第358回 聖マリアンナ医科大学附属病院等治験審査委員会 会議の記録の概要

- 1. 開催日時 2021年1月14日 (木) 17時00分~18時05分
- 2. 開催場所 東館 3 階 会議室
- 3. 出席委員名 遊 道 和 雄、柴 垣 有 吾、青 木 浩 文、大 江 和 子、 大 川 順 子、長 田 尚 彦、木 田 圭 亮、佐 治 久 、 砂 川 優、田 中 恒 明、玉 井 勇 人、月 岡 眞知子、 成 田 早 苗、長 谷 川 浩、山 崎 哲

1. 報告事項

- 【1】以下の迅速審査について報告された。
 - D873 大学「オテズラ®錠 一般使用成績調査」
 新規(2020年12月9日(水)実施: 承認)
 - 2) D874 大学「メーゼント錠 特定使用成績調査」 新規(2020 年 12 月 8 日(火) 実施: 承認)
 - 3) D875 西部「ベレキシブル®錠 80mg 特定使用成績調査」 新規(2020 年 12 月 14 日(月)実施: 承認)
 - 4) D876 大学「エンスプリング®皮下注 一般使用成績調査」 新規(2020年12月16日(水)実施:承認)
 - 5) A 第 2295 大学号「協和キリン株式会社の依頼による早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象とした KW-3357 の第Ⅲ相試験」

契約症例数の追加(2020年12月28日(月)承認)

- 【2】下記治験及び製造販売後臨床試験について、治験及び製造販売後臨床試験の終了が報告 された。
 - 1) A 第 2236 大学号 「中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした RO5532961 (ipatasertib) の第Ⅲ相試験」
 - 2) A 第 2242 大学号「標準治療に不応または不耐の切除不能進行・再発胃癌患者に対する TAS-102+イリノテカン併用療法の第 I/II 相多施設共同試験」
 - 3) A第 2243 大学号「(治験国内管理人) 株式会社 Integrated Development Associates の依頼によるアルポート症候群患者を対象としたバルドキソロンメチルの有効性及び 安全性を検討する第 2/3 相試験」

- 4) A 第 2259 大学号「ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による遠隔転移を有する結腸・ 直腸がん患者を対象とした SP-04/PledOx のがん化学療法誘発性末梢神経障害の発現 抑制効果を検討する第Ⅲ相試験」
- 5) A第 2260 大学号「ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による術後補助化学療法を実施する結腸・直腸がん患者を対象とした SP-04/PledOx のがん化学療法誘発性末梢神経障害の発現抑制効果を検討する第Ⅲ相試験」
- 【3】下記治験及び製造販売後臨床試験について、開発の中止等に関する報告がされた。
 - 1) A第 2126 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による臨床薬理試験」
 - 2) A 第 2129 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-118 の膵癌患者を対象とした第 III 相試験」
 - 3) A第2146大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による臨床薬理試験」
 - 4) A 第 2163 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした TAS-118/L-OHP の第 III 相試験」
 - 5) A 第 2210 大学号「局所進行胃癌の周術期における TAS-118/Oxaliplatin 療法及び TAS-118 療法の忍容性確認試験」
 - 6) A第 2297 大学号「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」

2. 審議事項

- 【1】新規申請治験(下記治験及び製造販売後臨床試験について、これまでに得られている非臨床試験成績及び前相臨床試験成績等に基づき、実施の妥当性について審議した。)
 - 1) A第2319大学号「ギラン・バレー症候群患者を対象にエクリズマブの有効性及び安全性を評価する第3相試験」

審議結果:承認

2) A 第 2320 大学号「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」

審議結果:承認

3) A 第 2321 大学号「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患者を対象とした ACZ885(カナキヌマブ)の第Ⅲ相試験」

- 【2】変更届(下記治験及び製造販売後臨床試験について、実施計画書、治験薬概要書、同意 説明文書、症例報告書、その他資料の改訂に基づき、引き続き治験及び製造販売後臨床 試験を実施することの妥当性について審議した。)
 - 1) A 第 2106 大学号「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による NNC-0156-0000-0009 の安全性、有効性及び薬物動態」

