西暦 2023年10月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2023年10月26日17時	30 分~18 時 00 分
場所	2号館8階会議室1及びり	Web 会議(使用システム:Zoom)
委員出欠	委員長 ■金子 祐子	(内科学(リウマチ・膠原病内科)教授/診療科部長)
	副委員長■大谷 壽一	(病院薬剤学教授/薬剤部長)
■出席	□中原 仁	(内科学(神経)教授/神経内科診療科部長)
□欠席	■片岡 圭亮	(内科学(血液)教授/血液内科診療科部長)
	■浜本 康夫	(腫瘍センター准教授)
	■小坂 威雄	(泌尿器科学専任講師)
	■富永 俊義	(臨床研究推進センター特任教授)
	■漆原 尚巳	(薬学部 薬学科教授)
	■深見 希代子	(東京薬科大学名誉教授)
	■冨崎 悦子	(看護医療学部専任講師)
	■栗林 信介	(弁護士)
	■三保谷 照和	(信濃町キャンパス 事務次長)

出欠を確認し、各審議に参加できない委員を考慮した上で、本委員会の審議及び採決の要件が満たされていることを確認した。片岡委員、小坂委員、富永委員、漆原委員、深見委員、富崎委員、栗林委員、三保谷委員は Web での参加となった。尚、金子委員長が審議及び採決に参加できない案件については、大谷副委員長が委員長の代行をすることとした。

- 1.9月治験審査委員会議事録(案)、会議の記録の概要(案)[公表用] 金子委員長から各委員に9月治験審査委員会議事録についての意見の有無を確認し、異議のないことを確認し承認した。
- 2. 臨床研究利益相反マネジメント委員会にて、今回の審査事項に係る利益相反に関して新規申請1件 および、継続審査4件が審査され、すべて適正であると判断されたことが報告された。

3. 新規申請

整理番号	C23-002
治験課題名	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out of
	Specification Axicabtagene Ciloleucel 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)

審査した結果、承認した。

4. 重篤な有害事象に関する報告

整理番号	18-043
治験課題名	ファイザー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
	Talazoparib (PF-06944076)の第Ⅲ相試験
報告	第 6 報

審査した結果、承認した。

整理番号	19-035
治験課題名	アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第Ⅱ相試験
報告	第1報

審査した結果、承認した。

整理番号	A21-023
治験課題名	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による Epcoritamab
	の第 III 相試験
報告	第1報

審査した結果、承認した。

整理番号	A22-012
治験課題名	日本臨床研究オペレーションズ株式会社(治験国内管理人)の依頼による CYH33 の第 II 相試験
報告	第1報

審査した結果、承認(付帯意見あり)した。

5. 安全性情報等に関する報告 安全性情報について、表1の内容を確認した。 審査した結果、承認した。

6. 治験実施の一部変更

一部変更の申請について、表2の内容を確認した。 審査した結果、承認した。

7. 治験実施状況報告

治験実施状況報告について、表3の内容を確認した。 審査した結果、承認した。

8. 医師主導治験 治験モニタリング報告 モニタリング報告について、表4の内容を確認した。 審査した結果、承認した。

9.終了報告

終了報告について、表5の報告内容を確認した。

10. 開発の中止等に関する報告 開発の中止等に関する報告について、表6の報告内容を確認した。

11. 迅速審查報告

迅速審査の報告について、表7の内容を確認した。

12. 安全性情報等に関する報告

安全性情報の報告について、表8の報告内容を確認した。

13. 治験実施の一部変更報告

治験実施の一部変更について、表9の報告内容を確認した。

14. 製造販売後調査

製造販売後調査について、表10の報告内容を確認した。

15. その他

事務局より電磁化について報告された。

表1 安全性に関する報告(審査)

