

西暦2017年度 第12回 大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

開催日時 : 2018年 2月27日 (火) 16:00 ～ 19:45  
開催場所 : 最先端医療イノベーションセンター棟 4F 会議室  
出席委員 : 松村 泰志、朝野 和典、前田 哲生、舟木 壮一郎、佐藤 茂、  
加藤 和人、鶴飼 万貴子、田村 進一、末澤 克己、貴島 晴彦、  
藤野 裕士、服部 聡、和田 聖哉  
以上13名

【1. 審議事項】

- |                           |      |         |
|---------------------------|------|---------|
| 1) 新規申請分の審議について           |      | 資料 1 参照 |
| 医薬品 治験                    | 8件   |         |
| 医薬品 使用成績調査                | 1件   |         |
| 医療機器 使用成績調査               | 2件   |         |
| 2) 安全性に関する審議について          |      | 資料 2 参照 |
| 他施設                       | 356件 |         |
| 本院                        | 31件  |         |
| 3) 実施計画書等の変更について          |      | 資料 3 参照 |
| 医薬品 治験                    | 61件  |         |
| 医療機器 治験                   | 2件   |         |
| 医師主導治験                    | 4件   |         |
| 4) 医師主導治験のモニタリング・監査報告について |      | 資料 4 参照 |
| 医師主導治験                    | 52件  |         |
| 5) 責任医師の変更の審議について         |      | 資料 5 参照 |
| 医師主導治験                    | 1件   |         |
| 6) 実施計画書からの逸脱の審議について      |      | 資料 6 参照 |
| 緊急の危険を回避するための逸脱           | 2件   |         |
| 逸脱の適切性に関する事前の審議           | 1件   |         |
| 7) 継続審議                   | 2件   | 資料 7 参照 |

【2. 報告事項】

- |   |     |         |
|---|-----|---------|
| 1) 迅速審査についての報告                                  |     | 資料 8 参照 |
| 実施計画書等の変更報告                                     | 2件  |         |
| 分担医師変更報告  | 14件 |         |
| ・上記の変更申請に対する迅速審査の結果、継続が承認されたことが事務局から報告され、了承された。 |     |         |

2) その他の報告

重大な逸脱報告	2件
・上記の報告について責任医師から報告され、了承された。	

医療上やむを得ない逸脱報告	1件
契約事項等変更	0件
終了報告	10件
開発の中止等の報告	0件
その他の報告	53件
・上記の報告について事務局から報告され、了承された。	

【3. その他】

1) 新規委員について

■次回治験審査委員会について

西暦2017年度 第13回      2018年3月27日（火）

※議事概要の公表については、治験依頼者に成分記号、対象疾患名等の各項目の記載内容を事前に確認の上、作成しています。マスキングが必要な項目については、網掛けをしています。

## 【1. 審議事項】

### 1) 新規申請分の審議について

### 資料1

番号	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
1	179059	JTZ-951	フェイズⅢ	腎性貧血に伴う保存期慢性腎臓病	日本たばこ産業株式会社	「日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象としたJTZ-951の第Ⅲ相試験（MBA4-4）」	試験の実施に関して、問題ないことが確認された。しかし、同意説明文書の一部を修正することで、修正の上で承認となった。
2	179061			肝細胞癌	パレクセル・インターナショナル株式会社		試験の実施に関して、問題ないことが確認された。しかし、同意説明文書の一部を修正することで、修正の上で承認となった。
3	179062	BGB-A317	フェイズⅢ	食道癌	パレクセル・インターナショナル株式会社	「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）の依頼による進行性切除不能／転移性食道扁平上皮がんを対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験	試験の実施に関して、問題ないことが確認された。しかし、同意説明文書の一部を修正することで、修正の上で承認となった。
4	179063	MK-3475	フェイズⅡ		MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-3475第Ⅱ相試験	試験の実施に関して、問題ないことが確認された。しかし、同意説明文書の一部を修正することで、修正の上で承認となった。
5	179064	YHI-1001	フェイズⅡ	切除不能又は再発胆道癌	株式会社ヤクルト本社	株式会社ヤクルト本社の依頼による胆道癌を対象としたYHI-1001の第Ⅱ相試験	試験の実施に関して、問題ないことが確認された。しかし、同意説明文書の一部を修正することで、修正の上で承認となった。
6	179065	BYL719	フェイズⅡ	乳癌	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるBYL719の第Ⅱ相試験	試験の実施に関して、問題ないことが確認された。しかし、同意説明文書の一部を修正することで、修正の上で承認となった。
7	179066	M118103	フェイズⅡ		マルホ株式会社	M118103の第Ⅱ相試験	試験の実施に関して、問題ないことが確認された。しかし、同意説明文書の一部を修正することで、修正の上で承認となった。

番号	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
8	179067	R05490245	フェイズⅢ	アルツハイマー病	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象としたcrenezumabの第ⅢⅢ相試験	試験の実施に関して、問題ないことが確認された。しかし、同意説明文書の一部を修正することで、修正の上で承認となった。

