西暦 2020年6月 治験審査委員会 会議の記録の概要

日時 西暦 2020年6月25日(木) 17時00分~18時30分

場所 臨床研究棟 2階 第二会議室

委員出席者 青木 大輔、三宅 真二、志水 秀行、中原 仁、青森 達、深見 希代子、矢ヶ崎 香 漆原 尚巳、栗林 信介、古田 正

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。三宅委員・志水委員・中原委員・青森委員・深見委員・矢ヶ崎委員・漆原委員・栗林委員・古田委員はWebでの参加となった。尚、青木委員長が審議及び採決に参加できない案件については、三宅副委員長が委員長の代行をすることとした。

- 1. 5月治験審査委員会議事録(案)、会議の記録の概要(案)[公表用] 青木委員長から各委員に5月治験審査委員会議事録(案)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全12件が審査され、すべて適正であると判断された。
- 3. 新規申請
 - 20-003「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」

審査した結果、承認とした。

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」

審査した結果、承認とした。

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」

審査した結果、同意説明文書を修正することを条件に、承認とした。

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」 審査した結果、承認した。

4. 重篤な有害事象に関する報告書

- 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 R05532961 (Ipatasertib)の第Ⅲ 相試験」(第3、4報)
- 18-004「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による疾患活動性を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたウステキヌマブの多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間 試(第 3、4、5 報)
- 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」(第 1、2 報)(第 1 報)
- 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」(第 3、4 報)
- 19-021「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 Tisotumab Vedotin の第 I/II 相試験」(第 1、2、3、4、5、6 報)

- 27-01「ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による重度大動脈弁狭窄症患者を 対象とした BS,J006L の国内医療環境適合性確認試験」(第2報)
- 28-01「エドワーズライフサイエンス株式会社の依頼による大動脈弁狭窄症を有する慢性透析患者に対する経カテーテル大動脈弁留置術の臨床試験」(第2報)
- D17-03「EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価」 (第 4 報)
- D17-05「Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設二重盲検並行群間比較第 I/IIa 相医師主導治験」(第 3 報)
- 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 療法にニボルマブを併用する術前薬物療法の安全性試験」(第1報)(第1報)
- 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」 (第1報)

審査した結果、治験の継続を含めて承認した。

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。安全性情報より、18-035について治験実施計画書の 改訂が必要と判断されていることを確認した。

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。16-008について、同意説明文書補遺について確認した。18-033について、治験実施計画書・同意説明文書の変更内容について確認した。D17-04について、監査計画書の変更内容について確認した。

審査した結果、D17-04については総括報告書と臨時監査報告書を提出することを条件に承認した。その他の申請はすべて承認した。

7. 治験実施状況報告

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 モニタリング報告

医師主導治験 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. 医師主導治験 監查報告

医師主導治験 監査報告について表5の内容を確認した。 審査した結果、承認した。

10.終了報告

終了報告について表6の内容を確認した。

- 11. 開発の中止等に関する報告 開発の中止等に関する報告について表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. 製造販売後調査報告 製造販売後調査について表10の報告内容を確認した。

以上

表1 安全性に関する報告(審査)

