### 西暦 2024年11月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2024年11月28日17時02分~17時43分
場所	臨床研究棟2階第二会議室及び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	□片岡 圭亮 (内科学(血液)教授/血液内科診療科部長)
□欠席	■小坂 威雄 (泌尿器科学専任講師)
	■岩田 卓  (産婦人科学(婦人科)専任講師)
	■芝 大介 (眼科学 専任講師)
	□富永 俊義 (臨床研究推進センター特任教授)
	■米澤 淳  (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)
	■片木 美穂 (卵巣がん体験者の会スマイリー)
	■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。小坂委員、芝委員、富永委員、米澤委員、深見委員、冨崎委員、栗林委員、 片木委員、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。

- 1.10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10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2件および、継続審査1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. 委員が関係する審議課題

新規申請では A24-024 試験は金子委員長が自診療科の試験のため審議に参加できないこと、また継続試験に関しても各委員が関係する課題については審議に参加できないことが報告された。

### 4. 新規申請

整理番号	A24-023
	ICON クリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人) 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 Eplontersen (ION-682884) の長期安全性を評価する、非盲検継続投与試験

審査した結果、承認した。

整理番号	A24-024
治験課題名	argenx 社の依頼による活動性を有する成人突発性炎症性筋疾患患者を対象に
	efgartigimod PH20 SCの長期安全性を検討する第Ⅲ相非盲検試験

審査した結果、承認した。

整理番号	M24-007
治験課題名	ROP-1680 使用成績調査

審査した結果、承認した。

## 5. 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 4、5 報

審査した結果、承認した。

整理番号	20-016
治験課題名	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チン型心アミロイドー
	シス患者を対象とした ALXN2060 の第 3 相試験
報告	第 4、5 報

審査した結果、承認した。

整理番号	A22-015
治験課題名	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を対象とした LOU064 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	A22-020
治験課題名	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)
報告	第 3、4 報

審査した結果、承認した。

整理番号	A23-018
治験課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼による高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象とした
	Volrustomig の第 III 相試験(eVOLVE-Cervical)
報告	第6報

審査した結果、承認した。

整理番号	A23-026
治験課題名	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 0N0-4578 の第Ⅱ相試験
報告	第 3, 4 報

審査した結果、承認した。

整理番号	A23-027
治験課題名	田辺三菱製薬株式会社の依頼による第I相試験
報告	第1,2報

審査した結果、承認した。

整理番号	A23-029
治験課題名	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした CLN-081/TAS6417
	(Zipalertinib) の第3相試験
報告	第 2 報

審査した結果、承認した。

報告	第1,2報

審査した結果、承認した。

整理番号	A23-037
治験課題名	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象とした第 II 相 試験
報告	第 3, 4 報

審査した結果、承認した。

	報告	第 2 報
--	----	-------

審査した結果、承認した。

整理番号	B22-004
治験課題名	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
報告	第 1, 2 報

審査した結果、承認した。

ı	報告	第1報
	11/4	\( \sigma \sigma \)   \( \sigma \)

審査した結果、承認した。

報告 第2報

審査した結果、承認した。

# 報告 第 2 報

審査した結果、承認した。

6. 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。

#### 7. 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。

#### 8. 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。

9. 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。

### 10.終了報告

終了報告内容について、表5の報告内容を確認した。

#### 11. 開発の中止等に関する報告

開発の中止に関する報告について、表6の報告内容を確認した。

#### 12. 製造販売後調査

製造販売後調査について表7の報告内容を確認した。

## 表1 安全性情報に関する報告

	主情報に関する報告 
整理番号	公開用課題名
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
18-010	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
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
18-034	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
18-034	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
18-039	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
18-039	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
19-004	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
19-004	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
19-022	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
19-035	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
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
20 001	II/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 Dupi lumab の第 II/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 Dupi lumab の第 II/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 RO7092284(Tiragolumab)及び RO5541267(Atezolizumab)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 RO7092284(Tiragolumab)及び RO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験
20-016	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チン型心アミロイドーシス患者を対象とした ALXN2060 の第3 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)
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
20-022	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プ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
20-027	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による成人発症スチル病を対象とした ACZ885 の第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 又はプラセボ
h	*

