
31. 重松英朗医師による周術期免疫チェックポイント阻害薬投与歴のあるホルモン受容体陰性HER2陰性転移再発乳癌に対してペムブロリズマブ+パクリタキセル+ベバシズマブ併用療法とペムブロリズマブ+パクリタキセル併用療法を比較するランダム化第II相試験

上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果: 全て承認

当該治験薬に関係する年次報告について 2件

32. 山崎文之医師によるメトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験

33. 重松英朗医師による周術期乳癌を対象とした新規薬剤開発に関する持続可能なプラットフォーム試験 トリプルネガティブコホート(TN-1)

上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果: 全て承認

その他 2件

34. 坂本信二郎医師による手術不能な悪性胸膜中皮腫を対象に、ニボルマブ、イピリムマブおよび経口がんワクチンB440 の3 剤併用療法の安全性および有効性を評価する多施設共同、単群、第 I / II a 相試験

35. 坂本信二郎医師による手術不能な悪性胸膜中皮腫を対象に、ニボルマブ、イピリムマブおよび経口がんワクチンB440 の3 剤併用療法の安全性および有効性を評価する多施設共同、単群、第 I / II a 相試験

上記の治験依頼者からの安全性情報と責任医師からの評価報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果: 全て承認

- モニタリング・監査結果報告について 59件

審議結果: 全て了承

- 医師主導治験のモニタリング・監査結果報告について 4件

1. 岡本渉医師によるALK 融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍を対象とした多施設共同第II相バスケット試験

審議結果: 承認

2. 益田武医師による非小細胞肺癌におけるニボルマブとPAI-1阻害剤 (TM5614) 併用療法の安全性・有効性を検討する第II相医師主導治験

審議結果: 承認

3. 益田武医師によるテポチニブまたはカプマチニブに獲得耐性を示した MET 遺伝子エクソン 14 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するカボザンチニブを用いた 非盲検第二相試験 (医師主導治験)

審議結果: 承認

4. 進藤岳郎医師による幹細胞移植後のGVHD予防におけるタクロリムスおよびメトトレキサートとの併用によるトラメチニブの安全性を検討する第I相医師主導治験

審議結果: 承認

●その他に関する承認及び報告等

- 治験について

治験等終了報告について、了承した。

開発の中止等に関する報告書 (当該治験を中止) について、了承した。

開発の中止等に関する報告書 (製造販売承認の取得) について、了承した。

- その他の報告について

その他の報告について、了承した。