

2022年度第6回(392回)治験審査委員会 会議の記録の概要

日時： 2022年9月12日(月) 15：30～16：20

場所：病院9階 会議室A・B

出席者： 鈴木亮委員長、竹内副委員長、松村委員、天野委員、柏木委員、鈴木尚子委員、山田委員、鈴木豊委員、田中

<審議事項>

| 1. 治験依頼書について、依頼された治験を実施することの妥当性について審議した | 審議の結果 |
|---|--------|
| ・アストラゼネカ株式会社の依頼による線維化を伴う非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎の成人患者を対象としたcotadutide皮下投与の安全性及び有効性を評価する試験 | 修正の上承認 |
| ・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 | 承認 |
| 2. 院内で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した | 審議の結果 |
| ・ファイザー社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたPF-04965842の第Ⅲ相試験(長期投与) | 承認 |
| ・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） | 承認 |
| ・アムジェン株式会社の依頼による小児慢性片頭痛患者を対象としたAMG 334第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・早期アルツハイマー病患者を対象に抗タウモノクローナル抗体JNJ-63733657の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験 | 承認 |
| ・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INCB050465 (Parsaclisib) の第Ⅱ相試験 A Phase 2 study of INCB050465 (Parsaclisib) at the request of Incyte Biosciences Japan G.K. | 承認 |
| ・A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Dose-Ranging Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Upadacitinib in Subjects with Non-Segmental Vitiligo 非分節型白斑患者を対象としてウパダシチニブの安全性及び有効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、用量設定試験 | 承認 |
| ・ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimab の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| 3. 新たな安全性報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した | 審議の結果 |
| ・R04368451(rhuMAb2C4)/Ro45-2317の原発性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 中外製薬(株) | 承認 |
| ・ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| ・クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・シミック株式会社依頼による慢性期慢性骨髓性白血病患者を対象としたポナチニブの国際共同第Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験 小野薬品工業（株） | 承認 |
| ・ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるLFG316の発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象とした第Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・risankizumabの慢性局限型乾癬を対象とした第Ⅲ相試験 アッヴィ合同会社 | 承認 |
| ・ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌がんに対する第Ⅲ相試験 小野薬品（株） | 承認 |
| ・日本イーライリリー株式会社のリンバ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ (LY2835219)の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 承認 |

| | |
|---|----|
| ・中外製薬株式会社の依頼による早期（Prodramalから軽度）AD患者を対象としたGantenerumabの国際共同第III相試験 | 承認 |
| ・協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA402(Bardoxolone methyl)の第III相試験 | 承認 |
| ・協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA402(Bardoxolone methyl)の第III相試験 | 承認 |
| ・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 | 承認 |
| ・中外製薬株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMPDL3280A（アテゾリズマブ）の第III相試験 | 承認 |
| ・中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802(一般名：アレクチニブ)の第III相試験 | 承認 |
| ・アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌に対するオシメルチニブの第III相試験 | 承認 |
| ・過去の tralokinumab 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に tralokinumab の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験—ECZTEND レオファーマ株式会社 | 承認 |
| ・MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第III相試験 | 承認 |
| ・エーザイ株式会社の依頼によるBAN2401の第II相試験および継続試験 | 承認 |
| ・再発高リスク臨床病期Ⅰ期非小細胞肺癌に対する術前Nivolumab療法の安全性・有効性探索試験 医師主導治験 | 承認 |
| ・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 | 承認 |
| ・中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第III相試験 | 承認 |
| ・協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたKHK4827の第III相試験 | 承認 |
| ・PD-L1陽性のIB-IIIA期非小細胞肺癌に対するpembrolizumab + ramucirumabの導入療法と手術による集学的治療の第II相臨床試験 医師主導治験 | 承認 |
| ・ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたBMS-986165の第III相長期試験 | 承認 |
| ・中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたRO4876646とMPDL3280Aの第III相試験 | 承認 |
| ・ファイザー株式会社の依頼による、円形脱毛症患者を対象としたPF-06651600の長期第III相試験 | 承認 |
| ・MSD株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験 | 承認 |
| ・EffisayiTM2：汎発型膿胞性乾癬(GPP)の既往がある患者を対象としたBI655130(Spesolimab)のGPPフレアの再燃予防における有効性及び安全性を プラセボと比較する第IIb相,多施設共同,ランダム化,並行群間比較,二重盲検,プラセボ対象,用量設定試験 日本ベーリンガー・インゲルハイム株式会社 | 承認 |
| ・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 zilucopan の第III相試験（継続試験） | 承認 |
| ・アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第III相試験 | 承認 |
| ・セルジーン株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験 | 承認 |
| ・アムジェン株式会社の依頼による小児反復性片頭痛患者を対象としたAMG 334第III相試験 | 承認 |
| ・アムジェン株式会社の依頼による小児慢性片頭痛患者を対象としたAMG 334第III相試験 | 承認 |
| ・A Phase 3, Open Label, Multicenter, Randomized, Active controlled Study to Assess Pharmacokinetics and Compare the Efficacy, Safety, and Tolerability of P1101 vs Anagrelide as Second Line Therapy for Essential Thrombocythemia 本態性血小板血症の二次治療としてのP1101 の薬物動態を評価し、その有効性、安全性及び忍容性をアグレリドと比較する第III相、非盲検、多施設共同、無作為化、実薬対照試験 ファーマエッセンシア ジャパン株式会社 | 承認 |
| ・後天性血友病A患者を対象に、エミシズマブの安全性、有効性、薬物動態及び薬力学を評価する多施設共同、非盲検、非ランダム化、第III相臨床試験 中外製薬株式会社 | 承認 |