整理番号	公開用課題名
	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 又はプラセボ
	を併用する第Ⅲ相試験
A21-001	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 を用いた治験に参加した患者を対象とした第 III 相試験
A21-001	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 を用いた治験に参加した患者を対象とした第 III 相試験
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
A21-009	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
A21-010	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
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
A21-013	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 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 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 の効
1121 010	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)
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
A21-018	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
A21-020	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	A 52-week, randomised, double-blind, double-dummy, parallel group, multi-centre, non-inferiority study assessing exacerbation rate, additional measures of asthma control and safety in adult and adolescent severe asthmatic participants with an eosinophilic phenotype treated with GSK3511294 (depemokimab) compared with mepolizumab or benralizumab
A21-023	IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)の依頼による Epcoritamab の第 III 相試験
A21-023	IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社(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 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
A21-027	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
A21-027	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 afimetoran の第 II 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 afimetoran 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

整理番号	公開用課題名
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
A21-029	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
A21-029	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
A21-029	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
A21-029	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
A21-030	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
A21-031	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
A21-038	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
A21-038	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
A21-040	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
A21-042	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
A22-002	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
A22-002	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
A22-003	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
A22-003	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
A22-004	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
A22-010	インスメッド合同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トレプロスチニルパルミチル吸入粉末剤の第 2b 相試験
A22-010	インスメッド合同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トレプロスチニルパルミチル 吸入粉末剤の第 2b 相試験
A22-015	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を対象とした LOU064 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

整理番号	公開用課題名
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
100 001	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、二重盲
	上 16 級木 個)を対象としたエレスマラの有効性及の女主性を計画する第 111 相、フング 本に、二重自   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
1122 021	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])
A22-023	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
A22-024	インスメッド合同会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象にトレプロスチニルパルミチル吸入
100 004	粉末剤を長期使用した際の安全性、忍容性及び有効性を評価する非盲検継続投与試験 インスメッド合同会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象にトレプロスチニルパルミチル吸入
A22-024	インスメット合向芸社の依頼による卵動脈性卵高血圧症患者を対象にトレノロスデールバルミデル吸入   粉末剤を長期使用した際の安全性、忍容性及び有効性を評価する非盲検継続投与試験
A22-027	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
1122 021	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
A22-028	バイエル薬品株式会社の依頼による、バイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組入れられた被
	験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験
A22-029	アレクシオンファーマ合同会社による成人全身型重症筋無力症患者を対象とした ALXN1720 の第3 相試験
A22-029	アレクシオンファーマ合同会社による成人全身型重症筋無力症患者を対象とした ALXN1720 の第 3 相試験
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。PVG 000105 の グルサロラムを入
100 000	た BMS-986165 の第Ⅲ相試験  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	
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 A22-036	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 ルンドベック・ジャパン株式会社(治験国内管理人)に よる片頭痛の予防療法における eptinezumab の
AZZ-036	有効性および安全性を評価する介入、ランダム化、二重盲検、並行群間、プラセボ対照試験
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
1120 002	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
A23-003	アストラゼネカ株式会社の依頼による非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした AZD2693 の第
	II b 相試験
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
A23-006	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
A23-009	ICON クリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼によるファブリー病の日本人患者を対象とした Pegunigalsidase Alfa (PRX-102)の安全性、薬物動態、薬力学、及び有効性を評価する多施設共同非
	た regunigats dase Alia (PKA-102) の女生性、楽物動態、楽刀字、及の有効性を評価する多胞設共同非   盲検試験 (RISE)
A23-009	ICON クリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼によるファブリー病の日本人患者を対象とし
1120 000	た Pegunigal sidase Alfa (PRX-102) の安全性、薬物動態、薬力学、及び有効性を評価する多施設共同非
	盲検試験(RISE)
A23-013	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中
	の再発抑制を目的とした経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第3相,ラン
100 014	ダム化、二重盲検、並行群間、プラセボ対照試験
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
1120 VIO	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
A23-016	MSD 株式会社の依頼による MK-3475A の第Ⅱ相試験
A23-016	MSD 株式会社の依頼による MK-3475A の第Ⅱ相試験
A23-018	アストラゼネカ株式会社の依頼による高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象とした Volrustomig の第 III
	相試験(eVOLVE-Cervical)
A23-018	アストラゼネカ株式会社の依頼による高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象とした Volrustomig の第 III

