2021年度 第7回 順天堂大学医学部附属順天堂医院治験審査委員会 会議の記録の概要

審查日: 西暦2021年11月30日(火) 14:00~15:10

開催場所:順天堂大学医学部附属順天堂医院 D棟8階カンファレンスルーム

審議方法:通常審査

出席委員名:綿田 裕孝(委員長)、加藤 俊介、佐瀬 一洋、伊佐山 浩通、小嶋 伸二、中村 昭也、齋藤 啓子、水谷 渉、堀越 正之

※治験(試験)依頼者又は自ら治験を実施する者により、知的財産権を侵害する恐れがあるとして要望された箇所についてはマスキング等の措置を講じている。

【審議事項】

当該治験(試験)の治験(試験)依頼者又は治験(試験)責任医師と関係のある委員は、治験審査委員会における当該治験(試験)に関する事項の 審議及び採決に参加できない。

また、委員長と関係のある治験(試験)に関する事項については、加藤委員を委員長代行として議事を行った。

1. 共同治験(試験)

1.1. 当院における共同治験(試験)の継続審査等

治験(試験)依頼者及び(又は)治験(試験)責任医師、又は他施設の医療機関の長より提出された変更等事項および実施状況報告に基づき、引き続き治験(試験)を実施することの妥当性について審議した。

1.1.1. 当院における共同治験(試験)の継続	審査等	変更等事項	審議結果
2017-037 高用量EO3O2の筋萎縮性側索 【臨床試験登録番号:UMIN0000	29588]	変更契約書(第1条)(研究費用)締結,治験協力者(訪問看護ステーションカラフル) 追加,業務委託契約書(訪問看護ステーションカラフル) 締結	承認

2. 審查委託

2.1. 他施設からの審査委託の継続審査等に対する審査

2.1.1. 安全性情報等

他施設の医療機関の長より提出された安全性情報等に基づき、引き続き治験(試験)を実施することの妥当性について審議した。

順天堂大学医学部附属順天堂越谷病院からの審査委託による治験に対する安全性情報等

	安全性情報等の概要	審議結果
OPC-34712の第 II / III 相検証試験	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認

2.1.2. その他継続審査等

他施設の医療機関の長より提出された報告書等に基づき、引き続き治験(試験)を実施することの妥当性について審議した。

順天堂大学医学部附属順天堂越谷病院からの審査委託による治験に対する一部変更等

	変更事項等	審議結果
2019-008 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-347120	治験分担医師削除	承認
第Ⅱ/Ⅲ相検証試験		
【臨床試験登録番号: JapicCTI-184044】		

3. 新規に対する審査

治験(試験)依頼者、又は自ら治験を実施する者より提出された資料に基づき、治験(試験)を実施することの妥当性について審議した。

3.1. 新規	治験に対する審査	審議結果
	2021-051 バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした finerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第皿相試験 【臨床試験登録番号:NCT05047263】	承認
[2021-053 大日本住友製薬株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたTP-3654の第1相試験 【臨床試験登録番号:NCT04176198】	承認
[2021-054 ファーマエッセンシアジャパン株式会社による、日本人日光角化症を対象としたKX01軟膏1%の第三相試験 【臨床試験登録番号:登録準備中】	承認
[2021-055 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 【臨床試験登録番号:jRCT2071200038】	承認
	2021-056 日本イーライリリー株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたLY3484356の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT04975308】	承認

4. 継続審査等

4.1. 治験(試験)中の重篤な有害事象等

治験(試験)責任医師より提出された当院において発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験(試験)を実施することの妥当性について審議した。

2019-004 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)の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-184172,NCT03594110】	第6報(未): 転帰は未回復 治験薬との因果関係は否定できる	承認
--	-----------------------------------	----

2019-018 アッヴィ合同会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍被験者を対象にnavitoclaxを単斉投与又はルキンリチニブと併用投与したときの安全性、忍容性及び薬物動態を設価する第1相非盲検試験 【臨床試験登録番号:登録準備中】	第1報(未): 転帰は未回復 治験薬との因果関係は否定できる 第2報(未): 転帰は軽快 治験薬との因果関係は否定できる 第3報(未): 転帰は回復 治験薬との因果関係は否定できる	承認
2019-048 協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による常染色体優性多発性嚢胞腎患者を対象としたRTA402(Bardoxolone methy I)の第Ⅲ相試験【臨床試験登録番号: NCT03918447】	第2報(未): 転帰は未回復 治験薬との因果関係は否定できない 第3報(未): 転帰は軽快 治験薬との因果関係は否定できない	承認
2021-014 悪性胆管閉塞に対する超音波内視鏡下肝胃吻合術専用システム(HGO1)の有用性を検証する医師主導治験 【臨床試験登録番号:jRCT2052210020】	第1報(未): 転帰は未回復 治験機器・手技との因果関係は否定できる 第2報(未): 転帰は未回復 治験機器・手技との因果関係は否定できる	承認

4.2. 安全性情報等

治験(試験)依頼者、又は治験責任医師より提出された安全性情報等に基づき、引き続き治験(試験)を実施することの妥当性について審議した。

		安全性情報等の概要	審議結果
2015-004 小野薬品工業株式会社依頼による、未治療の進行性又は転移性腎 胞がん患者を対象に、ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニ ブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第皿相試験		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他更篤(国内・海外) 措置報告	承認
【臨床試験登録番号:NCT02231749】	A2021-1189	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2015-028 クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMEDI 736の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT02273375】	A2021-1099	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内) 2. その他重篤(国内) 年次報告(調査単位期間:2020/7/13~2021/7/12)	承認
	A2021-1151	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内) 2. その他重篤(国内)	承認
	A2021-1220	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内) 2. その他重篤(国内)	承認
2016-025 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 ZD9291の第Ⅲ相試験	`	個別症例報告 2. その他重篤(国内)	承認
【臨床試験登録番号: JapicCTI-163308, NCT02511106】		個別症例報告 2. その他重篤(国内)	承認
2016-039 進行性家族性肝内胆汁うつ滞症2型を対象としたKDN-413の有効で と安全性の検討を目的とした医師主導治験 【臨床試験登録番号:UMIN000024753】	生 A2021-1267	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2016-042 バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌 患者を対象としたODM-201のプラセボ対照第皿相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-173516】		個別症例報告 2. その他重篤(海外) 年次報告(調査単位期間:2021/1/5~2021/7/30)	承認
E DUDD (12.10) (2.10) (2.10) (2.10) (2.10) (2.10)		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2017-014 アッヴィ合同会社の依頼による小児潰瘍性大腸炎患者を対象としたア ダリムマブの第Ⅲ相継続投与試験 【臨床試験登録番号:NCT02632175】	A2021-1223	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
²⁰¹⁷⁻⁰¹⁹ ユーシービージャパン株式会社の依頼によるBrivaracetam(ucb 34 14)の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT01261325】		1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
Frank to the rest are to the first and the f		個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認
		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2017-023 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イマシクリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT03155997】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) その他(伝達取下げ報告)	承認
【GMATA STATE OF THE STATE OF	A2021-1210	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	A2021-1243	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) その他(伝達取下げ報告)	承認
2017-024 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/BMS-734016の第皿相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-173653, NCT02998528】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外) 措置報告	承認
2017-028 アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験② 【臨床試験登録番号:NCT02993523】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2017-033 エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象としたE7080, MK-3475 の第3相試験	A2021-1259	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外)	承認