	全性に関する報告(番鱼)
整理番号	公開用課題名
13-043	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による二次性進行型多発性硬化症患者を対象とした BAF312 の第皿相試験
14-028	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 長期第Ⅲ相試験(JADY)
14-028	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 長期第Ⅲ相試験(JADY)
15-015	中外製薬株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MPDL3280A およびベバシズマブの第 II 総試験
15-015	中外製薬株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MPDL3280A およびベバシズマブの第 II 総試験
15-023	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第 II 相試験
15-023	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第 II 相試験
15-029	MSD 株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
15-029	MSD 株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした MK-3475 の第皿相試験
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
16-001	ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした AVELUMAB(MSB0010718C)の第Ⅲ相試験
16-001	ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした AVELUMAB(MSB0010718C)の第Ⅲ相試験
16-004	アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした ABT-494 の第 II b / III 相試験
16-007	アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした ABT-494 の第皿相試験
16-028	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第皿相試験 胃がんに対する術後補助療法における多施設共同二重盲検無作為化試験
16-028	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第皿相試験 胃がんに対する術後補助療法における多施設共同二重盲検無作為化試験
16-034	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験
16-034	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験
16-034	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験
16-034	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とする ASP2215 の第皿相試験
16-037	中外製薬株式会社の依頼による腎摘除後の再発リスクが高い腎細胞癌患者を対象とした術後補助療法としての ATEZOLIZUMAB(抗 PD-L1 抗体)を評価する第 III 相多施設 共同ランダム化プラセボ対照二重盲検試験
16-037	中外製薬株式会社の依頼による腎摘除後の再発リスクが高い腎細胞癌患者を対象とした術後補助療法としての ATEZOLIZUMAB(抗 PD-L1 抗体)を評価する第 III 相多施設 共同ランダム化プラセボ対照二重盲検試験
16-040	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 darolutamide のプラセボ対照第皿相試験
16-040	パ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 darolutamide のプラセボ対照第皿相試験
17-001	中外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 MPDL3280A(atezolizumab) の第Ⅲ相試験
17-006	中外製薬株式会社の依頼による初発のステージ III 期又は IV 期の卵巣癌。卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチン及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第 III 相多施設共同ランダム化試験
17-006	中外製薬株式会社の依頼による初発のステージ III 期又は IV 期の卵巣癌 卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボブラチン及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとブラセボを比較する第 III 相多施設共同ランダム化試験
17-008	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の原発性シェーグレン症候群患者を対象とした VAY736 の第 II 相用量設定試験
17-009	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験
17-009	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験
17-013	株式会社メディサイエンスプラニング(治験国内管理人)の依頼による進行または転移性胃癌(GC)の患者を対象とした Apatinib の第皿総試験
17-013	株式会社メディサイエンスプラニング(治験国内管理人)の依頼による進行または転移性胃癌(GC)の患者を対象とした Apatinib の第皿総試験
17-013	株式会社メディサイエンスプラニング(治験国内管理人)の依頼による進行または転移性胃癌(GC)の患者を対象とした Apatinib の第皿総試験
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)の第皿相試験
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)の第皿相試験
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)の第皿相試験
17-018	アッヴィ合同会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象とした ABT-494 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 の第皿相試験
17-023	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるアルツハイマー病の臨床症状の発症リスクがある被験者を対象とした CNP520 の第 Ⅱ /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 の第皿相試験
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 の第皿相試験
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
17-027	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
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
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
17-032	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第 II 相試験
17-033	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした DS-8201a の第 II 相試験
17-033	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした DS-8201a の第 II 相試験
17-033	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした DS-8201a の第 II 相試験
17-036	ファイザ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 CP690, 550 の第Ⅲb/IV相試験
L	

整理番号	公開用課題名
17-044	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による特発性炎症性筋疾患患者を対象とした BMS-188667(アパタセプト)の第Ⅲ相試験
17-044	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による特発性炎症性筋疾患患者を対象とした BMS-188667(アパタセプト)の第皿相試験
17-046	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験
18-002	アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
18-002	アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
18-004	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による疾患活動性を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたウステキヌマブの多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間試
18-004	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による疾患活動性を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたウステキヌマブの多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並 行群間試
18-005	MSD 株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象に E7080 及び MK-3475 を併用投与する第皿相試験
18-006	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-986165 の第 II 相試験
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皿相試験
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
18-010	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
18-012	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
18-013	アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤が奏効しなかった中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした 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導入療法試験
18-014	アッヴィ合同会社の依頼による M16-067 試験又は M16-065 試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施 設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験
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 第皿相試験
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 第皿相試験
18-017	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験
18-017	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験
18-017	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第皿相試験
18-018	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 FGF/FGFR 異常を伴う転移性又は外科的切除不能な尿路上皮癌患者を対象とした INCB054828 の有効性及び安全性を評価する非盲検、単群、多施設共同、第 II 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
18-021	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
18-021	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
18-021	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
18-024	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パリシチニブの第3相試験
18-024	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パリシチニブの第3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
18-025	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
18-025	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
18-028	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による SLE を対象とした VAY736 および CFZ533 の第Ⅱ相試験
18-029	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
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
18-034	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-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 ONO-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 ONO-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
18-035	中外製薬株式会社の依頼による RO7021610 の日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第 I 相反復投与試験
18-038	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象とした UCB4940 の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第Ⅲ相試験
18-038	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象とした UCB4940 の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第Ⅲ相試験
18-038	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象とした UCB4940 の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、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性膀胱癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験 小 胚 薬 口 工 类 性 式 今 社 の 体 話に ト ス 時 理 が / 実 孝 た 社 争 し 1 セ ー ギ リ フ ゴ ト D MS _ 0.06 20.5 の 第 Ⅲ 担 計除
18-041 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 の第皿相試験 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 の第皿相試験
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
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 の第皿相試験
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 の第皿相試験
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
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
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
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