整理番号	公開用課題名
15-031	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験
17-015	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした RO5532961 (Ipatasertib)の第Ⅲ相試験
17-026	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-
	734016 の第Ⅲ相試験
17-026	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-
	734016 の第Ⅲ相試験
17-046	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした長期継続投与試験
18-014	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
18-014	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
18-032	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした OMB157 の第Ⅲ相試験
18-039	MSD 株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤膀胱癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
18-043	ファイザー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 Talazoparib (PF- 06944076)の第Ⅲ相試験
19-003	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除不能又は転移性の胆管癌患者を対
	象とした INCB054828 の第Ⅲ相試験
19-004	MSD 株式会社依頼による子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバチニブの併用療法の第Ⅲ 相試験
19-004	MSD 株式会社依頼による子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバチニブの併用療法の第Ⅲ 相試験
19-020	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
19-022	エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験
19-022	エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験
19-025	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
19-032	アッヴィ合同会社の依頼による A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-
	Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Upadacitinib in Subjects with
	Takayasu Arteritis (SELECT-Takayasu)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
10.005	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(SELECT-Takayasu)
19-035	アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第 II 相試験
19-035	アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第 II 相試験
19-035	アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第 II 相試験
19-035	アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第Ⅱ相試験
19-035	アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第II 相試験
19-039	小野薬品工業株式会社の依頼による胆道がんを対象とした第Ⅱ相試験
19-039	小野薬品工業株式会社の依頼による胆道がんを対象とした第Ⅱ相試験
19-039	小野薬品工業株式会社の依頼による胆道がんを対象とした第Ⅱ相試験
19-045	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験
20-007	パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による水疱性類天疱瘡を対象とした Dupilumab の第 II/III 相試験
20-007	11/111 伯武映 パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による水疱性類天疱瘡を対象とした Dupilumab の第
20-007	TI/III 相試験
20-008	バイエル薬品株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性
20 000	及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第 III 相試験
20-008	バイエル薬品株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性
	及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第 III 相試験
20-009	ブリストル・マイヤーズ スクイブ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
00.000	ニボルマブ又はプラセボとドセタキセルの併用療法の第Ⅲ相試験
20-009	ブリストル・マイヤーズ スクイブ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 ニボルマブ又はプラセボとドセタキセルの併用療法の第Ⅲ相試験
20-013	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 R07092284 (Tiragolumab) 及び
	RO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験

 散 珊 采 口.	八明田細超夕
整理番号	公開用課題名 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
20-013	中外聚業体式云社の依頼による長道想思有を対象とした RO1092284(II ragolumab)及い RO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験
20-019	ファイザー株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした sasanlimab (PF-
20-019	06801591) とウシ型弱毒結核菌 (BCG) の併用投与の第 3 相試験 (CREST)
20-019	ファイザー株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした sasanlimab (PF-
_	06801591) とウシ型弱毒結核菌 (BCG) の併用投与の第3相試験 (CREST)
20-021	サノフィ株式会社の依頼による BTK 阻害薬 SAR442168 の PPMS 試験 (PERSEUS)
20-021	サノフィ株式会社の依頼による BTK 阻害薬 SAR442168 の PPMS 試験 (PERSEUS)
20-022	株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)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-TTRSC02 (Vutrisiran)の第Ⅲ相試験
20-022	株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) 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-TTRSC02 (Vutrisiran)の第Ⅲ相試験
20-023	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の肺 Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患
	者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投
00.004	与したときの有効性及び安全性を評価する第 2/3 相, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験
20-024	MSD 株式会社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第Ⅲ相試験
20-027	
20-028	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
20-026	評価する非盲検継続試験
20-028	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
20-031	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による日本人小児成長ホルモン分泌不全性低
	身長症患者を対象とした lonapegsomatropin の第 3 相試験
20-033	MSD 株式会社の依頼による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
20-033	MSD 株式会社の依頼による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
00.000	ボを併用する第Ⅲ相試験 MSD 株式会社の依頼によるシスプラチン適応の筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象とした周術期の EV
20-036	MSD 体式云社の依頼によるシベノノナン適応の肋層侵間性膀胱瘤(MIDC)患者を対象とした同州朔の EV ペムブロリズマブと術前補助化学療法の比較
A21-005	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした enfortumab vedotin の第 III 相試
1121 000	験
A21-005	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした enfortumab vedotin の第 III 相試
	験
A21-005	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした enfortumab vedotin の第 III 相試
	B
A21-005	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした enfortumab vedotin の第 III 相試
A21-010	験 ファイザー株式会社の依頼による,去勢感受性前立腺癌患者を対象とした PF- 06944076 の第Ⅲ相試験
	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象
A21-012	PRA ヘルスリイエンス体式云社(信線国内官座人)の依頼による再発性文は転移性于呂頭艦忠有を対象 とした tisotumab vedotin の第Ⅲ相試験
A21-012	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象
712	とした tisotumab vedotin の第Ⅲ相試験
A21-013	ファイザー株式会社の依頼による BREAKWATER 試験: BRAF 変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療とし
	て化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第 3 相試験
A21-013	ファイザー株式会社の依頼による BREAKWATER 試験: BRAF 変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療とし
	て化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第3相試験
A21-014	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験
A21-014	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験
A21-015	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象とした BMS-986165 の
A01 015	第Ⅲ相試験 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象とした BMS-986165 の
A21-015	プリストル・マイヤース スクイプ休式会社の依頼による関即症性乾癬患者を対象とした BMS-986165 の 第Ⅲ相試験
A21-016	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の
1121 010	効果及び安全性を検討する試験 (EVOKE)
A21-017	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の
	効果及び安全性を検討する試験 (EVOKE plus)