| | |
|--|----|
| ・中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第III相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験 アッヴィ合同会社 | 承認 |
| ・アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬Darolutamide(ODM-201)の第II相試験(医師主導治験) | 承認 |
| ・日本イーライリリー株式会社の依頼による小児片頭痛の急性期治療におけるLY573144のPIONEER PEDS1試験 | 承認 |
| ・日本イーライリリー株式会社の依頼による小児片頭痛患者を対象としたLY573144のPIONEER-PEDS2試験 | 承認 |
| ・ATLAS-OLE : 第VIII因子または第IX因子に対するインヒビター保有または非保有の血友病AまたはB患者を対象としてfitusiranの長期安全性および有効性を評価する非盲検試験 ATLAS-OLE : An Open-label, Long-term Safety and Efficacy Study of Fitusiran in Patients with Hemophilia A or B, with or without Inhibitory Antibodies to Factor VIII | 承認 |
| ・中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたRO7112689(Crovalimab)の第III相試験 | 承認 |
| ・中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のない発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたRO7112689(Crovalimab)の第III相試験 | 承認 |
| ・A Randomized, Open-Label, Phase 3 Study Evaluating Efficacy and Safety of Navitoclax in Combination with Ruxolitinib Versus Best Available Therapy in Subjects with Relapsed/Refractory Myelofibrosis(TRANSFORM-2) 再発/難治性骨髄線維症患者を対象にnavitoclax とルキソリチニブの併用投与の有効性及び安全性を利用可能な最良の治療と比較評価する無作為化非盲検第III相試験 (TRANSFORM-2) アッヴィ合同会社 | 承認 |
| ・中外製薬株式会社の依頼によるAD患者を対象としたGantenerumabの国際共同第IIIb相試験 | 承認 |
| ・上皮成長因子受容体 (EGFR) 変異陽性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメルチニブ単剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第III相無作為化多施設国際共同3群比較試験 (NeoADAURA) アストラゼネカ株式会社 | 承認 |
| ・日本イーライリリー株式会社の依頼による反復性片頭痛患者を対象としたLY2951742のREBUILD-1試験 | 承認 |
| ・日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性片頭痛青少年患者を対象としたLY2951742のREBUILD-2試験 | 承認 |
| ・第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第III相試験 | 承認 |
| ・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 | 承認 |
| ・ノバルティスファーマ株式会社の依頼による成人PNH患者を対象としたLNP023の第III相試験 | 承認 |
| ・大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験 | 承認 |
| ・現在の標準治療が困難な日本人真性多血症 (PV) 患者を対象としてP1101の有効性及び安全性を検討する第II相試験 (A19-201試験) 終了後の継続投与試験 | 承認 |
| ・骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLUSPATERCEPT(ACE-536) の第3相試験 | 承認 |
| ・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掌蹠膿疱症 (PPP) 患者を対象としたSpesolimabの非盲検長期第II相試験 | 承認 |
| ・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INCB050465 (Parsaclisib) の第II相試験 A Phase 2 study of INCB050465 (Parsaclisib) at the request of Incyte Biosciences Japan G.K. | 承認 |
| ・(治験国内管理人) IQVIAサービスシーズジャパン株式会社の依頼によるEpcooritamabの第I / II相試験 | 承認 |
| ・A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Cenobamate Adjunctive Therapy in Subjects with Partial Onset Seizures, with Optional Open-Label Extension 部分てんかん患者に対するcenobamate追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験 | 承認 |