整理番号	公開用課題名
19-001	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による成長ホルモン分泌不全性低身長症患児を対象として、somapacitan の週 1 回投与の有効性及び安全性を 1 日 1 回投与の Norditropin8と比較検討する
19-002	持田製薬株式会社の依頼による MD-711 肺動脈性肺高血圧症第 II/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
19-006	イービーエス株式会社(治験国内管理人)の依頼による閉塞性動脈硬化症(ASO)による重症下肢虚血(CLI)を有する患者を対象として CLBS12 の有効性及び安全性を評価する前向き、非盲検、対照、無作為化、多施設共同試験並びにパージャー病(BD)による CLI を有する患者を対象として CLBS12 の安全性及び有効性を評価する単群サブ試験
19-008	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による BIIB067 の第 II / 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)とニポルマブ(BMS-936558-01)の併用第 3 相試験
19-012	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-7339 の第Ⅲ相試験
19-013	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
19-019	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による補体阻害剤治療未経験の成人全身型重症筋無力症患者を対象にラブリズマブの安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相、無作為 化、二重盲険、プラセボ対照、多施設共同試験
19-019	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による補体阻害剤治療未経験の成人全身型重症筋無力症患者を対象にラブリズマブの安全性及び有効性を評価する第皿相、無作為 化、二重盲険、プラセボ対照、多施設共同試験
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
19-021	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 Tisotumab Vedotin の第 I/II 相試験
19-023	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局所進行性/転移性又は外科的切除不能な固形悪性腫瘍患者を対象とした Pemigatinib の第 II 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
19-028	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 CFZ533 の第 II 相試験
19-029	バイオジェン・ジャパン株式会社依頼による筋萎縮性側索硬化症を対象とした BIIB067 の継続試験
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性を評価する第皿相多施設共同無作為化二重盲検ブラセボ対照試験(SELECT-Takayasu)
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 ONO-4578 単剤投与及び ONO-4578 と ONO-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
19-033	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 ONO-4578 単剤投与及び ONO-4578 と ONO-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
19-034	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS-986177 の第 2 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
19-036	アッヴィ合同会社の依頼による ABBV-599 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
19-042	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による biologic DMARD による治療歴のない活動性乾癬性関節炎患者を対象とした filgotinib の第Ⅲ相試験
19-043	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による biologic DMARD による治療が効果不十分又は不耐容であった活動性乾癬性関節炎患者を対象とした filgotinib の第皿相試験
19-044 19-044	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転移性又は切除不能な尿路上皮癌患者を対象とした pemigatinib の第 II 相試験
	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転移性又は切除不能な尿路上皮癌患者を対象とした pemigatinib 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
20-005	후보크기미부하다. 바라스타 A. P.
	富士フイルム富山化学株式会社の依頼による COVID-19 を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験
20-006	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 Ⅲ 相臨床試験
28-02	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アボットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験
28-02 01-02	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アボットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験
28-02 01-02 01-02	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アポットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験
28-02 01-02 01-02 01-02	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アボットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験
28-02 01-02 01-02 01-02 D16-05	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アボットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 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
28-02 01-02 01-02 01-02 D16-05 D17-03	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アポットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 国本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 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 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価
28-02 01-02 01-02 01-02 D16-05 D17-03 D17-03	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アポットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 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 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価
28-02 01-02 01-02 01-02 D16-05 D17-03	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アポットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 国本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 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 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価