2017-040	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MPD L3280Aの第 II / III 相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-183836】	A2021-1107	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外) 措置報告	承認
		A2021-1273	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外) 措置報告 その他(安全性データベースシステム切り替えによる海外重篤 副作用報告の入手遅延の解消と治験実施施設伝達の正常化 について)	承認
2017-044	武田薬品工業株式会社の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジ	A2021-1146	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	一次治療としてのPevonedistat+アリンデンが用限与とアリンデン ン単独投与の第3相比較試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-183848, NCT03268954】	A2021-1208	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2017-045	アッヴィ合同会社の依頼による慢性局面型乾癬を対象としたリサンキズマブの第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT03047395】	A2021-1191	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2018-010	顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬物動態に関する医師主導治験 【臨床試験登録番号: JMA-IIA00325, UMIN000024574】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたACZ885(カナキヌマブ)の第皿相試験 【臨床試験登録番号:CTI-183994】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 年次報告(調査単位期間:2020/7/1~2021/6/30)	承認
2018-021	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるBMS-98616 5の第 II 相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-173768, NCT03252587】	A2021-1276	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2018-024	ヤンセンファーマ株式会社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するグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 Ⅱ/Ⅲ相試験		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
0010 005	【臨床試験登録番号: JapicCTI-183950(ja)】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 個別症例報告	承認
2018-025	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CH54 24802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT03456076, JapicCTI-184336】	A2021-1170	回別延別報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 措置報告	承認
	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による強直性脊椎炎を対象としたAIN457の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT03259074】	A2021-1166	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 措置報告	承認
2018-036	日本イーライリリー株式会社の依頼による全身性エリテマトーデスを対象としたバリシチニブの第3相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-184095】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 措置報告	承認
			個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2018-038	アストラゼネカ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した。オラジルブの第四根試験	A2021-1143	個別症例報告 2. その他重篤(国内)	承認
	を対象としたオラハリフの第皿相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-184204】	A2021-1207	個別症例報告	承認
	EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオンメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化	A2021-1131	2. その他重篤(国内) 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	第Ⅱ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-184146】	A2021-1154	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
			個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2018-045	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド +アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマ	A2021-1265	値別症例報告 2. その他重篤(国内)	承認
	ブーベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-194565】	A2021-1266	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外) 措置報告	承認
2018-049	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-183970】	A2021-1246	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	再発高リスク臨床病期 I 期非小細胞肺癌に対する術前Nivolumab療法の安全性・有効性探索試験 【臨床試験登録番号:JRCT 2061180016】	A2021-1115	個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外) その他(企業より入手した副作用情報(対象期間:2021年8月2 日~2021年8月29日))	承認
			措置報告	承認
			個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外) その他(企業より入手した副作用情報(対象期間:2021年8月 30日~2021年9月26日))	承認
2019-004	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)の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたエンパグリフロジンの第皿相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-184172,NCT03594110】	A2021-1278	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認

2019-005	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による慢性腎臓病を有する 2型糖尿病患者を対象としたセマグルチド第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT03819153】	A2021-1279	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外) 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外)	承認
			2. その他重篤(国内・海外)	
		A2021-1280	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外) 研究報告	承認
2019-010	アッヴィ合同会社の依頼によるジェノタイプ1~6型のC型肝炎ウイルス	A2021-1192	個別症例報告	承認
	(HCV)感染小児患者を対象としたグレカプレビル水和物/ピブレンタスビル投与の薬物動態,安全性,有効性を評価するための非盲検多施設共同試験(DORA) 【臨床試験登録番号:NCT03067129】		2. その他重篤(海外)	
2019-011	日本イーライリリー株式会社の依頼による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第皿相試験 【臨床試験登録番号:NCT03899259, JapicCTI-194900】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 措置報告 その他(伝達取下げ報告)	承認
		A2021-1212	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2019-012	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MPD L3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT03456063】	A2021-1120	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外) 措置報告	承認
		A2021-1249	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外) 措置報告 その他(安全性データベースシステム切り替えによる海外重篤 副作用報告の入手遅延の解消と治験実施施設伝達の正常化	承認
0010 014		A2021-1201	について) 個別症例報告	_77. =¥I
2019-014	ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたNN9924の心血管系アウトカム試験 【臨床試験登録番号:NCT03914326】	A2021-1261	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外) 個別症例報告	承認
			回別並例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	
		A2021-1282	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外) 研究報告	承認
2019-015	ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象 としたNN9924の心血管系アウトカム試験 【臨床試験登録番号:NCT03914326】	A2021-1283	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外) 個別症例報告	承認
		A2021-1284	1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外) 個別症例報告	承認
			1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外) 研究報告	73 7410
2019-016	ユーシービージャパン株式会社の依頼による活動性でX線所見が認められない体軸性脊椎関節炎を有する患者を対象としたBimekizumabの第Ⅲ相試験	A2021-1123	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	【臨床試験登録番号:NCT03928704】	A2021-1178	個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2019-017	ユーシービージャパン株式会社の依頼による活動性強直性脊椎炎を有する患者を対象としたBimekizumabの第Ⅲ相試験	A2021-1124	(個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	【臨床試験登録番号:NCT03928743】		個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2019-018	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍被験者を対象に navitoclaxを単剤投与又はルキソリチニブと併用投与したときの安全性, 忍容性及び薬物動態を評価する第I相非盲検試験 【臨床試験登録番号:登録準備中】	A2021-1193	個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認
2019-020	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による根治的前立腺全摘除術の候補	A2021-1230	個別症例報告	承認
	である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象としたapalutamideの第3相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-194783】		1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 個別症例報告	
	Emmiliary Transfer and the second	A2021-1255	1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外) 個別症例報告	承認
			1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	
2019-024	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非肝硬変の原発性硬化性 胆管炎(PSC)に対するGS-9674の第3相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-194804】	A2021-1217		承認
2019-026	ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたBimekizumabの第Ⅲ相試験	A2021-1125	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	【臨床試験登録番号:NCTO3895203】	A2021-1180	個別症例報告	承認
2019-034	(治験国内管理人)ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社依	A2021-1113	2. その他重篤(国内・海外) 個別症例報告	承認
	頼による発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)の治療における治験薬の	A2021-1162	2. その他重篤(海外) 個別症例報告	承認
	長期安全性及び有効性を評価する非盲検、非無作為化、多施設共同、 継続投与試験		2. その他重篤(海外)	
	【臨床試験登録番号:NCT03531255】	AZUZ 1-1258	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認