整理番号	公開用課題名
	相試験(eVOLVE-Cervical)
A23-018	アストラゼネカ株式会社の依頼による高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象とした Volrustomig の第 III 相試験(eVOLVE-Cervical)
A23-019	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性強皮症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
A23-019	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性強皮症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
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
A23-021	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による REGN5458 の第 I/II 相 FIH 試験
A23-021	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による REGN5458 の第 I/II 相 FIH 試験
A23-021	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による REGN5458 の第 I/II 相 FIH 試験
A23-022	株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)の依頼による HER2 陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした治験薬 zanidatamab の第 III 相試験
A23-022	株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)の依頼による HER2 陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした治験薬 zanidatamab の第 III 相試験
A23-022	株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)の依頼による HER2 陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした治験薬 zanidatamab の第 III 相試験
A23-024	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を対象とした Sacituzumab Govitecan の第 1/2 相試験
A23-024	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を対象とした Sacituzumab Govitecan の第 1/2 相試験
A23-025	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シェーグレン症候群における BMS-986165 の第3相試験
A23-025	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シェーグレン症候群における BMS-986165 の第3相試験
A23-026	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 0N0-4578 の第Ⅱ相試験
A23-026	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 0N0-4578 の第Ⅱ相試験
A23-028	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チン型心アミロイドーシス患者を対象とした ALXN2220 の第3 相試験
A23-028	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チン型心アミロイドーシス患者を対象とした ALXN2220 の第3 相試験
A23-028	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チン型心アミロイドーシス患者を対象とした ALXN2220 の第3 相試験
A23-029	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした CLN-081/TAS6417 (Zipalertinib) の 第3相試験
A23-029	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした CLN-081/TAS6417 (Zipalertinib) の 第3相試験
A23-030	アストラゼネカ株式会社の依頼による 12 歳~80 歳の好酸球性食道炎被験者を対象としたテゼペルマブによる症状及び食道組織の変化をプラセボとの比較により検討する試験
A23-033	ニプロ株式会社の依頼による持続的血液浄化療法 (CBP) を施行する患者を対象とした WBCRRD 及び SPB-KT の第Ⅲ相臨床評価
A23-034	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験
A23-034	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験
A23-035	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるシェーグレン症候群患者を対象とした VAY736 の第Ⅲb 相試験
A23-036	中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象とした RO7082859 (Glofitamab) の第Ⅲ相試験
A23-036	中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象とした RO7082859 (Glofitamab) の第Ⅲ相試験
A23-037	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象とした第 II 相試験
A23-037	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象とした第 II 相試験
A23-037	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象とした第 II 相試験
	1