28-02 01-02 01-02 01-02 D16-05 D17-03 D17-03 D17-05	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アボットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVRシステムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術ーAPPOLLO 臨床試験日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVRシステムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術ーAPPOLLO 臨床試験日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVRシステムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術ーAPPOLLO 臨床試験日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVRシステムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術ーAPPOLLO 臨床試験日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVRシステムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術ーAPPOLLO 臨床試験原統の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医GFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価 Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設ニ重盲検並行群間比較第 I/IIa 相医師主導治験 Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設ニ重盲検並行群間比較第 I/IIa 相医師主導治験 筋萎縮性側素硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセボ対照、二重盲検期および非盲検維
28-02 01-02 01-02 01-02 D16-05 D17-03 D17-03	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アボットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 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 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価 Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設ニ重盲検並行群間比較第 I/IIa 相医師主導治験 Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設ニ重盲検並行群間比較第 I/IIa 相医師主導治験 筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセボ対照、二重盲検期および非盲検維 接投与期からなる第 I/IIa 相試験 転移性(IVB 期)、持続性、又は再発性の子宮頚部癌患者を対象に、プラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤を
28-02 01-02 01-02 01-02 D16-05 D17-03 D17-03 D17-05 D17-05	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アポットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 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 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価 Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設ニ重盲検並行群間比較第 1/IIa 相医師主導治験 Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設ニ重盲検並行群間比較第 1/IIa 相医師主導治験 筋萎縮性側素硬化症(ALS)患者を対象としたロビニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するブラセポ対照、二重盲検期および非盲検継続投与期からなる第 1/IIa 相試験
28-02 01-02 01-02 01-02 D16-05 D17-03 D17-03 D17-05 D17-05 D18-01	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アポットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経カテーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経カテーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性内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 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価 Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設ニ重盲検並行群間比較第 I/IIa 相医師主導治験 Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設ニ重盲検並行群間比較第 I/IIa 相医師主導治験 筋萎縮性側素硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するブラセボ対照、二重盲検期および非盲検維 統投与期からなる第 I/IIa 相試験 転移性(IVB 期)、持続性、又は再発性の子宮頚部癌患者を対象に、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブとの併用とを比較する第 IIIa 和ランダム化試験
28-02 01-02 01-02 01-02 D16-05 D17-03 D17-05 D17-05 D18-01 D18-02 D19-01	中外製業株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アボットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 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 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価 Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設二重盲検並行群間比較第 I/IIa 相医師主導治験 Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設二重盲検並行群間比較第 I/IIa 相医師主導治験 筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象としたロビニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセボ対照、二重盲検期および非盲検継 続投与期からなる第 I/In 相試験 転移性(I/IVB 期)、持続性、又は再発性の子宮頚部癌患者を対象に、プラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブとの併用とを比較する第 II 相臨床試験
28-02 01-02 01-02 01-02 D16-05 D17-03 D17-05 D17-05 D18-01 D18-02 D19-01	中外製業株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 III 相臨床試験 アボットメディカルジャパン株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVRシステムを用いた経カテーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVRシステムを用いた経カテーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験 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 EGFR エクソン 20 挿入遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者における AZD9291 の有効性評価 Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設ニ重盲検並行群間比較第 I/IIa 相医師主導治験 Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設ニ重盲検並行群間比較第 I/IIa 相医師主導治験 筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象としたロビニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するブラセボ対照、二重盲検期および非盲検継続投与期からなる第 I/IIa 相試験 転移性(I/B 期)、持続性、又は再発性の子宮頚部癌患者を対象に、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシスマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、ブラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用とと比較する第Ⅲ日の床試験