他、使用成績調査2件が承認、使用成績調査1件が修正の上で承認となった

## 2) 安全性情報に関する審議について

## 資料2

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
1	1/15	079025	AMN107	フェイズⅢ	慢性骨髄性白血病	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
2	1/19	079025	AMN107	フェイズⅢ	慢性骨髄性白血病	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
3	1/15	102017	AMG 162	フェイズⅢ	早期乳癌	第一三共(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
4	1/22	102017	AMG 162	フェイズⅢ	早期乳癌	第一三共(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
5	2/ 5	102017	AMG 162	フェイズⅢ	早期乳癌	第一三共(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
6	2/ 1	113015	GSK1325760	フェイズⅡ		グラクソ・スミスクライン (株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
7	2/ 1	113016	GSK1325760	フェイズⅡ		グラクソ・スミスクライン (株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
8	1/29	113018	RG7159	フェイズⅢ	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫	中外製薬 (株)	国内における報告 外国における報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
9	1/19	124015	AG-013736	フェイズⅢ	腎細胞癌	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
10	2/ 9	124015	AG-013736	フェイズⅢ	腎細胞癌	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
11	1/18	124404	INC-001	その他	腹部大動脈瘤	Cardinal Health Japan 合同会社	措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
12	2/16	124404	INC-001	その他	腹部大動脈瘤	Cardinal Health Japan 合同会社	措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
13	2/23	124404	INC-001	その他	腹部大動脈瘤	Cardinal Health Japan 合同会社	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
14	1/15	135016	AMN107	フェイズⅡ	慢性期慢性骨髄性白血病	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
15	1/19	135016	AMN107	フェイズⅡ	慢性期慢性骨髄性白血病	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
16	1/15	135017	AMN107	フェイズⅡ		ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
17	1/19	135017	AMN107	フェイズⅡ		ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
18	1/10	135022	MK-3222	フェイズⅢ	乾癬	MS D(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
19	1/25	135022	MK-3222	フェイズⅢ	乾癬	MS D(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
20	2/13	135022	MK-3222	フェイズⅢ	乾癬	MS D(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
21	1/29	135023	B187	フェイズⅢ	慢性骨髄性白血病患者	ファイザー(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
22	2/13	135023	B187	フェイズⅢ	慢性骨髄性白血病患者	ファイザー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
23	1/15	135025	CNT01275	フェイズⅢ	クローン病	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
24	1/24	135025	CNT01275	フェイズⅢ	クローン病	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
25	2/ 9	135025	CNT01275	フェイズⅢ	クローン病	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
26	1/16	135030	PCI-32765	フェイズⅢ	マントル細胞リンパ腫	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
27	1/26	135030	PCI-32765	フェイズⅢ	マントル細胞リンパ腫	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告 措置報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
28	1/16	135040	PCI-32765	フェイズⅢ	びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
29	1/26	135040	PCI-32765	フェイズⅢ	びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告 措置報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
30	1/18	135046	SA237	フェイズⅢ	視神経脊髄炎及び視神経脊髄炎関連疾患	中外製薬(株)	外国における報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
31	1/17	135056		フェイズⅡ		小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
32	1/24	135056		フェイズⅡ		小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
33	2/ 6	135056		フェイズⅡ		小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
34	1/17	135061	GS-7340	フェイズⅢ	B型慢性肝炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
35	1/31	135061	GS-7340	フェイズⅢ	B型慢性肝炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
36	2/ 7	135401	AVJ-301	フェイズⅢ	虚血性心疾患	アボット バスキュラー ジャパン (株)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
37	1/16	146006	PCI-32765	フェイズⅢ	低悪性度非ホジキンリンパ腫	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
38	1/26	146006	PCI-32765	フェイズⅢ	低悪性度非ホジキンリンパ腫	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告 措置報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
39	1/15	146007	SGN-35	フェイズⅢ	進行期古典的ホジキンリンパ腫	武田薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
40	1/22	146007	SGN-35	フェイズⅢ	進行期古典的ホジキンリンパ腫	武田薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
41	1/29	146007	SGN-35	フェイズⅢ	進行期古典的ホジキンリンパ腫	武田薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
42	2/13	146007	SGN-35	フェイズⅢ	進行期古典的ホジキンリンパ腫	武田薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
43	1/12	146012	MLN9708	フェイズⅢ	初発の多発性骨髄腫（移植非適応）	武田薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
44	1/19	146012	MLN9708	フェイズⅢ	初発の多発性骨髄腫（移植非適応）	武田薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
45	2/ 2	146012	MLN9708	フェイズⅢ	初発の多発性骨髄腫（移植非適応）	武田薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
46	1/19	146014	BAF312	フェイズⅢ	二次性進行型多発性硬化症	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
47	2/ 9	146014	BAF312	フェイズⅢ	二次性進行型多発性硬化症	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
48	1/11	146025		フェイズⅠ		メルクセローノ（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
49	1/22	146025		フェイズⅠ		メルクセローノ（株）	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
50	1/29	146025		フェイズⅠ		メルクセローノ（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
51	2/ 5	146025		フェイズⅠ		メルクセローノ（株）	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
52	2/13	146025		フェイズⅠ		メルクセローノ（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
53	1/12	146031		フェイズⅠ		日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
54	1/19	146031		フェイズⅠ		日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
55	1/29	146031		フェイズⅠ		日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
56	2/13	146031		フェイズⅠ		日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
57	2/ 9	146036	LBH589	フェイズⅡ	多発性骨髄腫	ノバルティス ファーマ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
58	1/15	146038	ONO-4538	フェイズⅢ	胃がん	小野薬品工業(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
59	1/10	146039	Teduglutide	フェイズⅢ	日本人短腸症候群患者	(株)EPSアソシエイト	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
60	2/ 2	146039	Teduglutide	フェイズⅢ	日本人短腸症候群患者	(株)EPSアソシエイト	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
61	1/12	146044	オラパリブ(AZD2281)	フェイズⅢ	乳癌	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
62	1/26	146044	オラパリブ(AZD2281)	フェイズⅢ	乳癌	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
63	1/31	146044	オラパリブ(AZD2281)	フェイズⅢ	乳癌	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
64	1/11	146055	MPDL3280A	フェイズⅢ	尿路上皮膀胱癌	中外製薬(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
65	1/31	146055	MPDL3280A	フェイズⅢ	尿路上皮膀胱癌	中外製薬(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
66	1/15	146059	LEE011	フェイズⅠ	乳癌	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
67	1/18	146059	LEE011	フェイズⅠ	乳癌	ノバルティス ファーマ(株)	本院における報告(第2報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
68	1/19	146059	LEE011	フェイズⅠ	乳癌	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
69	1/30	146059	LEE011	フェイズⅠ	乳癌	ノバルティス ファーマ(株)	本院における報告(第3報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
70	2/ 9	146059	LEE011	フェイズⅠ	乳癌	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
71	1/25	146903	YS0001	フェイズⅡ	拡張型心筋症	自ら治験を実施する者 心臓血管外科 澤 芳樹	本院における報告(第2報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
72	1/16	146905	レゴラフェニブ	フェイズⅡ	消化管間質腫瘍(GIST)	自ら治験を実施する者 消化器外科 高橋 剛	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
73	1/17	157001	CNT01959	フェイズⅢ	中等症から重症の局面型乾癬患者	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
74	1/29	157001	CNT01959	フェイズⅢ	中等症から重症の局面型乾癬患者	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
75	1/12	157004		フェイズⅠ	進行固形悪性腫瘍	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
76	1/17	157004		フェイズⅠ	進行固形悪性腫瘍	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
77	1/31	157004		フェイズⅠ	進行固形悪性腫瘍	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
78	2/ 8	157004		フェイズⅠ	進行固形悪性腫瘍	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
79	2/13	157017	RTH258	フェイズⅢ	滲出型加齢黄斑変性	日本アルコン(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
80	1/11	157018	LY3009806	フェイズⅢ	尿路上皮癌	日本イーライリリー(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
81	1/25	157018	LY3009806	フェイズⅢ	尿路上皮癌	日本イーライリリー(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
82	2/ 5	157018	LY3009806	フェイズⅢ	尿路上皮癌	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