24-001 と3つタ株式会社(治験国内管理人)の依頼による全身の疾患活動性が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象に dazodal i hep の有効性及び安全性を評価する第111 相無作為化、二重盲検、ブラセボダ解診験 23つク株式会社(治験国内管理人)の依頼による症状状態が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象に dazodal i hep の有効性及び安全性を評価する第111 相無作為化、二重盲検、ブラセボ対照試験 23つク株式会社の依頼によるが主が無価する第111 相無作為化、二重盲検、ブラセボ対照試験 24-004 イボノルディスクファーマ株式会社の依頼による心不全および炎症を有する患者を対象とした 24-005 MSD 株式会社の依頼によるブラチナ製制技事後及び免疫療法施行後の子音体癌に対する MK-2870 A24-005 MSD 株式会社の依頼によるブラチナ製制技事後及び免疫療法施行後の子音体癌に対する MK-2870 A24-005 MSD 株式会社の依頼によるアラチナ製制技事後及び免疫療法施行後の子音体癌に対する MK-2870 サンフォ株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症の成人を対象とした 17-24 株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症の成人を対象とした 17-24 株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症の成人を対象とした 17-24 株式会社の依頼による再発を伴わない一次性進行型多発性硬化症の成人を対象とした VAY736 の第Ⅲ 相応験 24-001 武田東品工業株式会社の依頼による業験受容体 高 陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対する mivretuximab soravtansine (TAK-853)の国内第1/2 相診験 24-010 武田東品工業株式会社の依頼による薬酸受容体 高 陽性の進行卵巣痛及びその他の固形がんに対する mivretuximab soravtansine (TAK-853)の国内第1/2 相診験 24-010 武田東品工業株式会社の依頼による業酸受容体 高 陽性の進行卵巣集及びその他の固形がんに対する mivretuximab soravtansine (TAK-853)の国内第1/2 相診験 24-014 MSD 株式会社の依頼による事発又は転移性予算機能にかっての研究を1/2 相診験 24-016 MSD 株式会社の依頼による再発又は転移性予算機能に対する二次治療としてのMK-2870 A24-014 MSD 株式会社の依頼による再発以は発化生育発療に大が一つ次の様による事を対象としたのMC-2870 A24-015 アイザー株式会社の依頼による東社技術生の主義者を対象としたのMC-2870 A24-016 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者を対象とした PF-06821497 の第Ⅲ相談験 24-017 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化対して未治療の患者を対象とした PF-06821497 の第Ⅲ相談験 25-02 新生がサンスタースタースを表を検をした TRM-270 の第旧相談験 22-03 あすか製業株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象とした PF-06821497 の第旧相談験 22-03 あすか製業株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象とした PF-06821497 の第旧相談験 22-03 あすか製業株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象とした PF-06821497 の第旧相談験 22-03 カナシ製業を提及が最近な頼による、転移性主発療抗性的立腺癌に対して未治療の患者を対象とした PF-06821497 の第旧相談  27-74-74-株式会社の依頼による、転移性力な療癌に対したる機能と対したるなどが成れませんの発育による、転移性の定療を対した対は、PF-06821497 の第旧相談  27-74-74-74-74-74-74-74-74-74-74-74-74-74	整理番号	公開用課題名
本 対照 2 後 2 今		
参数域に dazodali libep の有効性及び安全性を評価する第 III 相無作為化、二血首核、プラセボ対解診験  A24-004		
映	A24-002	
2.11-1 veckinab の競乗とファモボと比較終計する試験 A24-005 MSD 株式会社の依頼によるフラテナ製剤投与後皮び免疫療法施行後の子宮体際に対する MK-2870 A24-006 増加 株式会社の依頼によるアラナナ製剤投与後皮が免疫療法施行後の子宮体際に対する MK-2870 A24-007 サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化能の成人患者を対象とした frexal imab (SAR441344) の 新加 相対統 A24-007 サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化能の成人患者を対象とした frexal imab (SAR41344) の 有効性及び火金性試験 A24-008 加速器 Typ ファート株式会社の依頼による事業を育体 a 勝性の進行卵巣病及びその他の関形がんに対する 加減統 A24-010 武田菜品工業株式会社の依頼による季競受容体 a 勝性の進行卵巣病及びその他の関形がんに対する mirretuxianab soravtansine (TMS-853) の国内第 1/2 相談験 A24-010 武田菜品工業株式会社の依頼による事態交容体 a 勝性の進行卵巣病及びその他の関形がんに対する mirretuxianab soravtansine (TMS-853) の国内第 1/2 相談験 A24-011 パンクセル・インターナショナル株式会社 (指験国内管理人) の依頼による重症好軽球性態息患者を対象とした benzonsipecol on 有効性、安全体及び制管性を非信する第Ⅲ 相談床法談験 DI B X 2 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2		
A24-005         MSD 株式会社の依頼によるブラテナ製剤投与依及び免疫液法施行後の子宮体癌に対する W. 2870           A24-006         サノフィ株式会社の依頼による再発を伴わないことが連合である人とた frevalimab (SAR441344) の 第四目記録 が正はいる。           A24-007         サノフィ株式会社の依頼による再発を伴わないことで進行型多発性硬化能の成人を対象とした frevalimab (SAR441344) の が動性良び空や性決節           A24-008         ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による事発を伴わないことで進行型多発性硬化能の成人を対象とした VAY736 の第Ⅲ 相談教	A24-004	
A24-006 サファイ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症の成人患者を対象とした frexal imab (SAR441344) の 有効性及び安全性試験 サフィ株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症の成人を対象とした frexal imab (SAR441344) の有効性及び安全性試験	A24-005	MSD 株式会社の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌に対する MK-2870