2019-040	中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたRO487 6646とMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-195034】	A2021-1133	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外) 措置報告	承認
		A2021-1250	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外) 措置報告 その他(安全性データベースシステム切り替えによる海外重篤副作用報告の入手遅延の解消と治験実施施設伝達の正常化 について)	承認
2019-041	アッヴィ合同会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(SELET-Takayasu) 【臨床試験登録番号:NCT04161898】	A2021-1194	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外) 措置報告	承認
2019-044	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS対象の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCTO4165824】	A2021-1270	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2019-047	ブリストル・マイヤーズスクイブ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、BMS-986165の長期安全性及び有効性試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-194940, NCT03920267】	A2021-1277	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2019-048	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による常染色体優性多 発性嚢胞腎患者を対象としたRTA402(Bardoxolone methy I)の第皿相 試験 【臨床試験登録番号:NCT03918447】		個別症例報告 2. その他重篤(国内)	承認
	アストラゼネカ株式会社の依頼による好酸球増多症候群の患者を対象としたベンラリズマブの第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:2019-002039-27】	A2021-1261	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2019-051	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活動性潰瘍性大腸炎の小児患者を対象としたLY3074828の第 II 相試験 【臨床試験登録番号:NCT04004611】	A2021-1247	個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2019-053	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による従来型/生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験 【臨床試験登録番号:NCT03970837】	A2021-1244	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2019-054	ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたBimekizumabの第皿相試験 【臨床試験登録番号: NCT04009499】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 個別症例報告	承認承認
2010-055	ユーシービージャパン株式会社の依頼による全身型重症筋無力症の成		2. その他重篤(国内·海外) 個別症例報告	
2019-000	人患者を対象としたrozanolixizumabの有効性及び安全性を評価する 第3相無作為化二重盲検、プラセボ対照試験		回別症が報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 個別症例報告	承認
	【臨床試験登録番号:NCT03971422】		1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	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 【臨床試験登録番号:NCT04094311】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2019-059	日本イーラーリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT03519945, JapicCTI-184062】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
	2	A2021-1177	個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2020-002	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたRTA402(Bardoxolone methyl)の継続試験 【臨床試験登録番号:NCT03749447】	A2021-1239	個別症例報告 2. その他重篤(国内)	承認
2020-005	アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG 510の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT04303780】	A2021-1275	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外)	承認
2020-007	日本イーライリリー株式会社の依頼による全身性エリテマトーデスを対象としたバリシチニブの長期第3相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-205285】	A2021-1233	2. その他重篤(海外) 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 措置報告	承認
		A2021-1234	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2020-008	小野薬品工業株式会社/AMGEN株式会社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にレナリドミド及びデキサメタゾン併用時のカルフィルゾミブの週1回投与と週2回投与を比較する試験	A2021-1289	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	時のガルフイルグミブの週1回技学と過2回技学を比較する試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-194815,NCT03859427】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 年次報告(調査単位期間:2020/7/20~2021/7/19)	承認
			個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2020-011	ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による本態性血小板血症 の二次治療としてのP1101の薬物動態を評価し、その有効性、安全性 及び忍容性をアナグレリドと比較する第Ⅲ相、非盲検、多施設共同、無		個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認
	作為化、実薬対照試験 【臨床試験登録番号:NCT04285086】	A2U21-1161	個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認

2020-012	セルジーン株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたFedratinibの 第1/2相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-205347.NCT04446650】	A2021-1118	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	【临床武歌豆歌笛号. Japico II-203347,NC I 04440030】	A2021-1188	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 年次報告(調査単位期間:2020/11/29~2021/8/15)	承認
2020-013	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社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 【臨床試験登録番号:JapicCTI-205227】	A2021-1252	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2020-014	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるループス腎炎患者を対象と したAIN457の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT04181762】	A2021-1167	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 措置報告	承認
2020-015	第1・2世代 EGFR-TKI治療後、脳転移単独憎悪(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Sy stemic PD(T790M変異陰性)を示したEGFR変異陽性非小細胞肺癌	A2021-1219	個別症例報告 2. その他重篤(国内)	承認
	患者に対するオシメルチニブを用いた第Ⅱ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-205306】	A2021-1264	個別症例報告 2. その他重篤(国内)	承認
2020-018	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象にnavitoclaxを単 剤投与又はルキソリチニブと併用投与したときの忍容性及び有効性を 評価する第 II 相非盲検試験 【臨床試験登録番号: NCT03222609】	A2021-1195	個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認
2020-021	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした Durvalumabの第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:登録準備中】	A2021-1114	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内) 2. その他重篤(国内)	承認
2020-022	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象としたMK-3 475/MK-7339の第皿相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-205352,NCT04380636】	A2021-1198	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2020-023	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象にNavitoclaxとルキソリチニブの併用投与とルキソリチニブの単剤投与を比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験(TRANSFORM 1) 【臨床試験登録番号:NCT04472598】	A2021-1196	個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認
2020-024	アッヴ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(TRANC EFORM-2) 【臨床試験登録番号:NCT04468984】	A2021-1197	個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認
2020-025	サノフィ株式会社の依頼によるBTK阻害薬SAR442168のPPMS試験(PERSEUS) 【臨床試験登録番号:NCT04458051】	A2021-1140	個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2020-026	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたカピバセル	A2021-1100	個別症例報告	承認
	チブの第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-205127,NCT03997123】	A2021-1225	2. その他重篤(国内) 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内) 2. その他重篤(国内)	承認
2020-027	アストラゼネカ株式会社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の第皿相試験 【臨床試験登録番号:NCT04493853】	A2021-1204	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内) 2. その他重篤(国内)	承認
2020-030	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるトランスサイレンチン型心アミロイドーシス患者を対象としたALXN2060第3相試験 【臨床試験登録番号:jRCT2071200059】	A2021-1213	年次報告(調査単位期間:2020/9/1~2021/8/31)	承認
2020-032	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902 (E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-205286】	A2021-1235	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2020-033	アストラゼネカ株式会社の依頼による上皮成長因子受容体(EGFR)変異陽性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメル	A2021-1101	個別症例報告 2. その他重篤(国内)	承認
	チニブ単剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第Ⅲ	A2021-1203	個別症例報告 2. その他重篤(国内)	承認
	相無作為化多施設国際共同3群比較試験(NeoADAURA) 【臨床試験登録番号:JapicCTI-205325,NCT04351555】	A2021-1263	個別症例報告 2. その他重篤(国内)	承認
2020-034	ファーマエッセンシア ジャパン株式会社の依頼による現在の標準治療が困難な日本人真性多血症(PV)患者を対象としてP1101の有効性及び安全性を検討する第 II 相試験(A19-201試験)終了後の継続投与試験 【臨床試験登録番号:jRCT2031200269】	A2021-1214	個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認
2020-037	ファイザー株式会社の依頼による、潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象とした経口CP-690,550の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT04624230】	A2021-1145	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 措置報告	承認
		A2021-1202	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 措置報告	承認
	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT04023552, JapicCTI-205376】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2020-041	MSD株式会社の依頼による小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT04624204】	A2021-1199	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認