83	1/17	157020	AZD3293	フェイズⅡ/Ⅲ	アルツハイマー病	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
84	1/26	157020	AZD3293	フェイズⅡ/Ⅲ	アルツハイマー病	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
85	2/13	157020	AZD3293	フェイズⅡ/Ⅲ	アルツハイマー病	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
86	1/16	157021	PCI-32765	フェイズⅠ	未治療の慢性リンパ性白血病 (CLL) 又は小リンパ球性リンパ腫	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
87	1/26	157021	PCI-32765	フェイズⅠ	未治療の慢性リンパ性白血病 (CLL) 又は小リンパ球性リンパ腫	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告 措置報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
88	1/11	157023	LY3009806	フェイズⅢ	肝細胞癌	日本イーライリリー(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
89	1/25	157023	LY3009806	フェイズⅢ	肝細胞癌	日本イーライリリー(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
90	2/ 5	157023	LY3009806	フェイズⅢ	肝細胞癌	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
91	1/15	157025	Tocilizumab (R04877533)	フェイズⅢ	全身性強皮症	中外製薬(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
92	2/ 1	157025	Tocilizumab (R04877533)	フェイズⅢ	全身性強皮症	中外製薬(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
93	1/11	157026		フェイズⅠ/Ⅱ		アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
94	1/30	157026		フェイズⅠ/Ⅱ		アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
95	1/17	157029	ONO-4538	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
96	1/24	157029	ONO-4538	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
97	2/ 6	157029	ONO-4538	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
98	1/17	157031	ONO-4538	フェイズⅢ	卵巣がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
99	1/24	157031	ONO-4538	フェイズⅢ	卵巣がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
100	2/ 6	157031	ONO-4538	フェイズⅢ	卵巣がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
101	2/ 7	157034	MPDL3280A / R04876646	フェイズⅢ	腎細胞癌	中外製薬(株)	国内における報告 外国における報告 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
102	1/15	157036	carfilzomib (ONO-7057)	フェイズⅢ	再発及び難治性の多発性骨髄腫	小野薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
103	1/25	157036	carfilzomib (ONO-7057)	フェイズⅢ	再発及び難治性の多発性骨髄腫	小野薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
104	2/ 9	157036	carfilzomib (ONO-7057)	フェイズⅢ	再発及び難治性の多発性骨髄腫	小野薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
105	1/17	157037	CNT01959	フェイズⅢ	掌蹠膿疱症	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
106	1/29	157037	CNT01959	フェイズⅢ	掌蹠膿疱症	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
107	1/17	157038	ASP015K	フェイズⅢ	関節リウマチ	アステラス製薬(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
108	2/ 1	157038	ASP015K	フェイズⅢ	関節リウマチ	アステラス製薬(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
109	1/25	157039		フェイズⅢ	重症筋無力症	アレクシオン ファーマ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
110	2/ 6	157039		フェイズⅢ	重症筋無力症	アレクシオン ファーマ合同会社	その他報告(添付文書)	審議の結果、治験の継続が承認された。
111	1/11	157040	LY3009806	フェイズⅡ	胃腺癌又は食道胃接合部腺癌	日本イーライリリー(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
112	1/25	157040	LY3009806	フェイズⅡ	胃腺癌又は食道胃接合部腺癌	日本イーライリリー(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
113	2/ 5	157040	LY3009806	フェイズⅡ	胃腺癌又は食道胃接合部腺癌	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
114	2/13	157044	PF-04383119	フェイズⅢ	変形性関節症	ファイザー(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
115	2/13	157045	PF-04383119	フェイズⅢ		ファイザー(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
116	1/16	157047	NPC-12G	フェイズⅢ	結節性硬化症に伴う皮膚病変	ノーベルファーマ(株)	外国における報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
117	1/24	157047	NPC-12G	フェイズⅢ	結節性硬化症に伴う皮膚病変	ノーベルファーマ(株)	外国における報告 使用上の注意改訂のお知らせ	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
118	1/11	157049	Atezolizumab	フェイズⅢ	尿路上皮癌	中外製薬(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
119	1/31	157049	Atezolizumab	フェイズⅢ	尿路上皮癌	中外製薬(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
120	1/12	157051	E7777	フェイズⅡ	再発又は難治性の末梢性T細胞リンパ腫及び皮膚T細胞性リンパ腫	エーザイ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
121	2/ 6	157051	E7777	フェイズⅡ	再発又は難治性の末梢性T細胞リンパ腫及び皮膚T細胞性リンパ腫	エーザイ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
122	1/12	157052	E7777	フェイズⅡ	再発又は難治性の末梢性T細胞リンパ腫及び皮膚T細胞性リンパ腫	エーザイ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
123	2/ 6	157052	E7777	フェイズⅡ	再発又は難治性の末梢性T細胞リンパ腫及び皮膚T細胞性リンパ腫	エーザイ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
124	1/19	157053	LY3012207	フェイズⅢ	進行又は転移性軟部組織肉腫	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
125	1/29	157053	LY3012207	フェイズⅢ	進行又は転移性軟部組織肉腫	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
126	2/ 9	157053	LY3012207	フェイズⅢ	進行又は転移性軟部組織肉腫	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
127	1/22	157058	DSP-7888	フェイズⅡ	骨髄異形成症候群	大日本住友製薬(株)	本院における報告(第4報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
128	2/ 8	157058	DSP-7888	フェイズⅡ	骨髄異形成症候群	大日本住友製薬(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
129	1/17	157062	ONO-4538 (BMS-936558)	フェイズⅢ	肝細胞がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
130	1/22	157062	ONO-4538 (BMS-936558)	フェイズⅢ	肝細胞がん	小野薬品工業(株)	本院における報告(第3報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
131	1/24	157062	ONO-4538 (BMS-936558)	フェイズⅢ	肝細胞がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
132	2/ 6	157062	ONO-4538 (BMS-936558)	フェイズⅢ	肝細胞がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
133	1/11	157064	MEDI4736, Tremelimumab	フェイズⅢ	尿路上皮癌	アストラゼネカ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
134	1/17	157064	MEDI4736, Tremelimumab	フェイズⅢ	尿路上皮癌	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
135	1/31	157064	MEDI4736, Tremelimumab	フェイズⅢ	尿路上皮癌	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
136	2/ 8	157064	MEDI4736, Tremelimumab	フェイズⅢ	尿路上皮癌	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
137	1/19	157401	BSJ006L	フェイズⅢ	大動脈弁狭窄症	ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株)	本院における報告(第2報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
138	2/ 7	157401	BSJ006L	フェイズⅢ	大動脈弁狭窄症	ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
139	1/19	157913	KCB-1B	フェイズⅡ	特発性大腿骨頭壊死症	自ら治験を実施する者 整形外科 菅野 伸彦	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
140	2/ 2	157915	KW-0761, ONO-4538	フェイズⅠ	標準的外科的初回切除を予定する胃 癌、食道癌、肺癌、腎癌患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 和田 尚	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
141	1/23	168003	AMG531	フェイズⅡ/Ⅲ	免疫抑制療法に不応又は免疫抑制療法 が適用とされない成人再生不良性 貧血患者	協和発酵キリン(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
142	2/13	168007		フェイズⅢ	前立腺癌	アステラス製薬(株)	国内における報告 外国における報告 その他報告(添付文書の改訂)	審議の結果、治験の継続が承認された。
143	1/10	168009	MPDL3280A	フェイズⅢ	非扁平上皮非小細胞肺癌	中外製薬(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
144	1/30	168009	MPDL3280A	フェイズⅢ	非扁平上皮非小細胞肺癌	中外製薬(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
145	1/11	168011	BI 695502	フェイズⅢ	転移性結腸・直腸癌	クインタイルズ・トランスナショナル・ ジャパン(株)	本院における報告(第2報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
146	1/17	168011	BI 695502	フェイズⅢ	転移性結腸・直腸癌	クインタイルズ・トランスナショナル・ ジャパン(株)	国内における報告 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
147	1/22	168011	BI 695502	フェイズⅢ	転移性結腸・直腸癌	クインタイルズ・トランスナショナル・ ジャパン(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
148	1/23	168011	BI 695502	フェイズⅢ	転移性結腸・直腸癌	クインタイルズ・トランスナショナル・ ジャパン(株)	本院における報告(第2報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
149	1/15	168015	ONO-4538/BMS-936558	フェイズⅢ	初発膠芽腫	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
150	1/18	168015	ON0-4538/BMS-936558	フェイズⅢ	初発膠芽腫	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
151	2/ 1	168015	ON0-4538/BMS-936558	フェイズⅢ	初発膠芽腫	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
152	1/15	168016	ON0-4538/BMS-936558	フェイズⅡ	初発膠芽腫	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
153	1/17	168016	ON0-4538/BMS-936558	フェイズⅡ	初発膠芽腫	小野薬品工業(株)	本院における報告(第3報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
154	1/18	168016	ON0-4538/BMS-936558	フェイズⅡ	初発膠芽腫	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
155	2/ 1	168016	ON0-4538/BMS-936558	フェイズⅡ	初発膠芽腫	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
156	2/ 6	168016	ON0-4538/BMS-936558	フェイズⅡ	初発膠芽腫	小野薬品工業(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
157	1/12	168018	NS-304	フェイズⅢ	慢性血栓塞栓性肺高血圧症	日本新薬(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
158	1/26	168018	NS-304	フェイズⅢ	慢性血栓塞栓性肺高血圧症	日本新薬(株)	外国における報告 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