審議結果:承認

2) A 第 2154 大学号「アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者を対象とした AZD2281 の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

3) A 第 2216 大学号 「顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症患者を対象とした 医師主導治験」

審議結果:承認

4) A 第 2224 大学号 「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 と BMS-734016 の 食道がんに対する第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

5) A 第 2225 大学号「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の卵巣がんに対する第 III 相試験」

審議結果:承認

6) A 第 2227 大学号「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 |

審議結果:承認

7) A第 2242 大学号「標準治療に不応または不耐の切除不能進行・再発胃癌患者に対する TAS-102+イリノテカン併用療法の第 I/II 相多施設共同試験」

審議結果:承認

8) A第 2246 大学号「BRAF V600E 遺伝子変異陽性切除不能進行・再発大腸がん患者 を 対象としたエリブリン療法の多施設共同第Ⅱ相臨床試験(医師主導治験)」

審議結果:承認

9) A 第 2250 大学号「V600E 以外の BRAF 遺伝子変異陽性、切除不能・再発大腸がん患者を対象とした Encorafenib+Binimetinib+セツキシマブ併用療法の有効性・安全性・proof-of-concept(POC)を検討する多施設共同第 II 相臨床試験(医師主導治験)」

10) A 第 2252 大学号「MSD 株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

11) A 第 2265 大学号「BRCA 変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブ併用投与又はペムブロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

12) A 第 2269 大学号「Regeneron Pharmaceuticals, Inc.の依頼による子宮頸がん患者を対象とした REGN2810 の第 III 相試験」

審議結果:承認

13) A第 2270 大学号「アムジェン株式会社の依頼による片頭痛患者を対象とした AMG334 第Ⅲ相試験 |

審議結果:承認

14) A 第 2272 大学号「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」

審議結果:承認

15) A 第 2277 大学号「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」

審議結果:承認

16) A 第 2278 大学号「慢性活動性 Epstein-Barr ウイルス感染症に対するルキソリチニブの単剤療法の有効性、安全性に関する第 II 相試験(医師主導治験)」

審議結果:承認

17) A 第 2283 大学号「日本人の後天性血栓性血小板減少性紫斑病患者を対象とした caplacizumabの試験」

- 18) A 第 2284 大学号「KM バイオロジクス株式会社の KD2-305 第 II / III 相試験」 審議結果: 承認
- 19) A 第 2286 大学号「アムジェン株式会社の依頼による AMG 510 の第 I /Ⅱ 相試験」 審議結果: 承認

20) A第 2287 大学号「成人皮膚筋炎(DM)患者を対象に IgPro20(皮下注射用人免疫グロブリン Hizentra®)の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験」

審議結果:承認

21) A第 2289 大学号「小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリブマブの第Ⅲb 相試験」

審議結果:承認

22) A 第 2290 大学号「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」

審議結果:承認

23) A 第 2293 大学号「血中循環腫瘍 DNA で HER2 遺伝子増幅が検出された切除不能固 形がん患者を対象とする DS-8201a 療法の多施設共同臨床第Ⅱ相試験」

審議結果:承認

24) A 第 2294 東横号「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」

審議結果:承認

25) A 第 2295 大学号 「協和キリン株式会社の依頼による早発型重症妊娠高血圧腎症患者を 対象とした KW-3357 の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

26) A第 2296 大学号「アッヴィ合同会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(SELECT-Takayasu)」

審議結果:承認

27) A 第 2298 大学号「サノフィ株式会社の依頼による治療歴のある 12 歳以上の重症血友病 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)の安全性、有効性及び薬物動態を検討する非盲検多施設共同第 3 相試験」

審議結果:承認

28) A第 2301 多摩号「富士フイルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象とした ソリスロマイシンの臨床第 III 相試験」