整理番号	公開用課題名
A21-018	アストラゼネカ株式会社の依頼によるコントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブ
	デソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフマル酸塩の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評
101 010	価する試験 アストラゼネカ株式会社の依頼によるコントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブ
A21-018	アストラセイル株式会社の依頼によるコントロール不良な喘息を有する成人及の青年思有を対象に、ア デソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフマル酸塩の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評
	価する試験
A21-019	アムジェン株式会社の依頼による AMG 757 の第 Ib 相試験
A21-019	アムジェン株式会社の依頼による AMG 757 の第 Ib 相試験
A21-020	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験
A21-022	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象と した GSK3511294 をメポ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
A21-023	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による Epcoritamab の第 III 相試験
A21-024	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス(SLE) を有する患者を対象とした ア ニフロルマブ皮下投与の第Ⅲ相試験
A21-025	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 BI IB059 の第 Ⅲ相試験
A21-027	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 または MK-1308A の第Ⅲ相試験
A21-028	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象と した BMS-986256 の第 II 相試験
A21-029	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象とした 0N0-4538、イピリムマブ及び化学療法併用の第Ⅲ相試験
A21-030	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3相試験
A21-031	アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性を示す増殖性ループス腎炎を有する成人患者を対象とした アニフロルマブの第3相試験
A21-032	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象とした R05072759 の第 III 相試験
A21-034	中外製薬株式会社の依頼による MOGAD 患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験
A21-035	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性期のフィラデルフィア染色体陽性慢性骨髄性白血病の小児患者を対象とした ABL001 の第 I/II 相試験
A21-036	アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第 III 相試験
A21-037	MSD 株式会社の依頼による dMMR の進行又は再発子宮体癌患者を対象に MK-3475 と化学療法を比較する 第Ⅲ相試験
A21-037	MSD 株式会社の依頼による dMMR の進行又は再発子宮体癌患者を対象に MK-3475 と化学療法を比較する 第Ⅲ相試験
A21-038	中外製薬株式会社の依頼による B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした R07030816 の第 I 相臨床 試験
A21-040	インスメッド合同会社の依頼による肺非結核性抗酸菌 (NTM) 症患者を対象としたアミカシンリポソーム吸入懸濁液 (ALIS) の第Ⅲ相試験
A21-040	インスメッド合同会社の依頼による肺非結核性抗酸菌 (NTM) 症患者を対象としたアミカシンリポソーム吸入懸濁液 (ALIS) の第Ⅲ相試験
A21-041	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)患者を対象とした NT 201S の第Ⅲ相試験
A21-041	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)患者を対象とした NT 201S の第Ⅲ相試験
A21-041	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)患者を対象とした NT 201S の第Ⅲ相試験
A21-042	MSD 株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした MK-3475(ペムブロリズマブ)と MK-7902(E7080: レンバチニブ)の第Ⅲ相試験
A22-001	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
A22-001	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