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 療法にニボルマブを併用する術前薬物療法の安全性試験
D19-04	HER2 遺伝子の増幅を認める進行性固形がん患者を対象としたトラスツズマブ+ペルツズマブ併用療法の第Ⅱ相試験
D19-04	HER2 遺伝子の増幅を認める進行性固形がん患者を対象としたトラスツズマブ+ペルツズマブ併用療法の第 II 相試験
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
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
D19-08	トシリズマブ効果不十分の特発性多中心性キャッスルマン病を対象としたシロリムスのプラセボ対照ランダム化二重盲検並行群間比較試験

表 2 治験実施の一部変更(審査)

	験実施の一部変更(審査)
整理番号	公開用課題名
13-012	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による小児慢性骨髄性白血病を対象とした AMN107(ニロチニブ)の第Ⅱ 相試験
13-043	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による二次性進行型多発性硬化症患者を対象とした。BAF312 の第皿相試験 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした。daratumumab、レナリドミド及びデキサメタゾン(DRd療法)とレナリドミド及びデキサメ
15-013	タゾン(Rd 療法)の比較第Ⅲ相試験 ファイザー株式会社の依頼による第 I 相試験
15-021	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした BMS-188667(アパタセプト)の第Ⅲ相試験
15-021	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第 II 相試験
15-032	MSD 株式会社の依頼による切除不能進行又は再発食道癌(腺癌又は扁平上皮癌)患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相臨床試験
15-032	MSD 株式会社の依頼による切除不能進行又は再発食道癌(腺癌又は扁平上皮癌)患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相臨床試験
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 AVELUMAB (MSB0010718C)とアキシチニブの第Ⅲ相試験
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 AVELUMAB (MSB0010718C)とアキシチニブの第Ⅲ相試験
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 AVELUMAB (MSB0010718C)とアキシチニブの第Ⅲ相試験
17-003	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による急性移植片対宿主病患者を対象とした INC424 の第Ⅲ相試験
17-018	アッヴィ合同会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象とした ABT-494 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 の第皿相試験
17-022	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による副腎皮質ステロイド抵抗性慢性移植片対宿主病患者を対象とした INC424 の第Ⅲ相試験
17-025	MSD 株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象とした MK-3475 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
17-027	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
17-044	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による特発性炎症性筋疾患患者を対象とした BMS-188667(アパタセプト)の第皿相試験
17-046	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第皿相試験
18-005	MSD 株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象に E7080 及び MK-3475 を併用投与する第皿相試験
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
18-013	アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤が奏効しなかった中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした 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導入療法試験
18-014	アッヴィ合同会社の依頼による M16-067 試験又は M16-065 試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験
18-018	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 FGF/FGFR 異常を伴う転移性又は外科的切除不能な尿路上皮癌患者を対象とした INCB054828 の有効性及び安全性を評価する非盲検、単群、多施設共同、第 II 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皿相試験
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
18-026	大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした TS-152 の第 II / III 相試験
18-033	株式会社へリオスの依頼による急性呼吸窮迫症候群(ARDS)患者を対象とした HLCM051(MultiStem)の第 II 相試験
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
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
19-002	持田製薬株式会社の依頼による MD-711 肺動脈性肺高血圧症第 II/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 の第皿相試験
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
19-008	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による BIIB067 の第五/Ⅲ相試験
19-012 19-013	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-7339 の第皿相試験 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 の第皿相試験
	MSD 株式芸社の依頼による云勢抵抗性削立様短を対象とした MK-34/3 の第 単柏試験 アレクシオンファーマ合同会社の依頼による補体阻害剤治療未経験の成人全身型重症筋無力症患者を対象にラブリズマブの安全性及び有効性を評価する第 田相、無作為
19-019	化、二重盲険、プラセボ対照、多施設共同試験
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 の第皿相試験
19-023	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局所進行性/転移性又は外科的切除不能な固形悪性腫瘍患者を対象とした Pemigatinib の第 I 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

