

1. 開催日時 2023年11月9日(木) 17時00分～17時30分
2. 開催場所 教育棟 会議室
3. 出席委員名 柴垣有吾、青木浩文、安藤あゆ、大江和子、
落合康利、木田圭亮、小泉哲、坂上逸孝
佐治久、砂川優、玉井勇人、月岡眞知子、
堤妙子、松本伸行、安田宏、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。

- 1) D1019 大学「ベリナート皮下注用 特定使用成績調査」
新規(2023年10月10日(火)実施:承認)
- 2) D1020 大学「献血ヴェノグロブリン®IH10%静注 一般使用成績調査」
新規(2023年10月18日(水)実施:承認)
- 3) D1021 西部「サフネロー点滴静注 300mg 特定使用成績調査」
新規(2023年10月18日(水)実施:承認)
- 4) D1022 西部「タバリス®錠 100mg・150mg 特定使用成績調査」
新規(2023年11月2日(木)実施:承認)
- 5) D1023 西部「ユルトミリス®点滴静注 300mg、ユルトミリス®HI点滴静注 300mg/3mL、
1100mg/11mL 特定使用成績調査」
新規(2023年10月31日(火)実施:承認)
- 6) A 第 2386 大学号「シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による日本人のステ
ル病(SJIA 及び AOSD)患者を対象とした anakinra の第Ⅲ相試験」
臨床試験変更届(2023年10月16日(月)承認)
- 7) A 第 2388 大学号「中外製薬株式会社の依頼による抗 NMDAR 脳炎又は抗 LGI1 脳炎
患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験」
臨床試験変更届(2023年10月24日(火)承認)
- 8) A 第 2415 大学号-1「大塚製薬の依頼による心性浮腫(うっ血性心不全)を対象とし
た OPC-131461 の第Ⅱ相試験」
臨床試験変更届(2023年10月30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 2274 大学号「バイオジェン株式会社の依頼による治験」
- 2) 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 MK7339 の第Ⅲ相試験」
- 3) A 第 2323 大学号「PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした lonapegsomatropin の第 3 相試験」
- 4) A 第 2359 大学号「アムジェン株式会社の依頼による Efavaleukin Alfa (AMG 592) の第Ⅱb 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 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」

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 2441 大学号「興和株式会社の依頼による K-001（ペマフィブラートとトログリフロジンの併用療法）の第Ⅱ相試験」

審議結果：承認

【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 2204 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成長ホルモン分泌不全性低身長患者を対象とした NNC0195-0092 の第 2 相臨床試験」

審議結果：承認

- 3) 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

- 4) 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第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 5) 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

- 6) 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

- 7) A 第 2314 大学号「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第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 8) A 第 2322 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非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 9) A 第 2324 大学号「膀胱全摘除術に不適合である、又は膀胱全摘除術を選択しなかった、カルメット・ゲラン桿菌（BCG）膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）患者を対象として、TAR-200 と Cetrelimab の併用、TAR-200 単独、又は Cetrelimab 単独の有効性及び安全性を評価する第 2b 相臨床試験」

審議結果：承認

- 10) A 第 2328 大学号「MSD 株式会社の依頼による MK-1654 の後期第Ⅱ相／第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 11) A 第 2332 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症を対象とした JNJ-67896062 の第Ⅲ相臨床試験」

審議結果：承認

- 12) A 第 2342 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-42756493 の第 2 相試験」

審議結果：承認

- 13) A 第 2354 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非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第Ⅱ相試験」
審議結果：承認
- 14) A 第 2356 大学号「BI 425809 の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験 (CONNEX-1)」
審議結果：承認
- 15) A 第 2363 大学号「第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象とした DS-8201a (トラスツズマブ デルクステカン) の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 16) A 第 2369 大学号「バイエル薬品株式会社の依頼による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、標準治療に上乘せした 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」
審議結果：承認
- 17) A 第 2372 大学号「PRA ヘルスサイエンス株式会社 (治験国内管理人) の依頼によるスチル病 (全身型若年性特発性関節炎及び成人発症スチル病を含む) に伴うマクロファージ活性化症候群 (MAS) 又は全身性エリテマトーデスに伴う MAS を有する小児及び成人を対象とした Emapalumab の第Ⅱ/Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 18) A 第 2375 大学号「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症患者を対象とした BG00002 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 19) A 第 2376 大学号「田辺三菱製薬株式会社による第Ⅰ相試験」
審議結果：承認
- 20) A 第 2378 大学号「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」
審議結果：承認
- 21) A 第 2381 大学号「血友病 A/B 小児患者を対象とした concizumab の有効性及び安全性を検討する試験」
審議結果：承認
- 22) A 第 2386 大学号「シミック株式会社 (治験国内管理人) の依頼による日本人のス