整理番号	公開用課題名
A22-002	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌に対する術後補助療法における MK-6482 と MK-3475 の併用療法の第
	Ⅲ相試験
A22-002	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌に対する術後補助療法における MK-6482 と MK-3475 の併用療法の第Ⅲ相試験
A22-004	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象 とした mavacamten の第3相試験
A22-005	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドー
	シス(ATTR CM)患者を対象に ION-682884 の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、 二重盲検、第 III 相、国際共同試験
A22-008	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による活動性シェーグレン症候群患者を対象とした VAY736 の第 Ⅲ相試験
A22-011	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
A22-012	日本臨床研究オペレーションズ株式会社(治験国内管理人)の依頼による CYH33 の第 II 相試験
A22-013	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000
1122 010	(rimegepant) の第 III 相試験
A22-013	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第 III 相試験
A22-013	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第 III 相試験
A22-014	シミック株式会社 (治験国内管理人) の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第 II/III 相試験
A22-014	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第 II/III 相試験
A22-014	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000
A22-016	(rimegepant) の第 II/III 相試験 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験
A22-016	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験
A22-016	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験
A22-010	ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する
A22-017	治験参加者を対象として DAPIROLIZUMAB PEGOL 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、並行群間試験
A22-017	ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する
	治験参加者を対象として DAPIROLIZUMAB PEGOL 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、並行群間試験
A22-018	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人) の依頼による(滲出型) 加齢黄斑変性症患者を対象とした AVT06 の第Ⅲ相試験
A22-019	全薬工業株式会社の依頼による既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマ
A22-020	チ患者を対象とした IDEC-C2B8 の有効性及び安全性を検証する臨床第 III 相試験 ファイザー株式会社の依頼による心不全患者における ponsegromab の健康関連 QOL に対する有効性お
1122 020	よび安全性を評価する第 2 相試験 (GARDEN-TIMI 74)
A22-020	ファイザー株式会社の依頼による心不全患者における ponsegromab の健康関連 QOL に対する有効性および安全性を評価する第 2 相試験 (GARDEN-TIMI 74)
A22-021	アムジェン株式会社の依頼による反復性片頭痛を有する児童(6歳以上12歳未満)及び青少年(12歳
	以上18歳未満)を対象としたエレヌマブの有効性及び安全性を評価する第 III 相、ランダ ム化、二
	重盲検、プラセボ対照、並行群間試験 (OASIS PEDIATRIC [EM])
A22-021	アムジェン株式会社の依頼による反復性片頭痛を有する児童(6 歳以上 12 歳未満)及び青少年(12 歳 以上 18 歳未 満)を対象としたエレヌマブの有効性及び安全性を評価する第 III 相、ランダ ム化、二
100 077	重盲検、プラセボ対照、並行群間試験(OASIS PEDIATRIC [EM])
A22-022	アムジェン株式会社の依頼による慢性片頭痛を有する児童(6 歳以上 12 歳未満)及び青 少年(12 歳以上 18 歳未満)を対象としたエレヌマブ の有効性及び安全性を評価する第 III 相、ランダム化、
A22-022	二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験 (OASIS PEDIATRIC [CM]) アムジェン株式会社の依頼による慢性片頭痛を有する児童 (6 歳以上 12 歳未満) 及び青 少年 (12 歳
1122 022	以上 18 歳未満)を対象としたエレヌマブ の有効性及び安全性を評価する第 III 相、ランダム化、
100 000	二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験 (OASIS PEDIATRIC [CM]) 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進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象と
A22-023	した BI 1015550 の第Ⅲ相試験
A22-026	アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 第 III 相試験