2020-042	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による、Basalインスリンで	A2021-1285	個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外)	承認
	治療中の2型糖尿病患者を対象としたNNCO148-0287Cの第Ⅲ相 試験 【際序計験発品表見::POT2021200421】		個別症例報告	
2000 040	【臨床試験登録番号:jRCT2031200421】	10001 1100	2. その他重篤(海外)	
2020-043	ユーシービージャパン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rozanolixizumabを評価する非盲検継続試験 【臨床試験登録番号:jRCT2021200038】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	EMMINISTRAÇÃE SA EL ST. ST. COLOCOS SE EL	A2021-1184	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたウステキヌマブの有効性, 安全性及び	A2021-1104	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
	薬物動態試験 【臨床試験登録番号:NCTO4630028】	A2021-1156	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
		A2021-1256	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外)	承認
	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるEGFR変異局所進行又は転移 性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療としてのAmivantamabと	A2021-1111	2. その他重篤(海外) 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外)	承認
	Lazertinibの併用、オシメルチニブ、及びLazertinibを比較する第3相ラン		2. その他重篤(国内・海外)	
	ダム化試験 【臨床試験登録番号:NCT04487080, JapicCTI-205432】	A2021-1160	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 措置報告	承認
		A2021-1260	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2020-047	サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症(RMS)患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT04410978】	A2021-1141	個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2020-048	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	A2021-1132	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
	9 る、非自模、単併、多加設共同試験 【臨床試験登録番号:jRCT2041200093】	A2021-1186	個別症例報告	承認
2020-051	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期クローン病の小児患者を対象としたウステキヌマブの有効性、安全性及び	A2021-1105	2. その他重篤(海外) 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
	薬物動態試験 【臨床試験登録番号:NCT04673357】	A2021-1157	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外)	承認
		A2021-1257	2. その他重篤(海外) 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による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amivanta mab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	A2021-1102	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
	TMADとカルトン ファン及び・ヘトレイで CF の所用派法とカルホンファン及び・ペトレキセドを比較するランダム化、非盲検、第3相試験 【臨床試験登録番号: JRCT2051200087, NCT04538664】	A2021-1165	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 措置報告	承認
		A2021-1294	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2020-053	武田薬品工業株式会社の依頼による小児クローン病患者を対象とした 肛門周囲複雑瘻孔の治療におけるdarvadstrocelの第3相試験	A2021-1163	個別症例報告 2. その他重篤(国内) 個別症例報告	承認
	【臨床試験登録番号:登録準備中】	10001 1101	2. その他重篤(海外)	7 - 7
		A2021-1164	個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認
2020-054	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍 関連骨髄線維症患者を対象としたLuspatercept(ACE-536)の第3相試験	A2021-1136	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	☞ 【臨床試験登録番号:jRCT2071200083】	A2021-1187	個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認
		A2021-1274	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2020-055	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第皿相試験3 【臨床試験登録番号:NCTO4577404】	A2021-1271		承認
2021-001	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第2担計験	A2021-1106	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	の第3相試験 【臨床試験登録番号:jRCT2031200371, NCT04738942】	A2021-1216	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外)	承認
2021-002	持田製薬株式会社の依頼による間質性肺疾患に伴う肺高血圧症に対	A2021-1185	2. その他重篤(海外) 個別症例報告	承認
	するMD-711第Ⅱ/Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:jRCT2051210016】		1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	
2021-003	アムジェン株式会社の依頼によるEfavaleukin Alfa (AMG 592)の第 II b相試験 【臨床試験登録番号:NCT04680637】	A2021-1226	2. その他重篤(国内) 個別症例報告	承認

2021-004	治験国内管理人:Worldwide Clinical Trials Japan株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象としたAPL2の第Ⅱ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験 【臨床試験登録番号:NCT04579666】	A2021-1242	個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認
2021-005	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症を対象としたJNJ-67896062の第皿相臨床試験	A2021-1109	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	【臨床試験登録番号: NCT04271475,EU Clinical Trials Register:2019- 004131-24,jRCT2051200150】	A2021-1171	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
		A2021-1295	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2021-006	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象と したJNJ-67896062の第Ⅲ相臨床試験 【臨床試験登録番号:NCT04273945jRCT2061200058】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
	Eministration House House to the control of the con		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
			個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2021-007	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 【臨床試験登録番号:U1111-1244-3678】	A2021-1286	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外) 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
		A2021-1287	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外) 研究報告	承認
2021-010	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骨髄線	A2021-1129	個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外)	承認
	維症患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第皿相試験 【臨床試験登録番号:NCT04551053】	A2021-1292	2. その他重馬(国内・海外) 個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2021-011	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骨髄線	A2021-1130	個別症例報告	承認
	維症患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第皿相試験 【臨床試験登録番号:NCT04551066】	A2021-1293	2. その他重篤(国内・海外) 個別症例報告 0. その他重篤(国内・海外)	承認
2021-014	悪性胆管閉塞に対する超音波内視鏡下肝胃吻合術専用システム(HGO 1)の有用性を検証する医師主導治験 【臨床試験登録番号: IRCT2052210020】	A2021-1137	2. その他重篤(国内・海外) 個別症例報告 2. その他重篤(国内)	承認
2021-016	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を対象とした LNP023の第皿相試験 【臨床試験登録番号:jRCT2021200039】	A2021-1170	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2021-017	武田薬品工業株式会社の依頼による小児活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたMLN0002の第3相試験 【臨床試験登録番号:NCT04779307】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
			個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
			個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2021-018	武田薬品工業株式会社の依頼による小児活動期クローン病患者を対		研究報告 個別症例報告	承認 承認
	象としたMLN0002の第3相試験 【臨床試験登録番号:NCT04779320】		1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	
			個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
			個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 研究報告	承認
2021-019	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による天疱瘡成人患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの第3相試験 【臨床試験登録番号:登録準備中】		研究報告 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外)	承認
2021-020	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による天疱瘡成人 患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの第3相試験(非盲検追跡調査試験)	A2021-1148	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外)	承認
2021-021	【臨床試験登録番号:登録準備中】 ヤンセンファーマ株式会社依頼によるBCG療法後に再発した筋層非浸	A2021-1102	個別症例報告	承認
2021-021	マンセンファーマ株式会社依頼によるBCG療法後に再発した肋層非浸潤性膀胱癌を対象とした第2相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-205145, NCT04172675】		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 個別症例報告	承認
			1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	
		A2021-1262	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2021-023	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 【臨床試験登録番号: ClinicalTrials.gov Identifier:NCT04784715.jCRT:準備中】	A2021-1228	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外) 措置報告	承認
2021-024	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:linicalTrials.gov:NCT04738487】	A2021-1269	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認