チル病 (SJIA 及び AOSD) 患者を対象とした anakinra の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

23) A 第 2389 大学号「小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験」

審議結果：承認

24) A 第 2394 大学号「Biohaven Pharmaceuticals の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第 III 相試験」

審議結果：承認

25) A 第 2395 大学号「Biohaven Pharmaceuticals の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第 II/III 相試験」

審議結果：承認

26) A 第 2400 大学号「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に cotadutide 皮下投与の安全性及び有効性を評価する試験」

審議結果：承認

27) A 第 2401 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による特定の FGFR の変異又は融合を有する日本人膀胱癌患者を対象に TAR-210 の忍容性, 安全性及び薬物動態を評価する第 1 相試験」

審議結果：承認

28) A 第 2403 大学号「ドネペジルのドラッグリポジショニングによる COVID-19 後遺症治療薬の開発—精神症状治療薬へのリポジショニング—」

審議結果：承認

29) A 第 2403 大学号- I 「ドネペジルのドラッグリポジショニングによる COVID-19 後遺症治療薬の開発—精神症状治療薬へのリポジショニング—」

審議結果：承認

30) A 第 2406 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性を有する特発性炎症性筋疾患患者を対象として nipocalimab の有効性及び安全性を評価する多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間比較第 2 相試験」

審議結果：承認

31) A 第 2409 大学号「グラクソ・スミスクライン株式会社による非アルコール性脂肪肝炎の患者を対象とした第 II 相試験」

審議結果：承認

- 32) A 第 第 2411 大学号「(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤 (GWP42003-P) の第 3 相試験」
審議結果：承認
- 33) A 第 2412 多摩号「ドネペジルのドラッグリポジショニングによる COVID-19 後遺症治療薬の開発—精神症状治療薬へのリポジショニング」
審議結果：承認
- 34) A 第 2416 大学号「HER2 陽性転移性結腸直腸癌被験者を対象に、一次治療としてのトラスツズマブ及び mFOLFOX6 併用 tucatinib をセツキシマブ若しくはベバシズマブ併用又は非併用 mFOLFOX6 と比較する非盲検、無作為化、第 3 相試験」
審議結果：承認
- 35) A 第 2421 大学号「サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社 (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 IMVT-1401 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 36) A 第 2425 大学号「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 Iclepertin の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相継続試験 (CONNEX-X)」
審議結果：承認
- 37) A 第 2426 大学号「アッヴィ合同会社の依頼による ABT-494 (Upadacitinib) の多施設共同、無作為化、非盲検試験」
審議結果：承認
- 38) A 第 2427 大学号「肝硬変前の非アルコール性脂肪肝炎 (nonalcoholic steatohepatitis : NASH) 成人を対象に MK-6024 を投与した際の有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験」
審議結果：承認
- 39) A 第 2429 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による胃腺癌、食道胃接合部腺癌及び食道腺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 40) A 第 2430 大学号「網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリバルセプトの有効性及び安全性」
審議結果：承認

- 41) A 第 2432 大学号「協和キリン株式会社（治験国内管理人）の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG451 の第 III 相試験」
審議結果：承認
- 42) A 第 2436 大学号-1「酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象として Tozorakimab (MEDI3506) の有効性及び安全性を評価する試験 (TILIA 試験)」
審議結果：承認
- 43) A 第 2436 西部号-2「酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象として Tozorakimab (MEDI3506) の有効性及び安全性を評価する試験 (TILIA 試験)」
審議結果：承認
- 44) A 第 2437 大学号「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 (litifilimab) の第 II/III 相試験」
審議結果：承認
- 45) B 第 35 大学号「心臓リハビリテーションの適応となる心疾患患者を対象とした 21 RH-01 の有効性及び安全性を検証する多施設共同無作為化並行群間比較試験」
審議結果：承認
- 46) 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
- 47) G 第 3 大学号「冠動脈バイパス手術 (CABG) を施行する虚血性心疾患に伴う重症心不全患者に対するヒト (同種) iPS 細胞由来心筋球 (HS-001) の第 I/II 相試験」
審議結果：承認
- 48) G 第 7 大学号「日本人の BCG 不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者に対する FE 999326 の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第 III 相オープン試験」
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 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