159	2/ 9	168018	NS-304	フェイズⅢ	慢性血栓塞栓性肺高血圧症	日本新薬(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
160	1/15	168020	LY2439821	フェイズⅢ	X線所見を伴わない体軸性脊椎関節炎	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
161	1/26	168020	LY2439821	フェイズⅢ	X線所見を伴わない体軸性脊椎関節炎	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
162	2/ 9	168020	LY2439821	フェイズⅢ	X線所見を伴わない体軸性脊椎関節炎	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
163	1/17	168024	ASP015K	フェイズⅢ	関節リウマチ	アステラス製薬(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
164	2/ 1	168024	ASP015K	フェイズⅢ	関節リウマチ	アステラス製薬(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
165	1/10	168025	BAY 63-2521 / リオシグ アト	フェイズⅢ	肺動脈性肺高血圧症	バイエル薬品(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
166	1/24	168025	BAY 63-2521 / リオシグ アト	フェイズⅢ	肺動脈性肺高血圧症	バイエル薬品(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
167	2/ 7	168025	BAY 63-2521 / リオシグ アト	フェイズⅢ	肺動脈性肺高血圧症	バイエル薬品(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
168	1/12	168026	Avelumab(MSB0010718C), アキシチニブ	フェイズⅢ	進行腎細胞癌	ファイザー(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
169	1/17	168026	Avelumab(MSB0010718C), アキシチニブ	フェイズⅢ	進行腎細胞癌	ファイザー(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
170	1/23	168026	Avelumab(MSB0010718C), アキシチニブ	フェイズⅢ	進行腎細胞癌	ファイザー(株)	本院における報告(第3報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
171	1/31	168026	Avelumab(MSB0010718C), アキシチニブ	フェイズⅢ	進行腎細胞癌	ファイザー(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
172	1/10	168028	TAS-116	フェイズⅡ	消化管間質腫瘍 (GIST)	大鵬薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
173	1/18	168028	TAS-116	フェイズⅡ	消化管間質腫瘍 (GIST)	大鵬薬品工業(株)	外国における報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
174	1/30	168028	TAS-116	フェイズⅡ	消化管間質腫瘍 (GIST)	大鵬薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
175	2/ 7	168028	TAS-116	フェイズⅡ	消化管間質腫瘍 (GIST)	大鵬薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
176	1/15	168031	SOM230LAR	フェイズⅢ	クッシング病	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
177	1/19	168031	SOM230LAR	フェイズⅢ	クッシング病	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
178	1/17	168033		フェイズⅡ	アルツハイマー病	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
179	1/29	168033		フェイズⅡ	アルツハイマー病	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
180	2/13	168033		フェイズⅡ	アルツハイマー病	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
181	1/18	168035	ONO-4538	フェイズⅡ	HER2 陰性で一次治療未実施の切除不 能な進行又は再発胃がん (食道胃接 合部がんを含む)	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
182	1/24	168035	ONO-4538	フェイズⅡ	HER2 陰性で一次治療未実施の切除不 能な進行又は再発胃がん (食道胃接 合部がんを含む)	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
183	2/ 6	168035	ONO-4538	フェイズⅡ	HER2 陰性で一次治療未実施の切除不能な進行又は再発胃がん（食道胃接合部がんを含む）	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
184	2/13	168035	ONO-4538	フェイズⅡ	HER2 陰性で一次治療未実施の切除不能な進行又は再発胃がん（食道胃接合部がんを含む）	小野薬品工業(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
185	1/16	168037	JNJ-54767414	フェイズⅠ	多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
186	1/26	168037	JNJ-54767414	フェイズⅠ	多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
187	2/ 1	168037	JNJ-54767414	フェイズⅠ	多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ(株)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
188	1/24	168038	ONO-4538	フェイズⅢ	D2またはそれ以上のリンパ節郭清術を実施したpStageⅢの胃がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
189	1/18	168038	ONO-4538	フェイズⅢ	D2またはそれ以上のリンパ節郭清術を実施したpStageⅢの胃がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
190	2/ 6	168038	ONO-4538	フェイズⅢ	D2またはそれ以上のリンパ節郭清術を実施したpStageⅢの胃がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
191	1/31	168039	BIBR 1048	フェイズⅢ	塞栓源不明の脳塞栓症	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
192	1/17	168041	AV-45 AV-45 synthesizer	フェイズⅢ	軽度アルツハイマー型認知症	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
193	1/26	168041	AV-45 AV-45 synthesizer	フェイズⅢ	軽度アルツハイマー型認知症	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
194	2/13	168041	AV-45 AV-45 synthesizer	フェイズⅢ	軽度アルツハイマー型認知症	日本イーライリリー(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
195	2/ 5	168044	BIIB037, GE-067	フェイズⅢ	アルツハイマー病	バイオジェン・ジャパン(株)	外国における報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
196	1/12	168046	ONO-4538	フェイズⅢ	食道がん又は食道胃接合部がん切除後患者	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
197	1/25	168046	ONO-4538	フェイズⅢ	食道がん又は食道胃接合部がん切除後患者	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
198	2/ 9	168046	ONO-4538	フェイズⅢ	食道がん又は食道胃接合部がん切除後患者	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
199	1/10	168047	ONO-4538, BMS-734016	フェイズⅢ	進行性又は転移性胃がん若しくは胃食道接合部がん患者	小野薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
200	1/12	168047	ONO-4538, BMS-734016	フェイズⅢ	進行性又は転移性胃がん若しくは胃食道接合部がん患者	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
201	1/18	168047	ONO-4538, BMS-734016	フェイズⅢ	進行性又は転移性胃がん若しくは胃食道接合部がん患者	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
202	1/23	168047	ONO-4538, BMS-734016	フェイズⅢ	進行性又は転移性胃がん若しくは胃食道接合部がん患者	小野薬品工業(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
203	1/26	168047	ONO-4538, BMS-734016	フェイズⅢ	進行性又は転移性胃がん若しくは胃食道接合部がん患者	小野薬品工業(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
204	1/29	168047	ONO-4538, BMS-734016	フェイズⅢ	進行性又は転移性胃がん若しくは胃食道接合部がん患者	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
205	1/31	168047	ONO-4538, BMS-734016	フェイズⅢ	進行性又は転移性胃がん若しくは胃食道接合部がん患者	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
206	2/ 5	168047	ONO-4538, BMS-734016	フェイズⅢ	進行性又は転移性胃がん若しくは胃食道接合部がん患者	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
207	2/ 6	168047	ONO-4538, BMS-734016	フェイズⅢ	進行性又は転移性胃がん若しくは胃食道接合部がん患者	小野薬品工業(株)	本院における報告(第2報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
208	2/13	168047	ONO-4538, BMS-734016	フェイズⅢ	進行性又は転移性胃がん若しくは胃食道接合部がん患者	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
209	1/15	168048	BI 655066	フェイズⅡ/Ⅲ	局面型乾癬	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
210	2/ 8	168048	BI 655066	フェイズⅡ/Ⅲ	局面型乾癬	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
211	2/ 1	168051	HBI-8000	フェイズⅡ	再発又は難治性末梢性T細胞リンパ腫(PTCL) 患者	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
212	2/ 1	168052	HBI-8000	フェイズⅡ	再発又は難治性成人T細胞白血病リンパ腫(ATL) 患者	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
213	2/ 8	168055	ソホスブビル／ velpatasvir、リバビリン	フェイズⅢ	非代償期C型肝硬変	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
214	2/ 8	168056		フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	第一三共（株）	外国における報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
215	2/ 2	168057	ALXN1210	フェイズⅢ	成人発作性夜間ヘモグロビン尿症 （PNH）	アレクシオンファーマ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
216	2/ 6	168058	KHK4827	フェイズⅢ	体軸性脊椎関節炎	協和発酵キリン（株）	本院における報告（第3報）	審議の結果、治験の継続が承認された。
217	1/25	168058	KHK4827	フェイズⅢ	体軸性脊椎関節炎	協和発酵キリン（株）	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
218	1/15	168062	ASP2215	フェイズⅢ	急性骨髄性白血病（AML）	アステラス製薬（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
219	1/19	168062	ASP2215	フェイズⅢ	急性骨髄性白血病（AML）	アステラス製薬（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
220	1/25	168062	ASP2215	フェイズⅢ	急性骨髄性白血病（AML）	アステラス製薬（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
221	2/ 9	168062	ASP2215	フェイズⅢ	急性骨髄性白血病（AML）	アステラス製薬（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
222	1/15	168063	ASP2215	フェイズⅢ	急性骨髄性白血病	アステラス製薬（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
223	1/19	168063	ASP2215	フェイズⅢ	急性骨髄性白血病	アステラス製薬（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
224	1/25	168063	ASP2215	フェイズⅢ	急性骨髄性白血病	アステラス製薬（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
225	2/ 9	168063	ASP2215	フェイズⅢ	急性骨髄性白血病	アステラス製薬（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
226	1/15	168064	INC424	フェイズⅢ	移植片対宿主病	ノバルティス ファーマ（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
227	1/19	168064	INC424	フェイズⅢ	移植片対宿主病	ノバルティス ファーマ（株）	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
228	1/25	168102	エンザルタミド	フェイズⅣ	去勢抵抗性前立腺癌	アステラス製薬（株）	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
229	2/13	168102	エンザルタミド	フェイズⅣ	去勢抵抗性前立腺癌	アステラス製薬（株）	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
230	1/15	168402	EWJ-003	その他	大動脈弁狭窄	エドワーズライフサイエンス（株）	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
231	1/30	168402	EWJ-003	その他	大動脈弁狭窄	エドワーズライフサイエンス(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