2021-026	アレクシオン ファーマ合同会社の依頼によるトリガーを有するTMAを対象としたラブリズマブ試験 【臨床試験登録番号: ClinicalTrials.gov Identifier:NCT04743804】	A2021-1138	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 研究報告	承認
		A2021-1205	個別症例報告 2. その他重篤(海外) 個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外)	承認
		A2021-1218	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外) 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2021-028	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄線維症患者を対象とした新規ルキソリチニブ併用療法の第 I / II 相試験 【臨床試験登録番号: NCT04097821】	A2021-1227	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2021-029	エーザイ株式会社の依頼による固形がん患者を対象とした第1相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-173649】	A2021-1112	個別症例報告 2. その他重篤(海外) その他(取下げ)	承認
		A2021-1152	個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認
		A2021-1215	個別症例報告 2. その他重篤(海外)	承認
2021-033	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号: ClinicalTrials.gov: NCT04956692】	A2021-1268	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2021-035	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による関節リウマチ治療におけるGSK3196165の長期安全性及び有効性を評価する試験 【臨床試験登録番号:NCT04333147】	A2021-1245	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2021-036	ユーシービージャパン株式会社の依頼による強直性脊椎炎及びX線所 見が認められない体軸性脊椎関節炎を対象としたUCB4940の長期安全 性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検継続、第3相試		個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
	験 【臨床試験登録番号: Clinical Trials.gov Identigier NCT03928704】	A2021-1182	個別症例報告 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2021-037	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-118 6の第皿相試験2 【臨床試験登録番号:NCT04569084】	A2021-1272	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2021-038	帝人ファーマ株式会社の依頼による慢性流涎症(唾液過多)患者を対象	A2021-1159	個別症例報告	承認
	としたNT 201の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:登録準備中】	A2021-1236	2. その他重篤(海外) 個別症例報告	承認
2021-039	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 【臨床試験登録番号:登録準備中】	A2021-1253	2. その他重篤(海外) 個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2021-040	サノフィ株式会社の依頼によるアレルギー性真菌性鼻副鼻腔炎(AFRS)を有する患者を対象としたdupilumabの第皿相試験 【臨床試験登録番号:jRCT2041210031】	A2021-1229	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2021-041	武田薬品工業株式会社の依頼によるctDNAの存在に基づく分子的疾患を有する、HER2 陰性BRCA 変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの第3相試験 【臨床試験登録番号: NCT04915755(CrinicalTriaos.gov)】	A2021-1224	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2021-043	第一三共株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相試験 【臨床試験登録番号: ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04494425、 jRCT2061200028】	A2021-1288	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(国内・海外) 2. その他重篤(国内・海外) 措置報告	承認
2021-044	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象としたBIIB098の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:登録準備中】	A2021-1232	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認
2021-045	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるBrivaracetam (ucb34714長期) の第皿相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-132212 ClinicalTrials.gov: NCT 03250377】	A2021-1222	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(国内・海外)	承認
2021-046	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第 皿相試験 【臨床試験登録番号: Clinical Trials.gov - NCT04752332】	A2021-1248	個別症例報告 1. 死亡又は死亡につながるおそれ(海外) 2. その他重篤(海外)	承認

4.3. その他の継続審査等

期間が1年を越える課題に対する継続審査 治験(試験)責任医師より提出された実施状況報告に基づき、引き続き治験(試験)を実施することの妥当性について審議した。

		審議結果	
【臨床試験登録番号:NCT02220894】	実施状況報告(6回目) 同意取得例数:15例 実施症例数:5例(完了例数:0例、中止例数:5例) 重篤な有害事象の発現なし 有害事象の発現なし GCP遵守状況:治験実施計画書等の逸脱なし	承認	

2017-023	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 【臨床試験登録番号:NCT03155997】	実施状況報告(4回目) 同意取得例数:17例 実施症例数:14例(完了例数:14例、中止例数:0例) 重篤な有害事象の発現なし 有害事象の発現あり(6件) GCP遵守状況:治験実施計画書等の逸脱あり(3件)	承認
	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/BMS-734016の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-173653, NCT02998528】	実施状況報告(4回目) 同意取得例数:4例 実施症例数:4例(完了例数:2例、中止例数:0例) 重篤な右害事象の発現なし 有害事象の発現なし GCP遵守状況:治験実施計画書等の逸脱なし	承認
2019-034	(治験国内管理人)ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)の治療における治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、非無作為化、多施設共同、継続投与試験 【臨床試験登録番号:NCT03531255】	実施状況報告(2回目) 同意取得例数:1例 実施症例数:1例(完了例数:0例、中止例数:0例) 重篤な右害事象の発現なし 有害事象の発現あり(1件) GCP遵守状況:治験実施計画書等の逸脱あり(3件)	承認
2020-030	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるトランスサイレンチン型心アミロイドーシス患者を対象としたALXN2060第3相試験 【臨床試験登録番号:jRCT2071200059】	実施状況報告(1回目) 同意取得例数:1例 実施症例数:1例(完了例数:0例、中止例数:0例) 重篤な有害事象の発現なし 有害事象の発現あり(4件) GCP遵守状況:治験実施計画書等の逸脱あり(4件)	承認
2020-031	あすか製薬株式会社の依頼によるL-105の小児肝性脳症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-195066】	実施状況報告(1回目) 同意取得例数:0例 実施症例数:0例(完了例数:0例、中止例数:0例) 重篤な有害事象の発現なし 有害事象の発現なし GCP遵守状況:治験実施計画書等の逸脱なし	承認
2020-032	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902 (E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-205286】	実施状況報告(1回目) 同意取得例数:3例 実施症例数:1例(完了例数:0例、中止例数:0例) 重篤な有害事象の発現なし 有害事象の発現なし GCP遵守状況:治験実施計画書等の逸脱なし	承認
2020-033	アストラゼネカ株式会社の依頼による上皮成長因子受容体(EGFR)変 異陽性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメル チニブ単剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第Ⅲ 相無作為化多施設国際共同3群比較試験(NeoADAURA) 【臨床試験登録番号: JapicCTI-205325,NCT04351555】	実施状況報告(1回目) 同意取得例数:3例 実施症例数:1例(完了例数:0例、中止例数:0例) 重篤な有害事象の発現なし 有害事象の発現あり(5件) GCP遵守状況:治験実施計画書等の逸脱なし	承認
	ファーマエッセンシア ジャパン株式会社の依頼による現在の標準治療が困難な日本人真性多血症(PV)患者を対象としてP1101の有効性及び安全性を検討する第 II 相試験(A19-201試験)終了後の継続投与試験 【臨床試験登録番号:jRCT2031200269】	実施状況報告(1回目) 同意取得例数:14例 実施症例数:14例(完了例数:0例、中止例数:0例) 重篤な有害事象の発現なし 有害事象の発現あり(111件) GCP遵守状況:治験実施計画書等の逸脱あり(9件)	承認
2020-035	アドレノメデュリンを用いたCOVID-19による機械換気を要する肺炎の 重症化予防 一医師主導治験Phase II 【臨床試験登録番号:jRCT2071200041】	実施状況報告(1回目) 同意取得例数:0例 実施症例数:0例(完了例数:0例、中止例数:0例) 重篤な有害事象の発現なし 有害事象の発現なし GCP遵守状況:治験実施計画書等の逸脱なし	承認