# 244-007 サノフィ株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症の成人を対象とした 「Prexal Insulo (SAR4H394) の有効性及び安全性試験  A24-010 メルボニスターで株式会社の依頼による全身性エリテマトーブス患者を対象とした VAY736 の第回 相影験  A24-010 共用乗品工業株式会社の依頼による業酸受容体 a 陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対する mirvetuxinab soravtansine (TAK-853) の国内第1/2 相影験  A24-010 共用乗品工業株式会社の依頼による業酸受容体 a 陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対する mirvetuxinab soravtansine (TAK-853) の国内第1/2 相影験  A24-010 ボロ乗品工業株式会社の依頼による業酸受容体 a 陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対する mirvetuxinab soravtansine (TAK-853) の国内第1/2 相影験  A24-014 MSD 株式会社の依頼による事務受全存体 a 陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対する mirvetuxinab soravtansine (TAK-853) の国内第1/2 相影験  A24-014 MSD 株式会社の依頼による事発又は転移性子宮類癌に対する二次治療としての駅-2870  A24-014 MSD 株式会社の依頼による再発又は転移性子宮類癌に対する二次治療としての駅-2870  A24-015 加申日と投与試験  A24-016 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 PF-06821497 の第回相  対験  A24-017 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 PF-06821497 の第回相  対験  A24-017 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に対して未治療の患者を対象とした PF- 06821497 の第回相  対験  A24-017 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に対して未治療の患者を対象とした PF- 06821497 の第回相  対験  A24-017 ファイザー株式会社の依頼による、転移性表の表に対して未治療の患者を対象とした PF- 06821497 の第回相  対験  A24-017 ファイザー株式会社の依頼による、転移性表の表に対して未治療の患者を対象とした PF- 06821497 の第回相  対験  A24-017 ファイザー株式会社の依頼によるとした IND-270 の第回相  対験  A24-017 ファイザー株式会社の依頼による直接の表に対して未治療の患者を対象とした PF- 06821497 の第回相  A24-017 ファイザースクイフサイエンス株式会社の依頼による製品規格に適合しない LISOCABTAGENE  MARALFIGEL を被験者に投与する拡大アクセス試験(CAP)  フリストル・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 VICLEUCEL  を観光を使用する拡大アクセス試験(CAP)  フリストル・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  MARALFIGEL を検察と対象との様による製品規格に適合しない LISOCABTAGENE  MARALFIGEL を検察との放射による性の依頼による製品規格に適合しない LISOCABTAGENE  MARALFIGEL を検察とが必要とない アイマースを表を対象としない LISOCABTAGENE  MARALFIGEL を検察と表を対象とのない LISOCABTAGENE  A 24-017 クロ・株式会社の体験による製品機能を含めまたがよる製品を対象をしない L	A24-005	
行っなる	A24-006	
相決験	A24-007	
### ### ### ### ### ### ### ### ### ##	A24-008	
mirvetuximab soravtansine (TAK-853) の国内第 1/2 相試験	A24-010	
A24-012 メレクセル・インターナンョナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による重症好酸球性喘息患者を対象とした Dexpranipexole の有効性、安全性及び耐容性を評価する第Ⅲ相臨床試験   A24-014 MSD 株式会社の依頼による	A24-010	
再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としてのMK-2870   A24-014   MSD 株式会社の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としてのMK-2870   A24-015   協和キリン株式会社 (治験国内管理人) の依頼によるアトビー性皮膚炎患者を対象とした AMG 451 の第Ⅲ相自己投与試験   A24-016   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 PF-06821497 の第Ⅲ相   試験   A24-017   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 PF-06821497 の第Ⅲ相計試験   A24-017   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に対して末治療の患者を対象とした PF-06821497 の第Ⅲ相試験   A24-017   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に対して末治療の患者を対象とした PF-06821497 の第Ⅲ相試験   A24-017   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に対して末治療の患者を対象とした PF-06821497 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   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直腹産患者を対象とした TRM-270 の第Ⅲ相試験   B22-004   本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 EMJ-020 の臨床試験   A24-017   アリストル・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)   プリストル・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   MARALEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)   アリストル・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   YICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)   アリストル・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計験 (EAP)   アリストル・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 を被験者に対しているがよります。   RAMALEUCEL を対しているがよりに対しないるがよりに対しているがよりに対しているがより	A24-012	
A24-014 MSD 株式会社の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としてのMK-2870	A24-014	
□ 田相自己投与試験	A24-014	MSD 株式会社の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としての MK-2870
試験	A24-015	
試験	A24-016	
A24-017	A24-016	