| | |
|---|----|
| ・治験国内管理人Worldwide Clinical Trials Japan株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症（ALS）患者を対象としたAPL2の第Ⅱ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験 | 承認 |
| ・株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたEfgartigimod PH20 SC の第3相試験（長期試験） | 承認 |
| ・MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・早期アルツハイマー病患者を対象とした経口セマグルチドの効果及び安全性を検討する、無作為割り付け、二重盲検、プラセボ対照試験（EVOKE plus） | 承認 |
| ・早期アルツハイマー病患者を対象とした経口セマグルチドの効果及び安全性を検討する、無作為割り付け、二重盲検、プラセボ対照試験（EVOKE） | 承認 |
| ・MSD株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・治療歴のある重症血友病A患者を対象とした遺伝子組換え血液凝固第VIII 因子Fc - フォンヴィレブランド因子 - XTEN 融合タンパク質 (rFVIIIFc-VWF-XTEN ; BIVV001) の長期安全性及び有効性を検討する第Ⅲ相非盲検多施設共同試験 | 承認 |
| ・ノバルティスファーマ株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のない成人ノバルティスファーマ株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のない成人PNH患者を対象としたLNP023の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・成人のアトピー性皮膚炎患者を対象としたCC-93538の第2相試験 | 承認 |
| ・中外製薬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SA237（サトラリズマブ）の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Dose-Ranging Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Upadacitinib in Subjects with Non-Segmental Vitiligo 非分節型白斑患者を対象としてウパダシチニブの安全性及び有効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、用量設定試験 | 承認 |
| ・EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺がんを対象としたONO-7475 及びオシメルチニブの併用投与による非盲検非対照試験 | 承認 |
| ・アステラス製薬依頼のenfortumab vedotin (ASG-22CE) の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan) の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質 (MOG) 抗体関連疾患 (MOG-AD) の成人患者を対象としたROZANOLIXIZUMAB | 承認 |
| ・OptIMMize-1: 6歳以上18歳未満の中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたリサンキズマブの薬物動態、安全性及び有効性を評価する無作為化、実薬対照、有効性評価者盲検試験 | 承認 |
| ・第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象としたトラスツズマブ デルクスステカンの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamab の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・(治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼による活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブの第3相試験 | 承認 |
| ・非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・掌蹠膿疱症を有する日本人被験者を対象としたアプレミラスト(AMG407)の有効性と安全性を評価する第Ⅲ相他施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験 | 承認 |
| ・ノボノルディスク ファーマ株式会社の依頼による、Basalインスリンで治療中の2型糖尿病患者を対象とした、IcoSemaとBasal-Bolus療法を比較する第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・慢性血栓塞栓性肺高血圧症を対象としたエドキサバンの有効性及び安全性を検証するワルファリン対照、多施設共同ランダム化比較試験 第Ⅲ相医師主導治験 | 承認 |
| ・特発性肺線維症 (IPF) 患者を対象としたpamrevlumab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 | 承認 |
| ・株式会社メディサイエンスプランニング (治験国内管理人) の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としてC5阻害剤と比較するBCX9930の第Ⅱ相試験 | 承認 |

| | |
|--|----|
| ・株式会社メディサイエンスプランニング（治験国内管理人）の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としてプラセボと比較するBCX9930の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPNHを対象としたLNP023の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・A Phase 2b, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Cedirogant (ABBV 157) in Adult Subjects with Moderate to Severe Psoriasis. 中等症から重症の成人乾癬患者を対象としたcedirogant (ABBV-157) の安全性及び有効性を評価する第Ⅱb相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験 | 承認 |
| ・完全寛解にある日本人急性骨髓性白血病患者を対象とした維持療法としての経口用アザシチジン又はプラセボと最良支持療法との併用療法を検討する試験 | 承認 |
| ・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 | 承認 |
| ・アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第Ⅲ相臨床試験 | 承認 |
| ・小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| ・ブリストル・マイヤーズ スクイップ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたRPC1063の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・局所進行頭頸部癌患者を対象とした、Debio 1143と白金製剤を含む化学放射線療法を併用する第3相試験 | 承認 |
| ・グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎を対象とした第Ⅲ相試験(ANCHOR-1) | 承認 |