治験に対する一部変更等 依頼者及び(又は)治験(試験)責任医師より提出された変更等事項に基づき、引き続き治験(試験)を実施することの妥当性について審議した。

		変更等事項	審議結果
2016-042	バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象としたODM-201のプラセボ対照第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-173516】	治験薬概要書(英語/日本語)改訂,同意説明文書改訂,Dear Patient Letter作成	承認
2017-008	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-173560, NCT03117049】	同意説明文書改訂	承認
2017-023		契約内容変更覚書(第21条)(製造販売後臨床試験移行に伴う 条文の追記)締結	承認
2017-024	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ー936558/BMSー734016の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-173653, NCT02998528】	治験実施計画書(英語/日本語)改訂	承認
2018-008	アストラゼネカ株式会社の依頼による日本人小児患者を対象としたD961Hの第 Ⅲオープン試験 【臨床試験登録番号: NCT03553563, JapicCTI-184023】	添付文書(ネキシウムカプセル,ネキシウム懸濁用顆粒分包) 改訂	承認
2018-010	顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬物動態に関する医師主導治験 【臨床試験登録番号: JMA-IIA00325, UMIN000024574】	被験者募集ホームページ改訂,被験者募集の手順に関する資料改訂	承認
2018-014	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたACZ885(カナキヌマブ)の第皿相試験 【臨床試験登録番号:CTI-183994】	治験薬概要書(英語/日本語)改訂	承認
2018-024	ヤンセンファーマ株式会社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するグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II / III 相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-183950(ja)】	治験実施計画書(英語/日本語)改訂,同意説明文書改訂,被 験者参加者向けダイアリー(長期延長フェーズ)改訂,被験者日 誌改訂	承認
2018-027	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による強直性脊椎炎を対象としたAIN45 7の第皿相試験 【臨床試験登録番号:NCT03259074】	治験薬概要書(英語/日本語)改訂	承認

2018-033	サノフィ株式会社の依頼による常染色体優性多発性嚢胞腎(ADPKD)患者を対象としたGZ/SAR402671の第Ⅱ/Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-184192】	治験の文書保管費用に係わる覚書締結	承認
2018-045	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第皿相比較試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-194565】	同意説明文書改訂	承認
2018-049	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ 相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-183970】	同意説明文書改訂	承認
2018-050	再発高リスク臨床病期 I 期非小細胞肺癌に対する術前Nivolumab療法の安全性・有効性探索試験 【臨床試験登録番号: JRCT 2061180016】	治験薬概要書改訂,同意説明文書改訂	承認
2019-018	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍被験者を対象にnavitoclaxを単剤投与又はルキソリチニブと併用投与したときの安全性,忍容性及び薬物動態を評価する第I相非盲検試験 【臨床試験登録番号:登録準備中】	治験薬概要書改訂	承認
2019-020	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象としたapalutamideの第3相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-194783】	被験者支払いに関する資料改訂,契約内容変更覚書(第1 条)(治験費用)締結	承認
2019-024	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非肝硬変の原発性硬化性胆管炎 (PSC)に対するGS-9674の第3相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-194804】	治験実施計画書(英語/日本語)改訂,治験実施計画書(別冊) 改訂,同意説明文書改訂,同意説明文書(サブ試験用)改訂,同 意説明文書(妊娠パートナー用)改訂,被験者への支払いに関 する資料改訂,被験者日誌(ペースラインDay1用,week1~ 96/ET来院、規定外来院、追跡調査来院用改訂,期間延長,契 約内容変更覚書(第2条)(治験の内容)締結ポイント算出表(研 究経費,治験薬管理経費),契約内容変更覚書(第1条)(臨床試 験研究費臨床研究コーディネーター費用/締結治段薬管理経 費追加(期間延長分+69p),治験薬概要書(英語/日本語)改訂, 力がん原性試験で得られた予備所見について(英語/日本語)作成,非臨床安全性試験報告書(英語/日本語)作成	承認
2019-031	協和キリン株式会社の依頼による早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象とした KW-3357の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-194997,NCT04182373】	治験薬概要書改訂,同意説明文書改訂	承認
2019-038	ヤンセンファーマ株式会社依頼による肺動脈性肺高血圧症の治療に対するACT -064992Dの第Ⅲ相臨床試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-194971, NCT03904693】	同意説明文書(補遺)作成	承認
2019-041	アッヴィ合同会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第皿相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(SELET-Takayasu) 【臨床試験登録番号:NCT04161898】	治験実施計画書(英語/日本語)改訂,同意説明文書改訂,治 験薬概要書改訂	承認
2019-047	ブリストル・マイヤーズスクイブ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、BMS-986165の長期安全性及び有効性試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-194940, NCT03920267】	同意説明文書改訂,被験者への支払いに関する資料改訂	承認
2019-055	ユーシービージャパン株式会社の依頼による全身型重症筋無力症の成人患者を対象としたrozanolixizumabの有効性及び安全性を評価する第3相無作為化二重盲検、プラセボ対照試験 【臨床試験登録番号:NCT03971422】	治験薬概要書(英語/日本語)改訂	承認
2020-001	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製造販売後臨床試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-194903, NCT04035486】	同意説明文書改訂	承認
2020-002	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたRTA402(Bardoxolone methyl)の継続試験 【臨床試験登録番号:NCT03749447】	治験実施計画書(英語/日本語)改訂,治験実施計画書(別冊) 改訂,同意説明文書改訂,被験者の支払いに関する資料改訂, 服薬・体重日誌改訂,治験参加カード改訂,期間延長,契約内容 変更覚書(第27,11条/記録の保存,治験結果の公表)締結,治 験薬管理経費追加(期間延長分+12p)	承認
2020-014	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるループス腎炎患者を対象とした AIN457の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT04181762】	治験薬概要書(英語/日本語)改訂	承認
2020-018	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象にnavitoclaxを単剤投与又はルキソリチニブと併用投与したときの忍容性及び有効性を評価する第Ⅱ相非盲検試験 【臨床試験登録番号:NCT03222609】	治験薬概要書改訂	承認
2020-023	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象にNavitoclaxとルキソリチニブの併用投与とルキソリチニブの単剤投与を比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験(TRANSFORM 1) 【臨床試験登録番号:NCT04472598】	治験薬概要書改訂	承認
	アッヴ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(TRANCEFORM-2) 【臨床試験登録番号:NCT04468984】		承認
2020-025	サノフィ株式会社の依頼によるBTK阻害薬SAR442168のPPMS試験(PERS EUS) 【臨床試験登録番号:NCT04458051】	治験実施計画書(英語/日本語)改訂,治験薬概要書(英語/日本語)改訂,同意説明文書改訂,治験参加カード改訂,治験薬日誌改訂	承認
2020-031	あすか製薬株式会社の依頼によるL-105の小児肝性脳症患者を対象とした第 Ⅱ / Ⅲ相臨床試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-195066】	治験薬概要書改訂.被験者募集の手順(広告等)に関する資料 (会社の概要.被験者募集に関する業務フロー.被験者募集で の来院患者への支払いに関する資料)作成	承認