審議結果:承認

29) A 第 2302 大学号「小野薬品工業株式会社の依頼による BRAF 遺伝子変異を有する転

移性結腸・直腸がん患者を対象とした ONO-7702 (エンコラフェニブ) /ONO-7703 (ビニメチニブ) の拡大治験 |

審議結果:承認

30) A第2303 大学号「バイエル薬品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高用量 アフリベルセプトの第 II / III 相試験」

審議結果:承認

31) A 第 2306 大学号「アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした AMG510 の第 III 相試験」

審議結果:承認

32) A 第 2310 大学号「アッヴィ合同会社の依頼による巨細胞動脈炎患者を対象としてウパ ダシチニブの有効性及び安全性を評価する第 III 相多施設共同無作為化二重盲検プラ セボ対照試験(SELECT-GCA)」

審議結果:承認

33) A 第 2311 大学号「MSD 株式会社の依頼による結腸・直腸癌患者を対象とした MK - 7339 の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

- 34) A 第 2312 大学号「KM バイオロジクス株式会社の KD2-305 継続投与試験」 審議結果: 承認
- 35) A 第 2315 大学号「Isofol Medical AB 社の依頼による結腸直腸癌患者を対象とした arfolitixorin の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

36) C 第 7401 大学号「中外製薬株式会社の依頼による血友病 A 患者を対象としたエミシズマブの第IV相試験」

審議結果:承認

【3】継続審議

- ① 治験実施状況報告(下記治験及び製造販売後臨床試験について、治験期間が1年を超えるため、治験及び製造販売後臨床試験を継続して行うことの妥当性について審議した。)
 - 1) A第 2266 大学号「中等度から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の導入療法及び維持療法における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試験」

2) A第2267 大学号「中等度から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)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」

審議結果:承認

3) A 第 2268 大学号「潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の安全性 及び有効性を評価する第 III 相多施設共同長期継続投与試験」

審議結果:承認

4) A第 2296 大学号「アッヴィ合同会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(SELECT-Takayasu)」

審議結果:承認

5) G 第 2 大学号 「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」

審議結果:承認

- ② モニタリング/監査 報告書(下記医師主導治験において、治験及び製造販売後臨床試験が適切に行われているかどうか又は適切に行われたかどうかについて審議した。)
 - 1) A第 2185 大学号「HAM 患者を対象とした医師主導治験」

審議結果:承認

2) A第 2202 大学号「HAM 患者を対象とした医師主導治験」

審議結果:承認

3) A第 2218 大学号「続発性難治性気胸患者を対象とした医師主導治験」

審議結果:承認

4) A第 2262 大学号「EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験」

- ③ 有害事象報告(院内)(下記治験及び製造販売後臨床試験からの、当施設で発生した重篤な副作用について、引き続き治験及び製造販売後臨床試験を実施することの妥当性について審議した。)
 - 1) A 第 2154 大学号「アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者を対象とした AZD2281 の第Ⅲ相試験 |

審議結果:承認

2) A第2175 大学号「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象とした LCZ696 の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

3) A第 2185 大学号「HAM 患者を対象とした医師主導治験」

審議結果:承認

4) A第 2262 大学号「EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第Ⅱ相 試験」

審議結果:承認

5) A 第 2281 大学号「1 剤以上の標準治療で効果不十分な疾患活動性を有する多発性筋 炎及び皮膚筋炎患者を対象としたウステキヌマブの第 3 相, 多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間試験」

審議結果:承認

6) A第 2293 大学号「血中循環腫瘍 DNA で HER2 遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とする DS-8201a 療法の多施設共同臨床第 II 相試験 |

審議結果:承認

7) A第 2302 大学号「小野薬品工業株式会社の依頼による BRAF 遺伝子変異を有する転移性結腸・直腸がん患者を対象とした ONO-7702 (エンコラフェニブ) /ONO-7703 (ビニメチニブ) の拡大治験」