整理番号	公開用課題名
19-026	シミック株式会社 (治験国内管理人) の依頼による A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Phase 3 Trial to Evaluate Efficacy and Safety of Lenabasum in Dermatomyositis
19-028	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 CFZ533 の第Ⅱ 相試験
19-029	バイオジェン・ジャパン株式会社依頼による筋萎縮性側索硬化症を対象とした BIB067 の継続試験
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(SELECT-Takayasu)
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(SELECT-Takayasu)
19-034	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS-986177 の第 2 相試験
19-036	アッヴィ合同会社の依頼による ABBV-599 の第 II 相試験
19-040	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした zilucoplan の第皿相試験
19-041	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした zilucoplan の第皿相試験(継続試験)
19-042	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による biologic DMARD による治療歴のない活動性乾癬性関節炎患者を対象とした filgotinib の第Ⅲ相試験
19-043	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による biologic DMARD による治療が効果不十分又は不耐容であった活動性乾癬性関節炎患者を対象とした filgotinib の第皿相試験
19-044	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転移性又は切除不能な尿路上皮癌患者を対象とした pemigatinib の第 Ⅱ 相試験
20-004	大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした TS-152 の継続長期試験
20-005	富士フイルム富山化学株式会社の依頼による COVID-19 を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験
20-006	中外製薬株式会社の依頼による重症 COVID-19 肺炎患者を対象としたトシリズマブの第 Ⅲ 相臨床試験
28-02	アボットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経力テーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験
01-02	日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験
D16-05	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
D17-04	進行・再発固形がん患者を対象とした RK-163 パルスヒト自家 CD14 陽性細胞 (RK-CD14MO) の第 I 相臨床試験
D17-05	Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設二重盲検並行群間比較第 1/IIa 相医師主導治験
D18-01	筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセポ対照、二重盲検期および非盲検継 続投与期からなる第 I/IIa 相試験
D18-03	ヒトパピローマウイルス(HPV)を標的とした免疫療法剤 IGMKK16E7 による子宮頸部高度上皮内腫瘍病変(HSIL/CIN2-3) 患者を対象とした第 I / II 相医師主導治験
D19-01	上皮系皮膚悪性腫瘍に対する抗 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
D19-05	薬物抵抗性片頭痛に対する卵円孔閉鎖デバイス (JLL-002)の有効性と安全性を検証する多施設共同・前向き・単盲検・無作為化比較医師主導治験
D19-08	トシリズマブ効果不十分の特発性多中心性キャッスルマン病を対象としたシロリムスのプラセボ対照ランダム化二重盲検並行群間比較試験
D20-01	難治性の脈管腫瘍・脈管奇形に対する NPC-12T (顆粒剤・錠剤)の有効性及び安全性を検討する多施設共同第皿相医師主導治験

表 3 治験実施状況報告(審査)

整理番号	公開用課題名
14-007	アステラス製薬株式会社の依頼による同種造血細胞移植(HCT)レシピエントを対象とする ASP0113 の第皿相試験
16-007	アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相試験
17-005	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とした AZD2281 の第Ⅲ相試験
17-009	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験
18-005	MSD 株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象に E7080 及び MK-3475 を併用投与する第Ⅲ相試験
19-005	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ファブリー病患者を対象に lucerastat 経口投与による有効性及び安全性を評価する多施設共同、オープンラベル試験
19-008	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による BIIB067 の第 II / III 相試験
19-012	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-7339 の第Ⅲ相試験
26-01	オーバスネイチメディカル株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対する OMKK02 の医療機器治験
30-01	日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 - APPOLLO 臨床試験
D16-01	クローン病を対象とした糖脂質アルファ・ガラクトシルセラミド類似物 OCH の臨床第 \mathbb{I}/\mathbb{I} 相試験
D19-01	上皮系皮膚悪性腫瘍に対する抗 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
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-
D19-04	HER2 遺伝子の増幅を認める進行性固形がん患者を対象としたトラスツズマブ+ペルツズマブ併用療法の第 II 相試験
D19-05	薬物抵抗性片頭痛に対する卵円孔閉鎖デバイス(JLL-002)の有効性と安全性を検証する多施設共同・前向き・単盲検・無作為化比較医師主導治験