2020-032	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902(E7080) とMK-3475の第皿相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-205286】	同意説明文書改訂	承認
2020-033	アストラゼネカ株式会社の依頼による上皮成長因子受容体(EGFR)変異陽性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメルチニブ単剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第Ⅲ相無作為化多施設国際共同3群比較試験(NeoADAURA) 【臨床試験登録番号: JapicCTI-205325,NCT04351555】	同意説明文書改訂,同意説明文書(男性患者さんのパートナー用)改訂	承認
2020-041	MSD株式会社の依頼による小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT04624204】	治験実施計画書(英語/日本語)改訂,同意説明文書改訂,同意 説明文書(将来の生物医学研究)改訂,治験参加カード改訂	承認
2020-043	ユーシービージャパン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rozanolixizumabを評価する非盲検継続試験 【臨床試験登録番号:jRCT2021200038】	治験薬概要書(英語/日本語)改訂	承認
2020-046	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるEGFR変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療としてのAmivantamabとLazertinibの併用、オシメルチニブ、及びLazertinibを比較する第3相ランダム化試験 【臨床試験登録番号: NCT04487080, JapicCTI-205432】	治験薬概要書(補遺1)(英語/日本語)作成	承認
2020-047	サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症(RMS)患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:NCT04410978】	治験薬概要書(英語/日本語)改訂	承認
2020-052	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による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 【臨床試験登録番号:jRCT2051200087, NCT04538664】	レター(英語/日本語)(遺伝子変異検査キットの制限に関する 指示)作成	承認
2020-054	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍関連骨髄 線維症患者を対象としたLuspatercept(ACE-536)の第3相試験 【臨床試験登録番号:jRCT2071200083】	患者会掲載用資料作成被験者の募集の手順作成	承認
2020-055	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ 相試験3 【臨床試験登録番号:NCTO4577404】	治験実施計画書(英語/日本語)改訂,同意説明文書改訂,治 験の最新情報(電子投与日誌)作成	承認
2021-002	持田製薬株式会社の依頼による間質性肺疾患に伴う肺高血圧症に対するMD-711第Ⅱ/Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:JRCT2051210016】	治験実施計画書(別紙4)改訂	承認
2021-004	治験国内管理人:Worldwide Clinical Trials Japan株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象としたAPL2の第 II 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験 【臨床試験登録番号: NCT04579666】	被験者の募集の手順(広告等)に関する資料(オンラインメディア広告コンテンツ)作成	承認
	沢井製薬株式会社の依頼による生物学的同等性試験 【臨床試験登録番号:該当なし】	期間延長契約内容変更覚書(第2条)締結治験薬管理経費追加(期間延長分+3p),治験業務覚書契約内容変更覚書(第1条)(監査業務追加)締結	承認
	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による中等症 COVID-19の入院成人患者を対象に、エアロゾル化JH509の安全性及び有効性 を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験 【臨床試験登録番号:jRCT2051200159】	治験実施計画書改訂,7段階の順序尺度に関する補足説明改訂,同意説明文書改訂,治験参加カード改訂,リーフレット作成	承認
2021-016	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を対象としたLNP023の第 Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:jRCT2021200039】	同意説明文書改訂,人口学的情報および健康情報のフォーム 作成,試験中インタビューガイド作成24時間蓄尿ボトル用ラベ ル作成,治験で用いる医療機器について改訂	承認
2021-021	ヤンセンファーマ株式会社依頼によるBCG療法後に再発した筋層非浸潤性膀胱 癌を対象とした第2相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-205145, NCT04172675】	被験者募集資料(業務フロー、Webサイト「オンコロ」治験紹介ページ、インターネットアンケートWeb広告(テキスト、バナー、SNS広告)、患者向けリーフレット、医師向けリーフレット、被験者募集広告に関する院内連絡フロー)作成	承認
2021-023	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 【臨床試験登録番号: ClinicalTrials.gov Identifier:NCT04784715,jCRT:準備中】	治験薬概要書(英語/日本語)改訂	承認
2021-024	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号: linicalTrials.gov:NCT04738487】	同意説明文書改訂・同意説明文書(将来の生物医学研究)改 訂	承認
2021-027	イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による日本人被験者を対象とした全身性エリテマトーデスの国内第2相試験 【臨床試験登録番号:登録準備中】	治験実施計画書(別紙1)改訂,治験業務覚書(エイツーヘルスケア㈱)締結、治験実施計画書改訂,同意説明文書改訂	承認
2021-028	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄線維症患者を対象とした新規ルキソリチニブ併用療法の第 I / II 相試験 【臨床試験登録番号:NCT04097821】	治験実施計画書 (付録)改訂,治験で用いる医療機器について 作成	承認
2021-029	エーザイ株式会社の依頼による固形がん患者を対象とした第1相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-173649】	治験薬概要書改訂,治験薬概要書(追補)改訂,同意説明文書改訂	承認
2021-032	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-115(Pamufetinib)の第Ⅱ相用量反応試験 【臨床試験登録番号:jRCT2051210050】	治験薬概要書(英語/日本語)改訂,同意説明文書改訂	承認
2021-033	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ 相試験 【臨床試験登録番号: ClinicalTrials.gov: NCT04956692】	同意説明文書改訂、レター(肝炎検査と適格性についての補 足)作成	承認
2021-039	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 【臨床試験登録番号:登録準備中】	契約内容変更覚書(3週間投与・4週間投与の臨床試験研究 費追加)締結	承認

2021-041		同意説明文書改訂,被験者への支払いに関する資料改訂,契約内容変更覚書(画像データ費用)締結,治験分担医師追加 (氏名変更含む)	承認
2021-042	【臨床試験登録番号:iRCT2051210049】	同意説明文書改訂、治験薬概要書(英語/日本語)改訂、被験者への支払いに関する資料改訂、契約内容変更覚書(第1項)(検査、画像診断費用)締結	承認
	ステカンの第冊相試験	治験実施計画書(英語/日本語)改訂,Clinical Study Protocol Japan Specific Addendum,Clarification Letter(英語/日本語) 改訂,治験薬概要書(英語/日本語)作成	承認
2021-044	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象としたBIB098の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:登録準備中】	治験薬概要書(英語/日本語)改訂,同意説明文書改訂	承認
2021-046	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第皿相試験 (臨床試験登録番号: Clinical Trials.gov - NCT04752332)	健康被害の補償制度の補足説明資料改訂	承認