- 2) 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
- 3) A 第 2363 大学号「第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象とした DS-8201a (トラスツズマブ デルクステカン) の第 III 相試験」
審議結果：承認
- 4) A 第 2366 大学号「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」
審議結果：承認
- 5) A 第 2367 大学号「武田薬品工業株式会社の依頼による、ctDNA の存在に基づく分子的疾患を有する、HER2 陰性 BRCA 変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの有効性及び安全性のプラセボとの比較試験」
審議結果：承認
- 6) A 第 2368 大学号「日本イーライリリー株式会社の依頼による第 III 相試験」
審議結果：承認
- 7) A 第 2369 大学号「バイエル薬品株式会社の依頼による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」
審議結果：承認
- 8) A 第 2371 西部号「先天性副腎過形成を有する 16 歳以上の患者を対象として 9 Chronocort をヒドロコルチゾン速放性製剤による補充療法と比較する無作為化二重盲検実薬対照第 3 相試験」
審議結果：承認
- 9) A 第 2388 大学号「中外製薬株式会社の依頼による抗 NMDAR 脳炎又は抗 LGI1 脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第 III 相試験」
審議結果：承認
- 10) A 第 2404 大学号「アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象とした AMG407(アプレミラスト)の第 III 相試験」
審議結果：承認

- 11) A 第 2406 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性を有する特発性炎症性筋疾患患者を対象として nipocalimab の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較第 2 相試験」
審議結果：承認
- 12) A 第 2411 大学号「(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤 (GWP42003-P) の第 3 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 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
- 2) 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
- 3) 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
- 4) A 第 2403 大学号-I「ドネペジルのドラッグリポジショニングによる COVID-19 後遺症治療薬の開発—精神症状治療薬へのリポジショニング」
審議結果：承認
- 5) A 第 2412 多摩号「ドネペジルのドラッグリポジショニングによる COVID-19 後遺症治療薬の開発—精神症状治療薬へのリポジショニング」
審議結果：承認
- 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 2424 大学号「シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベド

チン（EV）とペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験」

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係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 2204 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成長ホルモン分泌不全性低身長患児を対象とした NNC0195-0092 の第 2 相臨床試験」
審議結果：承認
 - 2) 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
 - 3) A 第 2228 大学号「MSD 株式会社依頼の早期非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475（Pembrolizumab）の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
 - 4) 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
 - 5) 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
 - 6) 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
 - 7) 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
 - 8) 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

- 9) 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

- 10) 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

- 11) 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

- 12) 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

- 13) 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

- 14) 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

- 15) 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

- 16) 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

- 17) 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

- 18) 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

- 19) A 第 2308 大学号「固形がん患者を対象とした HER2 及び HER3 を標的とする完全型 IgG1 二重特異性抗体 MCLA-128 を検討する第 1/2 相試験」

審議結果：承認

- 20) A 第 2314 大学号「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第 III 相試験」

審議結果：承認

- 21) 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

- 22) A 第 2322 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非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第 III 相試験」

審議結果：承認

- 23) A 第 2324 大学号「膀胱全摘除術に不適合である、又は膀胱全摘除術を選択しなかった、カルメット・ゲラン桿菌 (BCG) 膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者を対象として、TAR-200 と Cetrelimab の併用、TAR-200 単独、又は Cetrelimab 単独の有効性及び安全性を評価する第 2b 相臨床試験」

審議結果：承認

- 24) A 第 2325 大学号「膀胱全摘除術を受けていない筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌 (MIBC) 患者を対象として、TAR-200 と Cetrelimab を併用したときの有効性を同時化学放射線療法と比較する第 3 相、多施設共同、ランダム化試験」