審議結果:承認

- ④ 有害事象報告(院外・海外)(下記治験及び製造販売後臨床試験からの、当該治験薬及び製造販売後臨床試験薬で発生した重篤な副作用、対照薬の使用上の注意の改訂、当該治験薬及び製造販売後臨床試験薬に関係する外国措置報告等について、引き続き治験及び製造販売後臨床試験を実施することの妥当性について審議した。)
 - 1) A 第 2137 大学号「中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした RO5304020 と RO4368451 の第 III 相試験」

審議結果:承認

2) A 第 2154 大学号「アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者を対象とした AZD2281 の第 \mathbf{III} 相試験」

3) A 第 2162 大学号「日本イーライリリー株式会社の依頼による進行・転移性乳がん患者を対象としたフルベストラント単剤又は LY2835219 併用の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

4) A第 2206 大学号「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 MK-3475 及び化学療法併用投与とプラセボ及び化学療法併 用投与を比較する二重盲検、無作為化、第Ⅲ相試験(KEYNOTE-355)」

審議結果:承認

5) A 第 2216 大学号「顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症患者を対象とした医師主導治験」

審議結果:承認

6) A第 2220 大学号「MSD 株式会社の依頼によるトリプルネガティブ乳癌患者を対象と した MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

7) A 第 2228 大学号「MSD 株式会社依頼の早期非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

8) A 第 2230 大学号「協和キリン株式会社の依頼によるヒト T 細胞白血病ウイルス関連 脊髄症患者を対象とした KW-0761 第Ⅲ相臨床試験」

審議結果:承認

9) A第 2231 大学号「日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2 陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

10) A 第 2233 大学号「クリゾチニブの再発または難治性 ALK (anaplastic lymphoma kinase) 陽性未分化大細胞型リンパ腫 (anaplastic large cell lymphoma, ALCL) に対する第 I/II 相および再発または難治性神経芽腫に対する第 I 相医師主導治験」

審議結果:承認

11) A第 2236 大学号 「中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした RO5532961 (ipatasertib) の第Ⅲ相試験 |

審議結果:承認

12) A第 2242 大学号「標準治療に不応または不耐の切除不能進行・再発胃癌患者に対す

る TAS-102+イリノテカン併用療法の第 I/II 相多施設共同試験 L

審議結果:承認

13) A第 2243 大学号「(治験国内管理人) 株式会社 Integrated Development Associates の依頼によるアルポート症候群患者を対象としたバルドキソロンメチルの有効性及び 安全性を検討する第 2/3 相試験」

審議結果:承認

14) A 第 2246 大学号「BRAF V600E 遺伝子変異陽性切除不能進行・再発大腸がん患者 を 対象としたエリブリン療法の多施設共同第 II 相臨床試験 (医師主導治験)」

審議結果:承認

15) A第 2250 大学号「V600E 以外の BRAF 遺伝子変異陽性、切除不能・再発大腸がん患者を対象とした Encorafenib+Binimetinib+セツキシマブ併用療法の有効性・安全性・proof-of-concept(POC)を検討する多施設共同第 II 相臨床試験(医師主導治験)」

審議結果:承認

16) A 第 2252 大学号「MSD 株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

17) A 第 2258 大学号「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」

審議結果:承認

18) A第 2262 大学号「EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験」

審議結果:承認

19) A 第 2264 大学号「アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺 癌患者を対象とした Zolbetuximab の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

20) A第 2265 大学号「BRCA 変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブ併用投与又はペムブロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

21) A 第 2266 大学号「中等度から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシ

チニブ(ABT-494)の導入療法及び維持療法における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試験」

審議結果:承認

22) A第 2268 大学号「潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の安全性 及び有効性を評価する第 III 相多施設共同長期継続投与試験」

審議結果:承認

23) A 第 2272 大学号「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」

審議結果:承認

24) A 第 2276 大学号「ユーシービージャパン株式会社の依頼による Brivaracetam (ucb34714) の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