| 4. 治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した | 審議の結果 |
|---|-------|
| ・ブリストル・マイヤーズ スクイップ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたLEE011の第Ⅰb相試験 | 承認 |
| ・シミック株式会社依頼による慢性期慢性骨髓性白血病患者を対象としたポナチニブの国際共同第Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・日本イーライリリー株式会社のリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ (LY2835219)の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・中外製薬株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMPDL3280A（アテゾリズマブ）の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・T-DM1を含む標準的な抗HER2療法の治療歴があるHER2陽性切除不能及び/又は転移性乳癌患者を対象として抗HER2抗体薬物複合体であるDS-8201aを医師選択治療と比較検討する多施設共同無作為化非盲検実薬対照第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたKHK4827の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・日本イーライリリー株式会社の依頼による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・血友病A患者を対象としたNNC0365-3769 (Mim8) の有効性及び安全性を検討する試験 | 承認 |
| ・ARDSを対象としたNOA-001の探索的試験 | 承認 |
| ・OptIMMize-1: 6歳以上18歳未満の中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたリサンキズマブの薬物動態、安全性及び有効性を評価する無作為化、実薬対照、有効性評価者盲検試験 | 承認 |
| ・ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimab の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象としたトラスツズマブ デルクスティカンの第Ⅲ相試験 | 承認 |

| 5. 治験に関する変更申請書の内容について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した | 審議の結果 |
|---|-------|
| ・ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 承認 |
| ・クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験 | 承認 |

| | |
|--|----|
| ・ MK-3475の切除不能の局所再発又は転移性トリプルネガティブ乳癌の化学療法未治療患者を対象とした第Ⅲ相試験 M S D (株) | 承認 |
| ・ risankizumabの慢性局限型乾癬を対象とした第Ⅲ相試験 アッヴィ合同会社 | 承認 |
| ・ ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験 小野薬品(株) | 承認 |
| ・ 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・ 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・ 日本イーライリリー株式会社の依頼による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・ 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・ アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌に対するオシメルチニブの第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・ エーザイ株式会社の依頼によるBAN2401の第Ⅱ相試験および継続試験 | 承認 |
| ・ 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 | 承認 |
| ・ 日本イーライリリー株式会社の依頼による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・ PD-L1陽性のIB-IIIA期非小細胞肺癌に対するpembrolizumab + ramucirumabの導入療法と手術による集学的治療の第Ⅱ相臨床試験 医師主導治験 | 承認 |
| ・ ファイザー株式会社の依頼による、円形脱毛症患者を対象としたPF-06651600の長期第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・ MSD株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・ 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) | 承認 |
| ・ A Phase 3, Open Label, Multicenter, Randomized, Active controlled Study to Assess Pharmacokinetics and Compare the Efficacy, Safety, and Tolerability of P1101 vs Anagrelide as Second Line Therapy for Essential Thrombocythemia 本態性血小板血症の二次治療としてのP1101の薬物動態を評価し、その有効性、安全性及び忍容性をアグレリドと比較する第Ⅲ相、非盲検、多施設共同、無作為化、実薬対照試験 ファーマエッセンシアジャパン株式会社 | 承認 |
| ・ 中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第Ⅲ相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験 アッヴィ合同会社 | 承認 |
| ・ アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬Darolutamide(ODM-201)の第Ⅱ相試験(医師主導治験) | 承認 |
| ・ 日本イーライリリー株式会社の依頼による小児片頭痛患者を対象としたLY573144のPIONEER-PEDS2試験 | 承認 |
| ・ 早期アルツハイマー病患者を対象に抗タウモノクローナル抗体JNJ-63733657の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験 | 承認 |
| ・ 末梢型肺癌患者に対するME2906及びPNL6405PLCを用いた光線力学的療法に関する無治療群対照比較試験 医師主導治験 | 承認 |
| ・ 中外製薬株式会社の依頼によるAD患者を対象としたGantenerumabの国際共同第Ⅲb相試験 | 承認 |
| ・ 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 | 承認 |
| ・ 大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第Ⅰ相試験 | 承認 |
| ・ 現在の標準治療が困難な日本人真性多血症(PV)患者を対象としてP1101の有効性及び安全性を検討する第Ⅱ相試験(A19-201試験)終了後の継続投与試験 | 承認 |
| ・ 骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLUSPATERCEPT(ACE-536)の第3相試験 | 承認 |