整理番号	公開用課題名
A22-026	アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 第 III 相試験
A22-020	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社による、症候性非閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象に
AZZ-0Z1	mavacamten を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照臨床試験
A22-032	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とし
	た BMS-986165 の第Ⅲ相試験
A22-032	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とし
	た BMS-986165 の第Ⅲ相試験
A22-033	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 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
A22-033	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 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
A22-035	メドペイス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による治療抵抗性肺 Mycobacterium avium
	Complex 症患者を対象として Epetraborole 経口投与の有効性、安全性及び薬物動態を評価する第 2/3
A23-002	相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同 前向き試験 (MACrO2) 中外製薬株式会社の依頼による Prodromal 又は軽度~中等度のアルツハイマー病患者を対象に
AZ3-00Z	R07126209 を静脈内投与したときの安全性,忍容性,薬物動態及び薬力学を評価する第 Ib/IIa 相,ラ
	ンダム化、二重盲検、プラセボ対照、反復投与用量漸増、並行群間比較試験
A23-002	中外製薬株式会社の依頼による Prodromal 又は軽度~中等度のアルツハイマー病患者を対象に
	R07126209 を静脈内投与したときの安全性,忍容性,薬物動態及び薬力学を評価する第 Ib/IIa 相,ラ
	ンダム化、二重盲検、プラセボ対照、反復投与用量漸増、並行群間比較試験
A23-002	中外製薬株式会社の依頼による Prodromal 又は軽度~中等度のアルツハイマー病患者を対象に
	R07126209 を静脈内投与したときの安全性,忍容性,薬物動態及び薬力学を評価する第 Ib/IIa 相,ラ ンダム化,二重盲検,プラセボ対照,反復投与用量漸増,並行群間比較試験
A23-005	アッヴィ合同会社の依頼による反復性片頭痛患者における片頭痛予防試験
A23-006	MSD 株式会社の依頼による 肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした MK-7962 の第Ⅲ相試験
A23-007	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 ROZANOLIXI ZUMAB の
125 001	自己投与を評価する非盲検クロスオーバー試験
A23-007	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 ROZANOLIXI ZUMAB の
	自己投与を評価する非盲検クロスオーバー試験
A23-010	バイエル薬品株式会社の依頼による網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有
100.010	効性及び安全性 バイエル薬品株式会社の依頼による網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有
A23-010	ハイエル楽品株式会性の依頼による網膜静脈闭塞による典斑浮腫における尚用電アプリヘルセフトの有効性及び安全性
A23-014	対に次し女主は
nzo orr	とした KP-001 の検証的試験 (第 III 相)
A23-015	科研製薬株式会社の依頼による静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形
	患者を対象とした KP-001 の長期投与試験(第 III 相)
A23-016	MSD 株式会社の依頼による MK-3475A の第Ⅱ 相試験
A23-020	アストラゼネカ株式会社の依頼による多発性筋炎患者を対象としたアニフロルマブの第Ⅲ相試験
B21-002	アボットメディカルジャパン合同会社の依頼による AMJ-504 国内治験
C21-001	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 MARALEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)
C21-001	MARKALEUCEL を依頼者に仅子りる私人ノクセス試験(EAP) 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
021-001	MARALEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)
C23-001	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
	VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)
C23-001	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
D10 00	VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)
D18-02	転移性(IVB 期)、残存、又は再発性の子宮頸癌患者を対象に、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む 化学療法にベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法
	に子原伝にマンシスマン、アナノリスマノとの所用と、アナナナ製削とバッリティとルを占む化子原伝 とベバシズマブとの併用を比較する多施設共同ランダム化第Ⅲ相試験
D19-02	進行性/再発性の子宮体がん患者を対象にパクリタキセル+カルボプラチンにアテゾリズマブを併用す
	る二重盲検プラセボ対照ランダム化第Ⅲ相比較試験−子宮体がんを対象としたアテゾリズマブの医師主
	導治験-
D19-03	臨床病期 T1N1-3MO、T2-3N0-3MO の胸部食道癌に対する CF 療法または DCF 療法、FLOT 療法にニボルマブ
D10 00	を併用する術前薬物療法の安全性試験 際序序期 Table 2000、TO 2000、2000、2000、2000、対象に対するCD 療法するは DCD 療法 - PLOT 療法にっずルップ
D19-03	臨床病期 T1N1-3M0、T2-3N0-3M0 の胸部食道癌に対する CF 療法または DCF 療法、FLOT 療法にニボルマブ を併用する術前薬物療法の安全性試験
D19-07	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療
D10 01	法の用量反応性試験