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     B22-003   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   お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     B23-001   株式会社シードの依頼による日本人近視小児を対象とした MCS-612 のランダム化非盲検並行群間比較試験     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)   「プリストル・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)   「フリストル・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)   「アリストル・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)   「アリストル・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シス試験 (EAP)   「アリストル・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)   「アリストル・マイヤーズ スクリストル・マイヤーズ スクリストル・アラ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リストル・アライン・アライン・アライン・アライン・アライン・アライン・アライン・アライン	A24-017	
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 B23-001 株式会社シードの依頼による日本人近視小児を対象とした MCS-612 のランダム化非盲検並行群間比較試験 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) 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) C23-002 PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 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-	A24-017	
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力テーテル三尖弁置換システム EWJ-202 の臨床試験  B23-001 株式会社シードの依頼による日本人近視小児を対象とした MCS-612 のランダム化非盲検並行群間比較試験  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)  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)  C23-002 PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel  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とベバシズマブ、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の医師主導治験-	B22-003	
<ul> <li>アーテル三尖弁置換システム EWJ-202 の臨床試験</li> <li>B23-001 株式会社シードの依頼による日本人近視小児を対象とした MCS-612 のランダム化非盲検並行群間比較試験</li> <li>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)</li> <li>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)</li> <li>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)</li> <li>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)</li> <li>C23-002 PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel</li> <li>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</li> <li>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-</li> </ul>	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
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  プリストル・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 VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)  C23-002  PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel  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 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-	B22-004	テーテル三尖弁置換システム EWJ-202 の臨床試験
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)  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)  C23-002 PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel  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とベバシズマブ、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-	B23-001	験
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 VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)  C23-002 PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel  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-	C21-001	MARALEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)
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)  C23-002 PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel  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とベバシズマブ、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-	C21-001	
を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)  C23-002 PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel  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-	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)
PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel  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-	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-	C23-002	PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による Expanded Access Study for the Treatment of Patients
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-	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と
	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
	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