モニタリング・監査報告 モニタリング業務受託機関、監査担当者、又は治験責任医師より提出された資料に基づき、審議した。

リング未傍文式機関、監査担ヨ伯、人は冶駅貝仕区師より提出された貝科に基づさ、番譲し	/ICo	
	報告等事項	審議結果
2018-010 顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬物動態に関する医師主導治験 【臨床試験登録番号: JMA-IIA00325, UMIN000024574】	モニタリング(2021年10月)報告書	承認
2018-045 進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-194565】	モニタリング (2021年10月分)報告書	承認
2018-046 焦点切除術を検討する難治性てんかん患者を対象としたAMPA-PET検査のてんかん焦点診断における有効性を検討する探索的治験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-194576】	監査報告書	承認
2021-014 悪性胆管閉塞に対する超音波内視鏡下肝胃吻合術専用システム(HGO1)の有 用性を検証する医師主導治験	モニタリング(2021年10月20日・21日(症例))報告書	承認
【臨床試験登録番号:jRCT2052210020】	モニタリング(2021年11月5日(症例))報告書	承認
2021-031 アドレノメデュリンを用いたCOVID-19による中等症肺炎の重症化予防一医師主導治験Phase II 【臨床試験登録番号:jRCT2071210038】	モニタリング(2021年10月4日,10月7日,10月8日(治験前))報告書	承認

【報告事項】

5. 報告事項

5.1. 軽微な内容変更に対する迅速審査結果について 治験(試験)依頼者及び治験(試験)責任医師より提出された変更等事項に基づき、引き続き治験(試験)を実施することの妥当性について迅速審査が行われ、 その結果が報告された。

		変更等事項	迅速審査日/結果	結果
2016-025	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A ZD9291の第皿相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-163308, NCT02511106】	治験分担医師削除	2021年10月26日/承認	了承
2017-037	高用量E0302の筋萎縮性側索硬化症に対する第皿相試験 —医師主導治験— 【臨床試験登録番号:UMIN000029588】	業務委託契約書(医療法人社団緑の森さくら クリニック練馬)締結	2021年10月26日/承認	了承
2018-010	顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬物動態に関する医師主導治験 【臨床試験登録番号: JMA-IIA00325, UMIN000024574】	治験実施計画書(別紙)改訂	2021年10月26日/承認	了承
2019-004	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)の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-184172,NCT03594110】	治験分担医師名誤記修正	2021年10月26日/承認	了承
2019-013	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による多発性筋炎・皮膚筋炎患者を対象としたCNTO1275の第皿相試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-194822, NCT03981744】	治験実施計画書(別冊)改訂,治験業務覚書 (㈱アクセライズ業務委託の解約)締結	2021年10月26日/承認	了承
2019-041	アッヴィ合同会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(SELET-Takayasu) 【臨床試験登録番号:NCT04161898】	治験分担医師追加	2021年10月26日/承認	了承
2020-021	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした Durvalumabの第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:登録準備中】	治験分担医師変更	2021年10月26日/承認	了承
2020-031	あすか製薬株式会社の依頼によるL-105の小児肝性脳症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験 【臨床試験登録番号:JapicCTI-195066】	治験分担医師削除	2021年10月26日/承認	了承
2020-033	アストラゼネカ株式会社の依頼による上皮成長因子受容体(EGFR)変異陽性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメルチニブ単剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第Ⅲ相無作為化多施設国際共同3群比較試験(NeoADAURA) 【臨床試験登録番号: JapicCTI-205325,NCT04351555】	治験分担医師追加、臨床研究コーディネー ター追加	2021年10月26日/承認	了承

- 13 -

2020-035	アドレノメデュリンを用いたCOVID-19による機械換気を要する肺炎の 重症化予防 - 医師主導治験Phase II 【臨床試験登録番号:jRCT2071200041】	治験実施計画書(別表2)改訂	2021年10月26日/承認	了承
2021-005	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症を対象としたJNJ-67896062の第皿相臨床試験 【臨床試験登録番号: NCT04271475,EU Clinical Trials Register:2019- 004131-24,jRCT2051200150】	機器関与の関する覚書(タブレット端末)締結	2021年10月26日/承認	了承
2021-023	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 【臨床試験登録番号: Clinical Trials.gov Identifier:NCT04784715jCRT:準備中】	治験分担医師追加	2021年10月26日/承認	了承
2021-024	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第皿相試験 【臨床試験登録番号:linicalTrials.gov:NCT04738487】	治験分担医師追加	2021年10月26日/承認	了承
2021-031	アドレノメデュリンを用いたCOVID-19による中等症肺炎の重症化予防一医師主導治験Phase II 【臨床試験登録番号:jRCT2071210038】	治験実施計画書(別表1)改訂,治験実施計画書(別表2)改訂,治験実施計画書(別表3)改訂	2021年10月26日/承認	了承
2021-033	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号: ClinicalTrials.gov: NCT04956692】	治験分担医師追加	2021年10月26日/承認	了承
2021-040	サノフィ株式会社の依頼によるアレルギー性真菌性鼻副鼻腔炎(AFRS)を有する患者を対象としたdupilumabの第Ⅲ相試験 【臨床試験登録番号:jRCT2041210031】	治験分担医師削除	2021年10月26日/承認	了承
2021-042	MSD株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ 相試験 【臨床試験登録番号:jRCT2051210049】	治験分担医師追加.臨床研究コーディネー ター追加	2021年10月26日/承認	了承
2021-043	第一三共株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相試験 【臨床試験登録番号: ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04494425、 jRCT2061200028】	治験分担医師追加	2021年10月26日/承認	了承

5.2. 治験(試験)終了報告について

治験(試験)責任医師より提出された治験(試験)終了報告に基づき、報告された。

2018-033 サノフィ株式会社の依頼による常染色体優性多発性嚢胞腎(ADPKD)患者を対象としたGZ/SAR402671の第Ⅱ/Ⅲ相試験	了承
【臨床試験登録番号: JapicCTI-184192】	
2020-039 サノフィ株式会社の依頼による常染色体優性多発性嚢胞腎(ADPKD)患者を対象としたGZ/SAR402671の長期継続投与の第	了承
│	
【臨床試験登録番号:jRCT2031200348】	
2020-049 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による視神経脊髄炎関連疾患患者を対象としたイネビリズマブの延長試験	了承
【臨床試験登録番号:jRCT2051210017】	
2020-050 株式会社新日本科学PPDの依頼によるHELIOS-B:心筋症を伴うATTRアミロイドーシス患者を対象としたALN-TTRSCO2(V	了承
utrisiran)の第Ⅲ相試験	
【臨床試験登録番号:NCT04153149】	

5.3. 製造販売承認の取得について 治験依頼者、又は治験責任医師より提出された製造販売承認取得報告に基づき、報告された。

	承認取得日	粕果
2016-040 バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口sGC刺激薬vericiguat(一般名:ベルイシグアト錠,商品名:ベリキューボ®錠2.5,5,10mg)の有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床アウトカム試験 【臨床試験登録番号: JapicCTI-163463, NCT02861534】	2021年6月23日 【慢性心不全】	了承

以上