審議結果：承認

- 25) A 第 2331 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした JNJ-67896062 の第 III 相臨床試験」

審議結果：承認

- 26) A 第 2332 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症を対象とした JNJ-67896062 の第 III 相臨床試験」

審議結果：承認

- 27) A 第 2334 大学号「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」

審議結果：承認

- 28) A 第 2335 大学号「サノフィ株式会社の依頼による重症血友病 A 患者を対象とした BIVV001 の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 29) A 第 2336 大学号「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 HER2 異常固形癌を対象とした tucatinib 及びトラスツズマブの併用療法第 2 相バスケット試験」

審議結果：承認

- 30) A 第 2338 多摩号「サノフィ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象とした itepekimab の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 31) A 第 2340 大学号「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」

審議結果：承認

- 32) A 第 2342 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-42756493 の第 2 相試験」

審議結果：承認

- 33) A 第 2343 大学号「MSD 株式会社の依頼による転移性乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 34) A 第 2344 大学号「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 (atezolizumab) の第Ⅲ相臨床試験」

審議結果：承認

- 35) A 第 2349 大学号「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 デルクステカンの第Ⅲ/Ⅳ相試験」

審議結果：承認

- 36) A 第 2351 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

- 37) A 第 2352 大学号「ファイザー株式会社の依頼による 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」
審議結果：承認
- 38) A 第 2354 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非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第Ⅱ相試験」
審議結果：承認
- 39) A 第 2356 大学号「BI 425809 の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験 (CONNEX-1)」
審議結果：承認
- 40) A 第 2357 大学号「第一三共株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 41) A 第 2362 大学号「中外製薬株式会社の依頼による重症筋無力症患者を対象とした RO5333787 (サトラリズマブ) の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 42) A 第 2363 大学号「第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象とした DS-8201a (トラスツズマブ デルクステカン) の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 43) A 第 2364 大学号「Fortrea Japan 株式会社の依頼による 膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 44) A 第 2366 大学号「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」
審議結果：承認
- 45) A 第 2368 大学号「日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 46) A 第 2369 大学号「バイエル薬品株式会社の依頼による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、標準治療に上乘せした 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」

審議結果：承認

- 47) A 第 2371 西部号「先天性副腎過形成を有する 16 歳以上の患者を対象として 9 Chronocort をヒドロコルチゾン速放性製剤による補充療法と比較する無作為化二重盲検実薬対照第 3 相試験」

審議結果：承認

- 48) A 第 2375 大学号「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症患者を対象とした BG00002 の第 III 相試験」

審議結果：承認

- 49) A 第 2376 大学号「田辺三菱製薬株式会社による第 I 相試験」

審議結果：承認

- 50) A 第 2377 大学号「日本製薬株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象に NPB-01 の有効性及び安全性を評価する第 III 比較試験」

審議結果：承認

- 51) A 第 2378 大学号「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」

審議結果：承認

- 52) A 第 2379 大学号「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 HER2 陽性消化器癌を対象とした tucatinib との併用療法の第 1b/2 相用量漸増及び拡大試験」

審議結果：承認

- 53) A 第 2381 大学号「血友病 A/B 小児患者を対象とした concizumab の有効性及び安全性を検討する試験」

審議結果：承認

- 54) A 第 2382 大学号「アムジェン株式会社の依頼による AMG 552、ニボルマブの第 I b 相試験」

審議結果：承認

- 55) A 第 2384 大学号「田辺三菱製薬株式会社の依頼による全身性強皮症を対象とした MT-0551 の第 III 相試験」

審議結果：承認

- 56) A 第 2385 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による固形癌患者を対象とした TAS-120(フチバチニブ)/ペムブロリズマブ併用療法の第 1b 相試験」
審議結果：承認
- 57) A 第 2386 大学号「シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による日本人のステル病（SJIA 及び AOSD）患者を対象とした anakinra の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 58) A 第 2387 大学号「既治療 EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+ペムブロリズマブ（MK-3475）+レンバチニブ（E7080/MK-7902）併用療法の第Ⅱ相試験」
審議結果：承認
- 59) A 第 2388 大学号「中外製薬株式会社の依頼による抗 NMDAR 脳炎又は抗 LGI1 脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 60) A 第 2389 大学号「小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験」
審議結果：承認
- 61) A 第 2390 大学号「アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象とした AMG 510 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 62) A 第 2393 大学号「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による NIS793 の第Ⅱ相試験」
審議結果：承認
- 63) A 第 2394 大学号「Biohaven Pharmaceuticals の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000（rimegepant）の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 64) A 第 2395 大学号「Biohaven Pharmaceuticals の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000（rimegepant）の第Ⅱ/Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 65) A 第 2396 大学号「アッヴィ合同会社の依頼による ABT-494（Upadacitinib）の第Ⅰ相試験」
審議結果：承認