整理番号	公開用課題名
	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-
D19-07	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
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)
D20-02	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に関する報告

整理番号	公開用課題名
16-024	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
17-020	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475 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
18-021	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
18-022	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に対する一次治療としてオラパリ ブ+アビラテロンをプラセボ+アビラテロンと比較する第Ⅲ相試験
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
18-039	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
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
19-022	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 0N0-4578 と 0N0-4538 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
19-045	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
20-024	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	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による成人発症スチル病を対象とした ACZ885 の第Ⅲ相試験
20-027	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による成人発症スチル病を対象とした ACZ885 の第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 又はプラセボ を併用する第Ⅲ相試験
20-036	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 ペムブロリズマブと術前補助化学療法の比較
A21-001	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 を用いた治験に参加した患者を対象とした第 III 相試験
A21-010	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
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 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)
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

整理番号	公開用課題名
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
A21-023	IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社(治験国内管理人)の依頼による Epcoritamab の第 III 相試験
A21-023	IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社 (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 BIIB059 の第 Ⅲ相試験
A21-026	アレクシオンファーマ株式会社の依頼による神経線維腫症1型(NF1)患者を対象としたセルメチニブの第 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
A21-027	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
A21-027	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
A21-027	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 afimetoran 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
A21-031	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
A21-037	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
A21-040	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
A21-042	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
A22-004	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
A22-015	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を対象とした LOU064 の第Ⅲ相試験
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)
A22-032	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
A22-034	一般社団法人 日本血液製剤機構の依頼による好酸球性多発血管炎性肉芽腫症における神経障害に対する GB-0998 の有効性、安全性を検討する多施設共同オープン試験
A23-009	ICON クリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人) の依頼によるファブリー病の日本人患者を対象とした Pegunigalsidase Alfa (PRX-102) の安全性、薬物動態、薬力学、及び有効性を評価する多施設共同非盲検試験 (RISE)
A23-013	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第 3 相, ランダム化, 二重盲検, 並行群間, プラセボ対照試験
A23-017	株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による IgG4 関連疾患患者を対象としたオベキセリマブの第3 相試験
A23-019	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性強皮症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
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
A23-022	株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)の依頼による HER2 陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした治験薬 zanidatamab の第 III 相試験

整理番号	公開用課題名
A23-024	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を対象とした Sacituzumab
	Govitecan の第 1/2 相試験
A23-024	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を対象とした Sacituzumab
	Govitecan の第 1/2 相試験
A23-026	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 0N0-4578 の第Ⅱ相試験
A23-028	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チン型心アミロイドーシス患者を対象とした ALXN2220 の第3 相試験
A23-029	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした CLN-081/TAS6417 (Zipalertinib) の 第3相試験
A23-029	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした CLN-081/TAS6417 (Zipalertinib) の 第3相試験
A23-031	協和キリン株式会社の依頼による新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象とした第 II 相試験
A23-032	協和キリン株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした第 II 相試験
A23-035	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるシェーグレン症候群患者を対象とした VAY736 の第Ⅲb 相試験
A23-036	中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象とした RO7082859 (Glofitamab) の第Ⅲ相試験
A23-037	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象とした第 II 相試験
A24-001	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による全身の疾患活動性が中等度から重度のシェーグレン
	症候群患者を対象に dazodalibep の有効性及び安全性を評価する第 III 相無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験
A24-002	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による症状状態が中等度から重度のシェーグレン症候群患
	者を対象に dazodalibep の有効性及び安全性を評価する第 III 相無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験
A24-005	MSD 株式会社の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌に対する MK-2870
A24-008	ノバルティス ファーマ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 VAY736 の第Ⅲ 相試験
A24-012	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)の依頼による重症好酸球性喘息患者を対象とした Dexpramipexole の有効性、安全性及び耐容性を評価する第Ⅲ相臨床試験
A24-014	MSD 株式会社の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としての MK-2870
A24-015	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG 451 の第 Ⅲ相自己投与試験
A24-017	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に対して未治療の患者を対象とした PF- 06821497 の第Ⅲ相試験
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)
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-
D19-07	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
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 3 治験実施状況報告

2C 1D 000	CARE VOLTE I
整理番号	公開用課題名
17-027	小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ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
18-022	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に対する一次治療としてオラパリブ+アビラテロンをプラセボ+アビラテロンと比較する第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 OMB157 の第Ⅲ相試験

整理番号	公開用課題名
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
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)
20-024	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
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
A21-026	アレクシオンファーマ株式会社の依頼による神経線維腫症1型(NF1)患者を対象としたセルメチニブの第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
A21-029	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
A21-035	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
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)
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
C23-002	PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel
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 4 モニタリング報告

整理番号	公開用課題名
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 5 終了報告

整理番号	公開用課題名
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相試験
20-020	アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮内膜癌を対象としたオラパリブとデュルバルマブの第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
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])
A24-011	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮がん患者を対象とした Tuvusertib とアベルマブ併用試験

# 表 6 開発の中止に関する報告

整理番号	公開用課題名
16-022	アッヴィ合同会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験

## 表 7 製造販売後調査

整理番号	課題名
R06-18	フォゼベル錠使用成績調査
R06-19	ウゴービ皮下注使用成績調査
R06-20	フェブリク錠使用成績調査
R06-21	アドトラーザ皮下注使用成績調査
R06-22	オプジーボ点滴静注使用成績調査

R06-23	ビキセオス配合静注用使用成績調査
R06-24	ビロイ使用成績調査
100 21	