232	2/ 7	168402	EWJ-003	その他	大動脈弁狭窄	エドワーズライフサイエンス(株)	国内における報告 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
233	2/ 7	168405	SB623	フェイズⅡ	局所的外傷性脳損傷による安定期の 慢性運動障害を有する患者	サンバイオ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
234	2/13	168409	SJM-401	フェイズⅢ	症候性重度大動脈弁狭窄症	セント・ジュード・メディカル (株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
235	2/ 5	168902	KP-100IT (治験薬) / NP022 (治験機器)	フェイズⅡ	筋萎縮性側索硬化症 (ALS)	自ら治験を実施する者 神経内科・脳卒中科 望月 秀樹	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
236	1/15	168903	KDN-413	フェイズⅡ	進行性家族性肝内胆汁うっ滞症2型	自ら治験を実施する者 小児科 別所 一彦	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
237	2/ 9	168903	KDN-413	フェイズⅡ	進行性家族性肝内胆汁うっ滞症2型	自ら治験を実施する者 小児科 別所 一彦	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
238	2/ 9	168904	MRA	フェイズⅢ	成人発症スティル病	自ら治験を実施する者 免疫内科 高松 漂太	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
239	2/ 9	168905	OSK-0028	フェイズⅡ	食道亜全摘術を行う胸部食道癌を有 する患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
240	1/12	179001	MK-1242 (vericiguat)	フェイズⅢ	慢性心不全	バイエル薬品(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
241	1/30	179001	MK-1242 (vericiguat)	フェイズⅢ	慢性心不全	バイエル薬品(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
242	1/11	179002	SAR650984	フェイズⅠ/Ⅱ	多発性骨髄腫	サノフィ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
243	1/19	179002	SAR650984	フェイズⅠ/Ⅱ	多発性骨髄腫	サノフィ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
244	2/ 2	179002	SAR650984	フェイズⅠ/Ⅱ	多発性骨髄腫	サノフィ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
245	1/22	179003		フェイズⅠ/Ⅱ	発作性夜間ヘモグロビン尿症	中外製薬(株)	措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
246	2/ 9	179004	Apatinib	フェイズⅢ	胃癌	(株)メディサイエンスプランニング	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
247	2/13	179005	JTE-052A	フェイズⅢ	アトピー性皮膚炎	日本たばこ産業(株)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
248	1/12	179007	ODM-201	フェイズⅢ	前立腺癌	バイエル薬品(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
249	1/18	179007	ODM-201	フェイズⅢ	前立腺癌	バイエル薬品(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
250	1/30	179007	ODM-201	フェイズⅢ	前立腺癌	バイエル薬品(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
251	2/ 1	179007	ODM-201	フェイズⅢ	前立腺癌	バイエル薬品(株)	本院における報告(第2報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
252	1/10	179009	GS-6034	フェイズⅢ	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
253	1/15	179009	GS-6034	フェイズⅢ	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
254	1/22	179009	GS-6034	フェイズⅢ	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
255	1/30	179009	GS-6034	フェイズⅢ	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
256	2/ 5	179009	GS-6034	フェイズⅢ	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
257	2/13	179009	GS-6034	フェイズⅢ	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
258	1/10	179010	GS-6034	フェイズⅢ	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
259	1/15	179010	GS-6034	フェイズⅢ	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
260	1/19	179011	Brivaracetam (ucb 34714)	フェイズⅢ		ユーシービージャパン(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
261	2/ 5	179011	Brivaracetam (ucb 34714)	フェイズⅢ		ユーシービージャパン(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
262	1/19	179012	Brivaracetam (ucb 34714)	フェイズⅢ		ユーシービージャパン(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
263	2/ 5	179012	Brivaracetam (ucb 34714)	フェイズⅢ		ユーシービージャパン(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
264	1/12	179013	RAD001	フェイズⅢ	治療抵抗性のてんかん発作を有する結節性硬化症 (TSC) 患者	ノバルティス ファーマ(株)	本院における報告(第2報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
265	1/15	179013	RAD001	フェイズⅢ	治療抵抗性のてんかん発作を有する結節性硬化症 (TSC) 患者	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
266	1/19	179013	RAD001	フェイズⅢ	治療抵抗性のてんかん発作を有する結節性硬化症 (TSC) 患者	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
267	1/15	179014		フェイズⅠ		アステラス製薬(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
268	1/19	179014		フェイズⅠ		アステラス製薬(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
269	2/ 8	179014		フェイズⅠ		アステラス製薬(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
270	2/ 2	179015	ALXN1210	フェイズⅢ	成人発作性夜間ヘモグロビン尿症 (PNH)	アレクシオンファーマ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
271	1/26	179016	KHK2375	フェイズⅡ	進行・再発乳癌	協和発酵キリン(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
272	1/19	179018	L059/L059IV	フェイズⅢ	てんかん	ユーシービージャパン(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
273	2/ 2	179018	L059/L059IV	フェイズⅢ	てんかん	ユーシービージャパン(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
274	2/ 7	179019	Selonsertib	フェイズⅢ	肝臓疾患	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
275	2/ 7	179020	Selonsertib	フェイズⅢ	肝臓疾患	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
276	1/16	179021	JNJ-54767414-SC	その他	再発性又は難治性多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
277	1/26	179021	JNJ-54767414-SC	その他	再発性又は難治性多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
278	2/ 1	179021	JNJ-54767414-SC	その他	再発性又は難治性多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ(株)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
279	1/10	179022	Nivolumab・Ipilimumab	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
280	1/12	179022	Nivolumab・Ipilimumab	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
281	1/18	179022	Nivolumab・Ipilimumab	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
282	1/23	179022	Nivolumab・Ipilimumab	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
283	1/29	179022	Nivolumab・Ipilimumab	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
284	1/31	179022	Nivolumab・Ipilimumab	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
285	2/ 5	179022	Nivolumab・Ipilimumab	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
286	2/ 6	179022	Nivolumab・Ipilimumab	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
287	2/ 7	179022	Nivolumab・Ipilimumab	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	本院における報告(第2報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
288	2/13	179022	Nivolumab・Ipilimumab	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
289	2/ 6	179023	MK-3475	フェイズⅢ	食道がん	MS D(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
290	2/ 6	179023	MK-3475	フェイズⅢ	食道がん	MS D(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
291	2/13	179023	MK-3475	フェイズⅢ	食道がん	MS D(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
292	1/29	179023	MK-3475	フェイズⅢ	食道がん	MS D(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
293	2/13	179024	MK-3475	フェイズⅢ	胃癌	MS D(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
294	1/18	179025	OPC-41061	フェイズⅢ	他の利尿薬を投与しても過剰な体液貯留を有する小児心不全患者	大塚製薬(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
295	1/12	179026	AZD2281	フェイズⅢ	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
296	1/31	179026	AZD2281	フェイズⅢ	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
297	1/26	179026	AZD2281	フェイズⅢ	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者	アストラゼネカ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
298	2/13	179027	GS-6034	フェイズⅢ	クローン病	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
299	1/22	179027	GS-6034	フェイズⅢ	クローン病	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
300	2/ 5	179027	GS-6034	フェイズⅢ	クローン病	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
301	1/30	179027	GS-6034	フェイズⅢ	クローン病	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
302	1/10	179027	GS-6034	フェイズⅢ	クローン病	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
303	1/15	179027	GS-6034	フェイズⅢ	クローン病	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
304	1/15	179028	GS-6034	フェイズⅢ	クローン病	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
305	1/10	179028	GS-6034	フェイズⅢ	クローン病	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
306	1/30	179028	GS-6034	フェイズⅢ	クローン病	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
307	2/ 5	179028	GS-6034	フェイズⅢ	クローン病	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
308	1/22	179028	GS-6034	フェイズⅢ	クローン病	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
309	2/13	179028	GS-6034	フェイズⅢ	クローン病	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
310	2/13	179029	GS-6034	フェイズⅡ/Ⅲ	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
311	1/22	179029	GS-6034	フェイズⅡ/Ⅲ	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
312	2/ 5	179029	GS-6034	フェイズⅡ/Ⅲ	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