整理番号	公開用課題名
D20-02	MSI-H を有する進行胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした 1 次治療としてのニボルマブと低用量イ
	ピリムマブ併用の第 II 相試験(NO LIMIT 試験)

表 2 治験実施の一部変更(審査)

	食実施の一部変更(審査)
整理番号	公開用課題名
17-015	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした RO5532961 (Ipatasertib)の第Ⅲ相試験
17-046	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした長期継続投与試験
18-014	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
18-025	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマブの第Ⅲ相試験
18-032	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした 0MB157 の第Ⅲ相試験
18-034	小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4059 第Ⅱ相試験 難治性天疱瘡を対象とした多施設共同非盲 検非対照単群試験
18-041	小野薬品工業株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブと BMS-986205 の第Ⅲ相試験
19-004	MSD 株式会社依頼による子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバチニブの併用療法の第Ⅲ 相試験
19-009	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による卵巣癌患者を対象とした Rucaparib (CO-338) とニボルマブ (BMS-936558) の併用第 3 相試験
19-022	エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験
19-025	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
19-033	小野薬品工業株式会社の依頼による進行性又は転移性固形がんを対象とした 0N0-4578 単剤投与及び
15 055	0NO-4578 と 0NO-4538 の併用投与における非盲検非対照用量漸増及び拡大試験
19-035	アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第 II 相試験
19-035	アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第Ⅱ相試験
19-039	小野薬品工業株式会社の依頼による胆道がんを対象とした第Ⅱ相試験
19-045	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験
20-007	パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による水疱性類天疱瘡を対象とした Dupilumab の第
20-007	II/III 相試験
20-011	中外製薬株式会社の依頼による 2L/3L の腎細胞癌患者を対象とした MPDL3280A(atezolizumab)の第Ⅲ
20 011	相試験
20-013	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 R07092284(Tiragolumab)及び
	R05541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験
20-022	株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) 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-TTRSC02(Vutrisiran)の第Ⅲ相試験
20-023	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の肺 Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第 2/3 相, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験
20-028	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
A21-009	中外製薬株式会社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
A21-018	アストラゼネカ株式会社の依頼によるコントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブ デソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフマル酸塩の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評 価する試験
A21-020	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験
A21-025	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 BIIB059 の第 Ⅲ相試験
A21-027	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 または MK-1308A の第Ⅲ相試験
A21-028	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とし
	た BMS-986256 の第 II 相試験
A21-030	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3相試験
A21-030	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3相試験
A21-030	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3相試験
A21-034	中外製薬株式会社の依頼による MOGAD 患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験
I	-