- 66) A 第 2397 大学号「PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による成人成長ホルモン分泌不全症の患者を対象とした lonapegsomatropin の第 3 相継続投与試験」
審議結果：承認
- 67) A 第 2398 大学号「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」
審議結果：承認
- 68) A 第 2399 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治療歴のある転移性結腸・直腸癌患者を対象とした BMS-986213 の非盲検 (治験依頼者盲検)、ランダム化、第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 69) A 第 2401 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による特定の FGFR の変異又は融合を有する日本人膀胱癌患者を対象に TAR-210 の忍容性, 安全性及び薬物動態を評価する第 1 相試験」
審議結果：承認
- 70) A 第 2404 大学号「アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象とした AMG407(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 71) A 第 2406 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性を有する特発性炎症性筋疾患患者を対象として nipocalimab の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較第 2 相試験」
審議結果：承認
- 72) A 第 2407 大学号「日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 73) A 第 2408 大学号「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」
審議結果：承認
- 74) A 第 2410 大学号「既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマチ患者を対象とした IDEC-C2B8 の有効性及び安全性を検証する臨床第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 75) A 第 2411 大学号「(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依

頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤（GWP42003-P）の第3相試験」

審議結果：承認

76) A第2413 大学号「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 AMG451 単剤療法の第 III 相試験」

審議結果：承認

77) A第2414 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による wAIHA を対象とした Nipocalimab の第III相試験」

審議結果：承認

78) A第2417 大学号「HER2 遺伝子変異を有する固形癌に対する Mobocertinib+T-DM1 併用療法の安全性と有効性を検討する多施設共同第 Ia/Ib 相バスケット試験」

審議結果：承認

79) A第2418 学号「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」

審議結果：承認

80) A第2419 大学号「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」

審議結果：承認

81) A第2421 大学号「サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社（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 IMVT-1401 の第III相試験」

審議結果：承認

82) A第2422 大学号「小野薬品工業株式会社の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象とした ONO-2017（Cenobamate）の第 II 相試験」

審議結果：承認

83) A第2423 大学号「ARTEMIS 試験：CKD 患者における CSA-AKI 及び MAKE の予防に関するラブリズマブの第3相試験」

審議結果：承認

84) A第2424 大学号「シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン（EV）とペムブロリズマブの併用療法を検討する第III相試験」

審議結果：承認

- 85) A 第 2425 大学号「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 Iclepertin の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相継続試験 (CONNEX-X)」
審議結果：承認
- 86) A 第 2426 大学号「アッヴィ合同会社の依頼による ABT-494 (Upadacitinib) の多施設共同、無作為化、非盲検試験」
審議結果：承認
- 87) A 第 2429 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による胃腺癌、食道胃接合部腺癌及び食道腺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 88) A 第 2430 大学号「網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性」
審議結果：承認
- 89) A 第 2431 西部号「先天性副腎過形成を有する 16 歳以上の患者を対象として Chronocort を長期投与したときの安全性及び忍容性を評価する第 3 相非盲検継続投与試験」
審議結果：承認
- 90) A 第 2432 大学号「協和キリン株式会社 (治験国内管理人) の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG451 の第 III 相試験」
審議結果：承認
- 91) A 第 2436 大学号-1「酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象として Tozorakimab (MEDI3506) の有効性及び安全性を評価する試験 (TILIA 試験)」
審議結果：承認
- 92) A 第 2436 西部号-2「酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象として Tozorakimab (MEDI3506) の有効性及び安全性を評価する試験 (TILIA 試験)」
審議結果：承認
- 93) G 第 7 大学号「日本人の BCG 不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者に対する FE 999326 の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン試験」
審議結果：承認