313	1/30	179029	GS-6034	フェイズⅡ/Ⅲ	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
314	1/10	179029	GS-6034	フェイズⅡ/Ⅲ	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
315	1/15	179029	GS-6034	フェイズⅡ/Ⅲ	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
316	1/15	179030	GS-6034	フェイズⅡ/Ⅲ	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
317	1/10	179030	GS-6034	フェイズⅡ/Ⅲ	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
318	1/30	179030	GS-6034	フェイズⅡ/Ⅲ	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
319	2/ 5	179030	GS-6034	フェイズⅡ/Ⅲ	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
320	1/22	179030	GS-6034	フェイズⅡ/Ⅲ	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
321	2/13	179030	GS-6034	フェイズⅡ/Ⅲ	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
322	1/15	179031	INC424	フェイズⅢ	移植片対宿主病	ノバルティス ファーマ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
323	1/19	179031	INC424	フェイズⅢ	移植片対宿主病	ノバルティス ファーマ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
324	1/29	179032	E2609	フェイズⅢ	早期アルツハイマー病（アルツハイマー病による軽度認知障害及び軽度アルツハイマー型認知症）	エーザイ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
325	2/ 8	179032	E2609	フェイズⅢ	早期アルツハイマー病（アルツハイマー病による軽度認知障害及び軽度アルツハイマー型認知症）	エーザイ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
326	2/ 5	179034	Relugolix (レルゴリクス)	フェイズⅢ	前立腺癌	(株)新日本科学PPD	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
327	1/17	179035	AMG 423	フェイズⅢ	慢性心不全	アステラス・アムジェン・バイオファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
328	1/29	179035	AMG 423	フェイズⅢ	慢性心不全	アステラス・アムジェン・バイオファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
329	2/13	179035	AMG 423	フェイズⅢ	慢性心不全	アステラス・アムジェン・バイオファーマ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
330	1/15	179036	ABL001	フェイズⅢ	慢性骨髄性白血病	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
331	2/ 9	179036	ABL001	フェイズⅢ	慢性骨髄性白血病	ノバルティス ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
332	1/11	179037	ABT-494	フェイズⅡ/Ⅲ	強直性脊椎炎	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
333	1/17	179037	ABT-494	フェイズⅡ/Ⅲ	強直性脊椎炎	アッヴィ合同会社	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
334	1/30	179037	ABT-494	フェイズⅡ/Ⅲ	強直性脊椎炎	アッヴィ合同会社	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
335	2/13	179038	MOD-4023	フェイズⅢ	成長ホルモン分泌不全性低身長症	EPSインターナショナル(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
336	1/11	179039	ABT-493/ABT-530	フェイズⅡ/Ⅲ	C型肝炎	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
337	1/17	179039	ABT-493/ABT-530	フェイズⅡ/Ⅲ	C型肝炎	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
338	1/30	179039	ABT-493/ABT-530	フェイズⅡ/Ⅲ	C型肝炎	アッヴィ合同会社	外国における報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
339	1/15	179040	Carfilzomib (ON0-7057)	フェイズⅢ	再発又は難治性の多発性骨髄腫	小野薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
340	1/25	179040	Carfilzomib (ON0-7057)	フェイズⅢ	再発又は難治性の多発性骨髄腫	小野薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
341	2/ 9	179040	Carfilzomib (ON0-7057)	フェイズⅢ	再発又は難治性の多発性骨髄腫	小野薬品工業(株)	外国における報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
342	1/11	179041	DS-8201a	フェイズⅡ	進行性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌	第一三共(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
343	1/19	179041	DS-8201a	フェイズⅡ	進行性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌	第一三共(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
344	1/23	179041	DS-8201a	フェイズⅡ	進行性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌	第一三共(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
345	1/29	179041	DS-8201a	フェイズⅡ	進行性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌	第一三共(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
346	2/ 5	179041	DS-8201a	フェイズⅡ	進行性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌	第一三共(株)	措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
347	2/ 8	179041	DS-8201a	フェイズⅡ	進行性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌	第一三共(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
348	1/29	179042	SJP-0125	フェイズⅢ	緑内障・高眼圧症	千寿製薬(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
349	2/ 9	179043	nemolizumab	フェイズⅢ	アトピー性皮膚炎に伴う既存治療で効果不十分なそう痒	マルホ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
350	1/12	179047	BMS-936558/BMS-734016	フェイズⅢ	腎細胞癌	ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
351	1/22	179047	BMS-936558/BMS-734016	フェイズⅢ	腎細胞癌	ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
352	1/29	179047	BMS-936558/BMS-734016	フェイズⅢ	腎細胞癌	ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
353	2/ 2	179047	BMS-936558/BMS-734016	フェイズⅢ	腎細胞癌	ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ(株)	国内における報告 外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
354	2/ 7	179047	BMS-936558/BMS-734016	フェイズⅢ	腎細胞癌	ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ(株)	国内における報告 外国における報告 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
355	1/29	179048	MT-5547	フェイズⅡ/Ⅲ	変形性関節症	田辺三菱製薬(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
356	2/ 5	179048	MT-5547	フェイズⅡ/Ⅲ	変形性関節症	田辺三菱製薬(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
357	1/11	179049	ITM-014	フェイズⅢ	甲状腺刺激ホルモン産生下垂体腫瘍	帝人ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
358	1/17	179049	ITM-014	フェイズⅢ	甲状腺刺激ホルモン産生下垂体腫瘍	帝人ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
359	2/ 5	179049	ITM-014	フェイズⅢ	甲状腺刺激ホルモン産生下垂体腫瘍	帝人ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
360	1/12	179050	FE999901	フェイズⅢ	子宮頸管熟化が必要な妊娠末期（妊娠4 1 週）の妊婦	フェリング・ファーマ(株)	外国における報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
361	1/15	179050	FE999901	フェイズⅢ	子宮頸管熟化が必要な妊娠末期（妊娠4 1 週）の妊婦	フェリング・ファーマ(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
362	2/ 7	179052	MHOS/SHP615	フェイズⅢ	てんかん重積状態	クイントイルズ・トランスナショナル・ジャパン(株)	外国における報告 措置報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
363	2/ 7	179053	MHOS/SHP615	フェイズⅢ	てんかん重積状態	クイントイルズ・トランスナショナル・ジャパン(株)	外国における報告 措置報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
364	1/10	179054	Cabozantinib	フェイズⅡ	進行性腎細胞癌	武田薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
365	1/17	179054	Cabozantinib	フェイズⅡ	進行性腎細胞癌	武田薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
366	1/24	179054	Cabozantinib	フェイズⅡ	進行性腎細胞癌	武田薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
367	1/31	179054	Cabozantinib	フェイズⅡ	進行性腎細胞癌	武田薬品工業(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
368	1/31	179055	KHK7580	フェイズⅢ	副甲状腺癌及び副甲状腺摘出術（PTx）不能又は術後再発の原発性副甲状腺機能亢進症（PHPT）における高カルシウム（Ca）血症患者	協和発酵キリン(株)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
369	1/15	179401	EWJ-003	その他	大動脈弁狭窄	エドワーズライフサイエンス(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
370	2/ 5	179401	EWJ-003	その他	大動脈弁狭窄	エドワーズライフサイエンス(株)	本院における報告(第1報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
371	2/ 7	179401	EWJ-003	その他	大動脈弁狭窄	エドワーズライフサイエンス(株)	国内における報告 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
372	2/ 8	179404	MDT-2217, MDT-2317	フェイズⅢ	重度大動脈弁狭窄症	日本メドトロニック(株)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
373	1/11	16001-003-003	MR11A8	フェイズⅢ	中等度又は重度の急性呼吸窮迫症候群患者	丸石製薬(株)	本院における報告(第3報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
374	1/18	16001-003-003	MR11A8	フェイズⅢ	中等度又は重度の急性呼吸窮迫症候群患者	丸石製薬(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
375	1/18	16001-003-007	MR11A8	フェイズⅢ	中等度又は重度の急性呼吸窮迫症候群患者	丸石製薬(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
376	1/18	16001-003-009	MR11A8	フェイズⅢ	中等度又は重度の急性呼吸窮迫症候群患者	丸石製薬(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
377	1/18	16001-003-013	MR11A8	フェイズⅢ	中等度又は重度の急性呼吸窮迫症候群患者	丸石製薬(株)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
378	1/ 9	17001-003	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
379	1/16	17001-003	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
380	1/29	17001-003	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
381	1/ 9	17001-010	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
382	1/16	17001-010	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
383	1/29	17001-010	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
384	1/31	17001-013	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
385	1/ 9	17001-014	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
386	1/16	17001-014	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
387	1/29	17001-014	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