整理番号	公開用課題名
A21-037	MSD 株式会社の依頼による dMMR の進行又は再発子宮体癌患者を対象に MK-3475 と化学療法を比較する第 Ⅲ相試験
A21-042	MSD 株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした MK-3475 (ペムブロリズマブ) と MK-7902 (E7080: レンバチニブ) の第Ⅲ相試験
A22-003	小野薬品工業株式会社の依頼によるステロイド抵抗性天疱瘡を対象とした 0N0-4059 の第Ⅲ相試験
A22-005	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドー
	シス(ATTR CM)患者を対象に ION-682884 の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、 二重盲検、第 III 相、国際共同試験
A22-008	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による活動性シェーグレン症候群患者を対象とした VAY736 の第 Ⅲ相試験
A22-013	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000 (rimegepant)の第 III 相試験
A22-013	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000 (rimegepant)の第 III 相試験
A22-014	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第 II/III 相試験
A22-014	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000
100 016	(rimegepant) の第 II/III 相試験
A22-016 A22-020	小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験 ファイザー株式会社の依頼による心不全患者における ponsegromab の健康関連 QOL に対する有効性お
	よび安全性を評価する第 2 相試験 (GARDEN-TIMI 74)
A22-021	アムジェン株式会社の依頼による反復性片頭痛を有する児童(6歳以上12歳未満)及び青少年(12歳以上12歳未満)なお魚りしなエルスコブの方効性及びな人性な悪疾はよる第1月1月、ラングスル、三季草
	上 18 歳未 満)を対象としたエレヌマブの有効性及び安全性を評価する第 III 相、ランダ ム化、二重盲 検、プラセボ対照、並行群間試験(OASIS PEDIATRIC [EM])
A22-022	アムジェン株式会社の依頼による慢性片頭痛を有する児童 (6 歳以上 12 歳未満) 及び青 少年 (12 歳
	以上 18 歳未満)を対象としたエレヌマブ の有効性及び安全性を評価する第 III 相、ランダム化、 二 重盲検、プラセボ対照、並行群間試験 (OASIS PEDIATRIC [CM])
A22-023	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進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象と した BI 1015550 の第Ⅲ相試験
A22-031	協和キリン株式会社の依頼による健康成人並びに全身性エリテマトーデス患者及び皮膚エリテマトーデス患者を対象とした KK4277 の第 I 相試験
A22-035	メドペイス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による治療抵抗性肺 Mycobacterium avium
	Complex 症患者を対象として Epetraborole 経口投与の有効性、安全性及び薬物動態を評価する第 2/3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同 前向き試験 (MACrO2)
A23-006	MSD 株式会社の依頼による 肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした MK-7962 の第Ⅲ相試験
A23-007	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 ROZANOLIXI ZUMAB の自己投与を評価する非盲検クロスオーバー試験
A23-010	バイエル薬品株式会社の依頼による網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性
A23-014	科研製薬株式会社の依頼による静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群の患者を対象 とした KP-001 の検証的試験(第 III 相)
A23-015	科研製薬株式会社の依頼による静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形 患者を対象とした KP-001 の長期投与試験 (第 III 相)
A23-016	MSD 株式会社の依頼による MK-3475A の第Ⅱ相試験
B22-003	あすか製薬株式会社の依頼による直腸癌患者を対象とした TRM-270 の第Ⅲ相試験
B22-004	エドワーズライフサイエンス株式会社の依頼による重度三尖弁閉鎖不全を有する患者を対象とした経カ テーテル三尖弁置換システム EWJ-202 の臨床試験
C21-001	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 MARALEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)
C21-001	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 MARALEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)
C23-001	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 VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)
D18-02	転移性(IVB 期)、残存、又は再発性の子宮頸癌患者を対象に、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む
	化学療法にベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤とパクリタキセルを含む化学療法
D10 00	とベバシズマブとの併用を比較する多施設共同ランダム化第Ⅲ相試験 進行性/再発性の子宮体がん患者を対象にパクリタキセル+カルボプラチンにアテゾリズマブを併用す
D19-02	る二重盲検プラセボ対照ランダム化第Ⅲ相比較試験-子宮体がんを対象としたアテゾリズマブの医師主導
	治験-

整理番号	公開用課題名
D19-03	臨床病期 T1N1-3M0、T2-3N0-3M0 の胸部食道癌に対する CF 療法または DCF 療法、FLOT 療法にニボルマブ
	を併用する術前薬物療法の安全性試験
D19-07	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療
	法の用量反応性試験