25) A 第 2277 大学号「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」

審議結果:承認

26) A 第 2278 大学号 「慢性活動性 Epstein-Barr ウイルス感染症に対するルキソリチニブ の単剤療法の有効性、安全性に関する第 II 相試験(医師主導治験)」

審議結果:承認

27) A 第 2281 大学号「1 剤以上の標準治療で効果不十分な疾患活動性を有する多発性筋 炎及び皮膚筋炎患者を対象としたウステキヌマブの第 3 相, 多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間試験」

審議結果:承認

28) A 第 2283 大学号「日本人の後天性血栓性血小板減少性紫斑病患者を対象とした caplacizumab の試験」

審議結果:承認

29) A 第 2285 大学号「ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による concizumab の 予防治療における有効性及び安全性の検討」

審議結果:承認

30) A 第 2286 大学号「アムジェン株式会社の依頼による AMG 510 の第 I / II 相試験」 審議結果: 承認 31) A 第 2287 大学号「成人皮膚筋炎(DM)患者を対象に IgPro20(皮下注射用人免疫 グロブリン Hizentra®)の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験」

審議結果:承認

32) A 第 2288 大学号「中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 2b/3 相,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」

審議結果:承認

33) A 第 2289 大学号「小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲb 相試験」

審議結果:承認

34) A 第 2290 大学号「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」

審議結果:承認

35) A 第 2292 大学号「ユーシービージャパン株式会社の依頼による Brivaracetam (ucb34714) の第Ⅲ相長期継続投与試験」

審議結果:承認

36) A 第 2293 大学号「血中循環腫瘍 DNA で HER2 遺伝子増幅が検出された切除不能固 形がん患者を対象とする DS-8201a 療法の多施設共同臨床第 II 相試験」

審議結果:承認

37) A 第 2294 東横号「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」

審議結果:承認

38) A 第 2295 大学号「協和キリン株式会社の依頼による早発型重症妊娠高血圧腎症患者 を対象とした KW-3357 の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

39) A 第 2296 大学号「アッヴィ合同会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としてウパ ダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセ ボ対照試験(SELECT−Takayasu)」

審議結果:承認

40) A 第 2299 大学号「協和キリン株式会社(国内治験管理人)の依頼による慢性腎臓病 患者を対象とした RTA 402(Bardoxolone methyl)の継続試験」 審議結果:承認

41) A 第 2302 大学号「小野薬品工業株式会社の依頼による BRAF 遺伝子変異を有する転移性結腸・直腸がん患者を対象とした ONO-7702 (エンコラフェニブ) /ONO-7703 (ビニメチニブ) の拡大治験」

審議結果:承認

42) A 第 2303 大学号「バイエル薬品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高用量 アフリベルセプトの第 II / III 相試験」

審議結果:承認

43) A 第 2304 大学号「日本人患者を対象とした遺伝性血管性浮腫発作の予防に対する人血漿由来 C1・インアクチベーター皮下投与の有効性、安全性及び薬物動態を検討する非盲検、単一群、非無作為化、第 3 相試験」

審議結果:承認

44) A 第 2305 大学号 「血中循環腫瘍 DNA 陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象と した FTD/TPI 療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第 III 相試験」

審議結果:承認

45) A 第 2306 大学号「アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした AMG510 の第 III 相試験」

審議結果:承認

46) A 第 2310 大学号「アッヴィ合同会社の依頼による巨細胞動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第 III 相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(SELECT-GCA)」

審議結果:承認

47) A 第 2311 大学号「MSD 株式会社の依頼による結腸・直腸癌患者を対象とした MK - 7339 の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

48) A 第 2315 大学号「Isofol Medical AB 社の依頼による結腸直腸癌患者を対象とした arfolitixorin の第Ⅲ相試験」

審議結果:承認

49) B第33大学号「焦点切除術を検討する難治性てんかん患者を対象とした AMPA-PET 検査のてんかん焦点診断における有効性を検討する探索的治験」