## 3) 治験実施計画書等の変更について

## 資料3

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
1	1/22	135022	MK-3222	フェイズⅢ	乾癬	MS D (株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
2	2/ 7	135056		フェイズⅡ		小野薬品工業(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
3	1/29	146038	ONO-4538	フェイズⅢ	胃がん	小野薬品工業(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
4	2/14	146062	AT1001	フェイズⅢ	ファブリー病	クイントイルズ・トランスナショナル・ジャパン(株)	治験薬概要書等の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
5	2/15	146905	レゴラフェニブ	フェイズⅡ	消化管間質腫瘍(GIST)	自ら治験を実施する者 消化器外科 高橋 剛	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
6	2/ 9	157001	CNT01959	フェイズⅢ	中等症から重症の局面型乾癬患者	ヤンセンファーマ(株)	治験薬概要書、同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
7	1/16	157004		フェイズⅠ	進行固形悪性腫瘍	アストラゼネカ(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
8	2/13	157016	MK-3475	フェイズⅢ	胃癌	MS D (株)	治験実施計画書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
9	2/15	157025	Tocilizumab (R04877533)	フェイズⅢ	全身性強皮症	中外製薬(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
10	2/13	157026		フェイズⅠ/Ⅱ		アッヴィ合同会社	同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
11	1/25	157029	ONO-4538	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
12	2/ 2	157031	ONO-4538	フェイズⅢ	卵巣がん	小野薬品工業(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
13	2/15	157036	carfilzomib (ONO-7057)	フェイズⅢ	再発及び難治性の多発性骨髄腫	小野薬品工業(株)	治験薬概要書、同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
14	2/13	157037	CNT01959	フェイズⅢ	掌蹠膿疱症	ヤンセンファーマ(株)	治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
15	2/ 9	157040	LY3009806	フェイズⅡ	胃腺癌又は食道胃接合部腺癌	日本イーライリリー(株)	同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
16	2/ 9	157047	NPC-12G	フェイズⅢ	結節性硬化症に伴う皮膚病変	ノーベルファーマ(株)	同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
17	2/13	157057	Z-100	フェイズⅢ	子宮頸癌	ゼリア新薬工業(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
18	1/17	157064	MEDI4736, Tremelimumab	フェイズⅢ	尿路上皮癌	アストラゼネカ(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
19	2/13	168003	AMG531	フェイズⅡ/Ⅲ	免疫抑制療法に不応又は免疫抑制療法が適用とならない成人再生不良性貧血患者	協和発酵キリン(株)	同意説明文書別冊の作成	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
20	2/ 9	168009	MPDL3280A	フェイズⅢ	非扁平上皮非小細胞肺癌	中外製薬(株)	治験実施計画書の改訂	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
21	2/ 2	168020	LY2439821	フェイズⅢ	X線所見を伴わない体軸性脊椎関節炎	日本イーライリリー(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
22	1/18	168026	Avelumab (MSB0010718C), アキシチニブ	フェイズⅢ	進行腎細胞癌	ファイザー(株)	同意説明文書等の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
23	2/19	168031	SOM230LAR	フェイズⅢ	クッシング病	ノバルティス ファーマ(株)	治験実施計画書、同意説明文書等の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
24	2/13	168033		フェイズⅡ	アルツハイマー病	日本イーライリリー(株)	治験実施計画書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
25	1/17	168037	JNJ-54767414	フェイズⅠ	多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ(株)	治験薬概要書の改訂	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
26	2/13	168038	ONO-4538	フェイズⅢ	D2またはそれ以上のリンパ節郭清術を実施したpStageⅢの胃がん	小野薬品工業(株)	治験薬概要書、治験実施計画書の改訂、その他の資料の作成	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
27	2/13	168043	BB1608	フェイズⅢ	前治療歴のある切除不能進行再発大腸がん	大日本住友製薬(株)	治験実施計画書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
28	2/ 9	168046	ONO-4538	フェイズⅢ	食道がん又は食道胃接合部がん切除後患者	小野薬品工業(株)	治験薬概要書補遺の作成	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
29	2/ 9	168047	ONO-4538, BMS-734016	フェイズⅢ	進行性又は転移性胃がん若しくは胃食道接合部がん患者	小野薬品工業(株)	治験薬概要書、その他の資料の改訂	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
30	2/ 1	168048	BI 655066	フェイズⅡ/Ⅲ	局面型乾癬	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	治験薬概要書、治験実施計画書別紙の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
31	1/30	168055	ソホスブビル／ velpatasvir、リバビリン	フェイズⅢ	非代償期C型肝炎硬変	ギリアド・サイエンシズ(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
32	2/13	168063	ASP2215	フェイズⅢ	急性骨髄性白血病	アステラス製薬(株)	治験実施計画書、同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
33	2/19	168063	ASP2215	フェイズⅢ	急性骨髄性白血病	アステラス製薬(株)	同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
34	2/13	168064	INC424	フェイズⅢ	移植片対宿主病	ノバルティス ファーマ(株)	その他の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
35	2/ 8	168102	エンザルタミド	フェイズⅣ	去勢抵抗性前立腺癌	アステラス製薬(株)	その他の改訂	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
36	2/13	168409	SJM-401	フェイズⅢ	症候性重度大動脈弁狭窄症	セント・ジュード・メディカル(株)	治験実施計画書、治験機器概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
37	2/13	179003		フェイズⅠ/Ⅱ	発作性夜間ヘモグロビン尿症	中外製薬(株)	その他の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
38	2/13	179005	JTE-052A	フェイズⅢ	アトピー性皮膚炎	日本たばこ産業(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
39	1/19	179014		フェイズⅠ		アステラス製薬(株)	治験実施計画書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
40	2/13	179017	KRN23	フェイズⅢ	小児X染色体遺伝子低リン血症性くる病・骨軟化症	協和発酵キリン(株)	治験実施計画書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
41	2/ 8	179018	L059/L059IV	フェイズⅢ	てんかん	ユーシービージャパン(株)	その他の改訂	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
42	1/17	179021	JNJ-54767414-SC	その他	再発性又は難治性多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
43	2/ 7	179022	Nivolumab・Ipilimumab	フェイズⅢ	食道がん	小野薬品工業(株)	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
44	2/15	179023	MK-3475	フェイズⅢ	食道がん	MSD(株)	治験実施計画書、同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、問題ないことが確認された。しかし、同意説明文書の一部を修正することで、修正の上で承認となった。
45	1/16	179026	AZD2281	フェイズⅢ	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者	アストラゼネカ(株)	その他の改訂	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
46	2/ 7	179026	AZD2281	フェイズⅢ	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者	アストラゼネカ(株)	同意説明文書等の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
47	2/20	179031	INC424	フェイズⅢ	移植片対宿主病	ノバルティス ファーマ(株)	治験実施計画書、同意説明文書等の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
48	2/ 9	179032	E2609	フェイズⅢ	早期アルツハイマー病（アルツハイマー病による軽度認知障害及び軽度アルツハイマー型認知症）	エーザイ(株)	治験実施計画書別紙改訂、同意説明文書改訂、被験者の募集の手順に関する資料の追加	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
49	2/ 9	179040	Carfilzomib (ONO-7057)	フェイズⅢ	再発又は難治性の多発性骨髄腫	小野薬品工業(株)	治験薬概要書の改訂	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
50	2/14	179041	DS-8201a	フェイズⅡ	進行性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌	第一三共(株)	治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書等の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
51	1/25	179047	BMS-936558/BMS-734016	フェイズⅢ	腎細胞癌	ブリistol・マイヤーズスクイブ(株)	同意説明文書等の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
52	1/30	179050	FE999901	フェイズⅢ	子宮頸管熟化が必要な妊娠末期（妊娠41週）の妊婦	フェリング・ファーマ(株)	治験実施計画書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
53	2/13	179051	KRN23	フェイズⅢ	成人又は小児X染色体遺伝子低リン血症性くる病・骨軟化症	協和発酵キリン(株)	治験実施計画書の改訂	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
54	2/ 7	179053	MHOS/SHP615	フェイズⅢ	てんかん重積状態	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン(株)	その他の改訂	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
55	2/16	179101	-	その他	軟骨無形成症	EPSインターナショナル(株)	同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
56	2/ 2	179902	SPP-005	フェイズⅢ	進行胃癌	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	治験実施計画書、同意説明文書等の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
57	2/16	179903	K0I2	フェイズⅡ	栄養障害型表皮水疱症	自ら治験を実施する者 皮膚科 金田 眞理	治験実施計画書、同意説明文書等の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
58	2/16	179905	A0001	フェイズⅢ	白内障	自ら治験を実施する者 眼科 西田 幸二	治験実施計画書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
59	2/ 1	16001-003-003	MR11A8	フェイズⅢ	中等度又は重度の急性呼吸窮迫症候群患者	丸石製薬(株)	同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
60	2/ 1	16001-003-007	MR11A8	フェイズⅢ	中等度又は重度の急性呼吸窮迫症候群患者	丸石製薬(株)	同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
61	1/26	16001-003-009	MR11A8	フェイズⅢ	中等度又は重度の急性呼吸窮迫症候群患者	丸石製薬(株)	同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
62	1/26	16001-003-013	MR11A8	フェイズⅢ	中等度又は重度の急性呼吸窮迫症候群患者	丸石製薬(株)	同意説明文書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
63	1/16	17001-003	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
64	1/16	17001-010	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
65	1/16	17001-014	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	治験薬概要書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
66	2/ 9	179905-2017001	A0001	フェイズⅢ	白内障	自ら治験を実施する者	治験実施計画書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。
67	2/ 9	179905-I17-2	A0001	フェイズⅢ	白内障	自ら治験を実施する者	治験実施計画書の変更	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。