表3 実施状況報告について

整理番号	公開用課題名
16-008	ファイザー株式会社の依頼による腎癌患者を対象としたアベルマブ (MSB0010718C)とアキシチニブの第
	Ⅲ相試験
17-026	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-
	734016 の第Ⅲ相試験
18-016	小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブと
	cabozantinib の併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
18-019	MSD 株式会社の依頼による治療抵抗性、再発又は転移性子宮頸癌の未治療患者を対象とした MK-3475 及
	び化学療法併用投与の第Ⅲ相試験
18-039	MSD 株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤膀胱癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
20-014	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Ⅲ相試
	験
20-019	ファイザー株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした sasanlimab(PF-
	06801591) とウシ型弱毒結核菌 (BCG) の併用投与の第3相試験 (CREST)
A22-005	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドー
	シス(ATTR CM)患者を対象に ION-682884 の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、
	二重盲検、第 III 相、国際共同試験
A22-013	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000
	(rimegepant) の第 III 相試験
A22-014	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000
	(rimegepant) の第 II/III 相試験
A22-018	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人) の依頼による(滲出型)加齢黄斑変性症患者
	を対象とした AVT06 の第Ⅲ相試験
A22-017	ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する
	治験参加者を対象として DAPIROLIZUMAB PEGOL 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、並行群間試験

表 4 モニタリング報告について

整理番号	公開用課題名
D19-03	臨床病期 T1N1-3M0、T2-3N0-3M0 の胸部食道癌に対する CF 療法または DCF 療法、FLOT 療法にニボルマブ
	を併用する術前薬物療法の安全性試験
D19-06	再発・進行性髄膜腫に対する抗 PD-1 抗体療法の医師主導による多施設共同第Ⅱ相臨床試験
D20-02	MSI-H を有する進行胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした 1 次治療としてのニボルマブと低用量イ
	ピリムマブ併用の第 II 相試験(NO LIMIT 試験)
D20-03	手関節内変形治癒骨折手術におけるカスタムメイド手術ガイドの有効性及び安全性の検証のための医師
D20-03	主導治験

表 5 終了報告について

整理番号	公開用課題名
18-042	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行子宮頸癌患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験
20-026	武田薬品工業株式会社の依頼による転移を有する去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブ (XL184) とアテゾリズマブの併用投与を2剤目の新規ホルモン療法 (NHT) と比較検討する第3相ラン ダム化非盲検比較対照試験
A21-033	武田薬品工業株式会社の依頼による HSCT 患者又は SOT 患者における CMV 感染/感染症を対象とした maribavir の第 3 相試験

表 6 開発の中止等に関する報告

整理番号	公開用課題名
15-035	武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者とクローン病患者を対象とした vedolizumab の第 IIIb 相試験
18-012	株式会社ツーセルの依頼による膝関節における軟骨損傷及び離断性骨軟骨炎を対象とした同種滑膜間葉系幹細胞由来三次元人工組織(gMSC®1)移植の有効性及び安全性をマイクロフラクチャー(MFx)法を比較対照として評価する第Ⅲ相無作為化臨床試験
19-022	エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験
20-001	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
20-002	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 の長期安全性、忍容性及び有効性を評価する無作為化、非盲検継続試験
20-028	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
A23-007	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 の自己投与を評価する非盲検クロスオーバー試験

表7 迅速審査報告について

20-023 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の肺 Mycobacterium avium	
患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの- 投与したときの有効性及び安全性を評価する第 2/3 相, 多施設共同, ランダム体験	一剤としてベダキリンを

表8 安全性情報報告について

整理番号	公開用課題名
18-042	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行子宮頸癌患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験
B22-003	あすか製薬株式会社の依頼による直腸癌患者を対象とした TRM-270 の第Ⅲ相試験

表 9 治験実施の一部変更について

表 U	
管理番号	公開用課題名
15-023	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験
18-021	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第Ⅲ
	相試験
20-019	ファイザー株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした sasanlimab (PF-
	06801591) とウシ型弱毒結核菌 (BCG) の併用投与の第3相試験 (CREST)
A21-013	ファイザー株式会社の依頼による BREAKWATER 試験: BRAF 変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療とし
	て化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第 3 相試験
A21-022	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社 (治験国内管理人) の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象
	とした GSK3511294 をメポ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

表 10 製造販売後調査について

整理番号	課題名
R05-13	アムヴトラ皮下注 25mgシリンジ使用成績調査
R05-14	タバリス錠 100 mg、150 mg使用成績調査
R05-15	ジスバルカプセル 40 mg特定使用成績調査
R05-16	アリケイス吸入液 590mg 使用成績調査
R05-17	コセルゴ使用成績調査