| | |
|---|----|
| ・原発性眼内悪性リンパ腫に対するONO-4059（ブルトンキナーゼ阻害剤）の医師主導治験による第Ⅱ相二重盲検比較試験 | 承認 |
| ・（治験国内管理人）IQVIAサービスシーズジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamabの第Ⅰ／Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Cenobamate Adjunctive Therapy in Subjects with Partial Onset Seizures, with Optional Open-Label Extension 部分でんかん患者に対するcenobamate追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験 | 承認 |
| ・グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による好酸球性副鼻腔炎患者を対象としたSB-240563の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・治験国内管理人Worldwide Clinical Trials Japan株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症（ALS）患者を対象としたAPL2の第Ⅱ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験 | 承認 |
| ・株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたEfgartigimod PH20 SC の第3相試験（長期試験） | 承認 |
| ・MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・早期アルツハイマー病患者を対象とした経口セマグルチドの効果及び安全性を検討する、無作為割り付け、二重盲検、プラセボ対照試験（EVOKE plus） | 承認 |
| ・早期アルツハイマー病患者を対象とした経口セマグルチドの効果及び安全性を検討する、無作為割り付け、二重盲検、プラセボ対照試験（EVOKE） | 承認 |
| ・MSD株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・中外製薬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SA237（サトラリズマブ）の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・OptIMMize-1: 6歳以上18歳未満の中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたリサンキズマブの薬物動態、安全性及び有効性を評価する無作為化、実薬対照、有効性評価者盲検試験 | 承認 |
| ・ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimab の第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・大塚製薬の依頼による再発又は難治性のDLBCL患者を対象としたOPB-111077の第Ⅰ相試験 | 承認 |
| ・非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第Ⅲ相試験 | 承認 |
| ・掌蹠膿疱症を有する日本人被験者を対象としたアプレミラスト(AMG407)の有効性と安全性を評価する第Ⅲ相他施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験 | 承認 |
| ・慢性血栓塞栓性肺高血圧症を対象としたエドキサバンの有効性及び安全性を検証するワルファリン対照、多施設共同ランダム化比較試験 第Ⅲ相医師主導治験 | 承認 |
| ・他の治療選択肢がない、急性期症状が認められる汎発型膿疱性乾癬患者にスペソリマブを提供するための日本における拡大治験 | 承認 |
| ・株式会社メディサイエンスプランニング（治験国内管理人）の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としてC5阻害剤と比較するBCX9930の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・株式会社メディサイエンスプランニング（治験国内管理人）の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としてプラセボと比較するBCX9930の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・アッヴィ合同会社の依頼によるABBV-154の第Ⅱ相試験 | 承認 |
| ・A Phase 2b, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Cedirogant (ABBV 157) in Adult Subjects with Moderate to Severe Psoriasis. 中等症から重症の成人乾癬患者を対象としたcedirogant (ABBV-157) の安全性及び有効性を評価する第Ⅱb 相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験 | 承認 |
| ・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 | 承認 |
| ・アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第Ⅲ相臨床試験 | 承認 |

| | |
|---|------------|
| ・ ブリストル・マイヤーズ スクイプ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象とした RPC1063の第II/III相試験 | 承認 |
| ・ 局所進行頭頸部癌患者を対象とした、Debio 1143と白金製剤を含む化学放射線療法を併用する第3相試験 | 承認 |
| ・ アストラゼネカ株式会社の依頼による線維化を伴う非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎の成人患者を対象と したcotadutide皮下投与の安全性及び有効性を評価する試験 | 修正の上 承認 |
| ・ 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 | 承認 |

6. 医師主導治験のモニタリング報告書について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した 審議の結果

| | |
|---|----|
| ・ 再発高リスク臨床病期Ⅰ期非小細胞肺癌に対する術前Nivolumab療法の安全性・有効性探索試験 医師主 導治験 | 承認 |
| ・ PD-L1陽性のIB-IIIA期非小細胞肺癌に対するpembrolizumab + ramucirumabの導入療法と手術による集 学的治療の第II相臨床試験 医師主導治験 | 承認 |
| ・ PD-L1陽性のIB-IIIA期非小細胞肺癌に対するpembrolizumab + ramucirumabの導入療法と手術による集 学的治療の第II相臨床試験 医師主導治験 | 承認 |
| ・ 末梢型肺癌患者に対するME2906及びPNL6405PLCを用いた光線力学的療法に関する無治療群対照比較試 験 医師主導治験 | 承認 |