表 4 医師主導治験 モニタリング報告 (審査)

整理番号	公開用課題名
D17-04	進行・再発固形がん患者を対象とした RK-163 パルスヒト自家 CD14 陽性細胞 (RK-CD14MO)の第 I 相臨床試験
D17-05	Pendred 症候群/DFNB4 に対するシロリムス少量療法の単施設二重盲検並行群間比較第 I/IIa 相医師主導治験
D18-01	筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセポ対照、二重盲検期および非盲検継 続投与期からなる第 I/IIa 相試験

整理番号	公開用課題名
D18-01	筋萎縮性側素硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセポ対照、二重盲検期および非盲検継 続投与期からなる第 I/Ila 相試験
D18-01	筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセポ対照、二重盲検期および非盲検継 続投与期からなる第 I/Ila 相試験
D18-01	筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセポ対照、二重盲検期および非盲検継 続投与期からなる第 I/Ila 相試験
D18-01	筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセポ対照、二重盲検期および非盲検継 続投与期からなる第 I/Ila 相試験
D18-01	筋萎縮性側素硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセポ対照、二重盲検期および非盲検継 続投与期からなる第 I/Ila 相試験
D18-01	筋萎縮性側素硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセポ対照、二重盲検期および非盲検継 続投与期からなる第 I/Ila 相試験
D18-01	筋萎縮性側素硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセポ対照、二重盲検期および非盲検継 続投与期からなる第 1/1la 相試験
D18-01	筋萎縮性側素硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセポ対照、二重盲検期および非盲検継 続投与期からなる第 I/Ila 相試験
D18-01	筋萎縮性側素硬化症(ALS)患者を対象としたロピニロール塩酸塩徐放錠内服投与による安全性・認容性および有効性を探索するプラセポ対照、二重盲検期および非盲検継 続投与期からなる第 I/Ila 相試験
D18-03	ヒトパピローマウイルス(HPV)を標的とした免疫療法剤 IGMKK16E7 による子宮頸部高度上皮内腫瘍病変(HSIL/CIN2-3)患者を対象とした第 I / II 相医師主導治験
D18-03	ヒトパピローマウイルス(HPV)を標的とした免疫療法剤 IGMKK16E7 による子宮頸部高度上皮内腫瘍病変(HSIL/CIN2-3)患者を対象とした第 I/II 相医師主導治験
D18-03	ヒトパピローマウイルス(HPV)を標的とした免疫療法剤 IGMKK16E7 による子宮頸部高度上皮内腫瘍病変(HSIL/CIN2-3)患者を対象とした第 I / II 相医師主導治験
D18-03	ヒトパピローマウイルス(HPV)を標的とした免疫療法剤 IGMKK16E7 による子宮頸部高度上皮内腫瘍病変(HSIL/CIN2-3)患者を対象とした第 I / II 相医師主導治験
D19-01	上皮系皮膚悪性腫瘍に対する抗 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
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
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 医師主導治験 監査報告(審査)

	整理番号	公開用課題名
ľ	D17-04	進行・再発固形がん患者を対象とした RK-163 パルスヒト自家 CD14 陽性細胞 (RK-CD14MO) の第 I 相臨床試験

表 6 終了報告(報告)

整理番号	公開用課題名
17-01	7 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 E2609 の第Ⅲ相試験
17-04	→ 千寿製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性症を対象とした SJP-0133 の第Ⅲ相試験

表 7 開発の中止等に関する報告(報告)

整理番号	公開用課題名
14-028	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 長期第Ⅲ相試験(JADY)
15-006	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 SLE を対象とした BMS-931699(lulizumab pegol)の国際共同第 II 相臨床試験
16-009	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS-986142 の第 II 相試験
17-038	千寿製薬株式会社の依頼による原発開放隅角緑内障又は高眼圧症を対象とした SJP-0125 の第Ⅲ相試験
17-045	メルクバイオ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 M2951 の第 II 相試験
18-023	ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC-06 の第 II 相臨床試験

表8 安全性情報等に関する報告(報告)

整理番号	公開用課題名
14-008	武田薬品工業株式会社の依頼による初発の多発性骨髄腫患者を対象とした MLN9708 の第3 相試験
14-008	武田薬品工業株式会社の依頼による初発の多発性骨髄腫患者を対象とした MLN9708 の第3 相試験
14-008	武田薬品工業株式会社の依頼による初発の多発性骨髄腫患者を対象とした MLN9708 の第3 相試験

表 9 治験実施の一部変更報告(報告)

整理番号	公開用課題名
14-023	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸がん患者を対象とした Z-100 の第Ⅲ相試験
14-032	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象とした ONO-4538(ニボルマブ)の第Ⅲ相試験
15-028	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の有効性及び安全性を評価するための多施設共同第Ⅱ相試験
15-029	MSD 株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした MK-3475 の第皿相試験
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 AVELUMAB (MSB0010718C)とアキシチニブの第Ⅲ相試験
16-012	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第 Ⅱ 相試験
16-031	株式会社へリオスの依頼による脳梗塞患者を対象とした HLCM051 の第 II / III 相試験
17-001	中外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 MPDL3280A(atezolizumab) の第Ⅲ相試験

整理番号	公開用課題名
17-009	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験
17-018	アッヴィ合同会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象とした ABT-494 の第亚相試験
17-019	小野薬品工業株式会社の依頼による食道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
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
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
17-033	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした DS-8201a の第Ⅱ相試験
17-044	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による特発性炎症性筋疾患患者を対象とした BMS-188667(アパタセプト)の第皿相試験
17-045	メルクパイオ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 M2951 の第 II 相試験
17-046	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第皿相試験
18-005	MSD 株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象に E7080 及び MK-3475 を併用投与する第皿相試験
18-006	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-986165 の第 II 相試験
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皿相試験
18-017	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第皿相試験
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皿相試験
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バリブ/デュルバルマブの第Ⅲ相試験
18-026	大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした TS-152 の第 II / III 相試験
18-034	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-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
18-036	大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬(シスプラチン)を投与する患者を対象とした Pro-NETU の第皿相試験
18-038	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象とした UCB4940 の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第Ⅲ相試験
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
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皿相試験
19-008	パイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による BIIB067 の第 II / III 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(SELECT-Takayasu)
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 ONO-4578 単剤投与及び ONO-4578 と ONO-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
19-033	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 ONO-4578 単剤投与及び ONO-4578 と ONO-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
19-040	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした zilucoplan の第皿相試験
19-040	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした zilucoplan の第Ⅲ相試験
19-041	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした zilucoplan の第Ⅲ相試験(継続試験)
19-041	エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした zilucoplan の第皿相試験(継続試験)
20-005	富士フイルム富山化学株式会社の依頼による COVID-19 を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験
27-03	アボットバスキュラージャパン株式会社の依頼による症候性慢性重度僧帽弁閉鎖不全症に対する AVJ-514 の多施設共同単群試験
01-02	日本メドトロニック株式会社の依頼による重度の症候性僧帽弁逆流症患者における MDT-2218 TMVR システムを用いた経力テーテル僧帽弁置換術 – APPOLLO 臨床試験
D18-02	転移性(IVB 期)、持続性、又は再発性の子宮頚部癌患者を対象に、プラチナ製剤を含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブ、アテゾリズマブとの併用と、プラチナ製剤を 含む化学療法とパクリタキセル、ベバシズマブとの併用とを比較する第Ⅲ相ランダム化試験

表 1 0 製造販売後調査報告(報告)

整理番号	課題名
32-06	リンヴォック錠使用成績調査