## 4) 医師主導治験モニタリング・監査報告書について

## 資料4

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	審査結果
1	1/16	124901	IMF-001	フェイズⅡ	根治術後のNY-ESO-1抗原陽性の食道癌患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。
2	2/14	124901	IMF-001	フェイズⅡ	根治術後のNY-ESO-1抗原陽性の食道癌患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。
3	2/14	124901	IMF-001	フェイズⅡ	根治術後のNY-ESO-1抗原陽性の食道癌患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。
4	1/12	146903	YS0001	フェイズⅡ	拡張型心筋症	自ら治験を実施する者 心臓血管外科 澤 芳樹	試験の継続に問題ないことで承認された。
5	2/ 5	146903	YS0001	フェイズⅡ	拡張型心筋症	自ら治験を実施する者 心臓血管外科 澤 芳樹	試験の継続に問題ないことで承認された。
6	2/ 5	146903	YS0001	フェイズⅡ	拡張型心筋症	自ら治験を実施する者 心臓血管外科 澤 芳樹	試験の継続に問題ないことで承認された。
7	1/15	146906	GEN0101	フェイズⅠ	去勢抵抗性再燃前立腺癌	自ら治験を実施する者 泌尿器科 野々村 祝夫	試験の継続に問題ないことで承認された。
8	1/29	146907	YS-1402	フェイズⅠ/Ⅱ	虚血性心筋症	自ら治験を実施する者 心臓血管外科 戸田 宏一	試験の継続に問題ないことで承認された。
9	2/ 9	157904	MRA	フェイズⅢ	成人発症スティル病	自ら治験を実施する者 免疫内科 高松 漂太	試験の継続に問題ないことで承認された。
10	2/ 5	157912	YS0001	フェイズⅡ	小児拡張型心筋症	自ら治験を実施する者 心臓血管外科 澤 芳樹	試験の継続に問題ないことで承認された。
11	2/ 8	157913	KCB-1B	フェイズⅡ	特発性大腿骨頭壊死症	自ら治験を実施する者 整形外科 菅野 伸彦	試験の継続に問題ないことで承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	審査結果
12	2/ 8	157913	KCB-1B	フェイズⅡ	特発性大腿骨頭壊死症	自ら治験を実施する者 整形外科 菅野 伸彦	試験の継続に問題ないことで承認された。
13	2/ 8	157913	KCB-1B	フェイズⅡ	特発性大腿骨頭壊死症	自ら治験を実施する者 整形外科 菅野 伸彦	試験の継続に問題ないことで承認された。
14	2/ 8	157913	KCB-1B	フェイズⅡ	特発性大腿骨頭壊死症	自ら治験を実施する者 整形外科 菅野 伸彦	試験の継続に問題ないことで承認された。
15	2/ 8	157913	KCB-1B	フェイズⅡ	特発性大腿骨頭壊死症	自ら治験を実施する者 整形外科 菅野 伸彦	試験の継続に問題ないことで承認された。
16	2/ 6	168902	KP-100IT（治験薬）/ NP022（治験機器）	フェイズⅡ	筋萎縮性側索硬化症（ALS）	自ら治験を実施する者 神経内科・脳卒中科 望月 秀樹	試験の継続に問題ないことで承認された。
17	2/ 6	168902	KP-100IT（治験薬）/ NP022（治験機器）	フェイズⅡ	筋萎縮性側索硬化症（ALS）	自ら治験を実施する者 神経内科・脳卒中科 望月 秀樹	試験の継続に問題ないことで承認された。
18	2/ 6	168902	KP-100IT（治験薬）/ NP022（治験機器）	フェイズⅡ	筋萎縮性側索硬化症（ALS）	自ら治験を実施する者 神経内科・脳卒中科 望月 秀樹	試験の継続に問題ないことで承認された。
19	2/ 6	168902	KP-100IT（治験薬）/ NP022（治験機器）	フェイズⅡ	筋萎縮性側索硬化症（ALS）	自ら治験を実施する者 神経内科・脳卒中科 望月 秀樹	試験の継続に問題ないことで承認された。
20	2/ 6	168902	KP-100IT（治験薬）/ NP022（治験機器）	フェイズⅡ	筋萎縮性側索硬化症（ALS）	自ら治験を実施する者 神経内科・脳卒中科 望月 秀樹	試験の継続に問題ないことで承認された。
21	2/ 6	168902	KP-100IT（治験薬）/ NP022（治験機器）	フェイズⅡ	筋萎縮性側索硬化症（ALS）	自ら治験を実施する者 神経内科・脳卒中科 望月 秀樹	試験の継続に問題ないことで承認された。
22	2/ 6	168902	KP-100IT（治験薬）/ NP022（治験機器）	フェイズⅡ	筋萎縮性側索硬化症（ALS）	自ら治験を実施する者 神経内科・脳卒中科 望月 秀樹	試験の継続に問題ないことで承認された。
23	2/ 6	168902	KP-100IT（治験薬）/ NP022（治験機器）	フェイズⅡ	筋萎縮性側索硬化症（ALS）	自ら治験を実施する者 神経内科・脳卒中科 望月 秀樹	試験の継続に問題ないことで承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	審査結果
24	2/ 9	168904	MRA	フェイズⅢ	成人発症スティル病	自ら治験を実施する者 免疫内科 高松 漂太	試験の継続に問題ないことで承認された。
25	2/ 9	168904	MRA	フェイズⅢ	成人発症スティル病	自ら治験を実施する者 免疫内科 高松 漂太	試験の継続に問題ないことで承認された。
26	2/ 9	168904	MRA	フェイズⅢ	成人発症スティル病	自ら治験を実施する者 免疫内科 高松 漂太	試験の継続に問題ないことで承認された。
27	2/ 9	168905	OSK-0028	フェイズⅡ	食道亜全摘術を行う胸部食道癌を有する患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。
28	2/ 9	168905	OSK-0028	フェイズⅡ	食道亜全摘術を行う胸部食道癌を有する患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。
29	2/ 9	168905	OSK-0028	フェイズⅡ	食道亜全摘術を行う胸部食道癌を有する患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。
30	2/ 9	168905	OSK-0028	フェイズⅡ	食道亜全摘術を行う胸部食道癌を有する患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。
31	2/ 9	168905	OSK-0028	フェイズⅡ	食道亜全摘術を行う胸部食道癌を有する患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。
32	2/ 9	168905	OSK-0028	フェイズⅡ	食道亜全摘術を行う胸部食道癌を有する患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。
33	2/ 9	168905	OSK-0028	フェイズⅡ	食道亜全摘術を行う胸部食道癌を有する患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。
34	2/ 9	168905	OSK-0028	フェイズⅡ	食道亜全摘術を行う胸部食道癌を有する患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。
35	2/ 9	168905	OSK-0028	フェイズⅡ	食道亜全摘術を行う胸部食道癌を有する患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	審査結果
36	2/ 9	168905	OSK-0028	フェイズⅡ	食道亜全摘術を行う胸部食道癌を有する患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	試験の継続に問題ないことで承認された。
37	1/24	168906	JR-031	フェイズⅠ/Ⅱ	表皮水疱症	自ら治験を実施する者 皮膚科 玉井 克人	試験の継続に問題ないことで承認された。
38	2/ 6	179903	KOI2	フェイズⅡ	栄養障害型表皮水疱症	自ら治験を実施する者 皮膚科 片山 一朗	試験の継続に問題ないことで承認された。
39	1/31	179903	KOI2	フェイズⅡ	栄養障害型表皮水疱症	自ら治験を実施する者 皮膚科 片山 一朗	試験の継続に問題ないことで承認された。
40	1/30	179904	SR-0379	フェイズⅡ	皮膚潰瘍	自ら治験を実施する者 老年・高血圧内科 樂木 宏実	試験の継続に問題ないことで承認された。
41	1/30	179904	SR-0379	フェイズⅡ	皮膚潰瘍	自ら治験を実施する者 老年・高血圧内科 樂木 宏実	試験の継続に問題ないことで承認された。
42	1/30	179904	SR-0379	フェイズⅡ	皮膚潰瘍	自ら治験を実施する者 老年・高血圧内科 樂木 宏実	試験の継続に問題ないことで承認された。
43	1/30	179904	SR-0379	フェイズⅡ	皮膚潰瘍	自ら治験を実施する者 老年・高血圧内科 樂木 宏実	試験の継続に問題ないことで承認された。
44	1/30	179904	SR-0379	フェイズⅡ	皮膚潰瘍	自ら治験を実施する者 老年・高血圧内科 樂木 宏実	試験の継続に問題ないことで承認された。
45	2/13	179904	SR-0379	フェイズⅡ	皮膚潰瘍	自ら治験を実施する者 老年・高血圧内科 樂木 宏実	試験の継続に問題ないことで承認された。
46	2/13	179904	SR-0379	フェイズⅡ	皮膚潰瘍	自ら治験を実施する者 老年・高血圧内科 樂木 宏実	試験の継続に問題ないことで承認された。
47	2/ 7	179905- 2017001	A0001	フェイズⅢ	白内障	自ら治験を実施する者	試験の継続に問題ないことで承認された。

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	審査結果
48	2/ 7	179905- 2017001	A0001	フェイズⅢ	白内障	自ら治験を実施する者	試験の継続に問題ないことで承認された。
49	2/19	179905- 2017001	A0001	フェイズⅢ	白内障	自ら治験を実施する者	試験の継続に問題ないことで承認された。
50	2/ 2	179905- I17-2	A0001	フェイズⅢ	白内障	自ら治験を実施する者	試験の継続に問題ないことで承認された。
51	2/ 2	179905- I17-2	A0001	フェイズⅢ	白内障	自ら治験を実施する者	試験の継続に問題ないことで承認された。
52	2/ 2	179905- I17-2	A0001	フェイズⅢ	白内障	自ら治験を実施する者	試験の継続に問題ないことで承認された。

5) 責任医師の変更の審議について

資料5

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
1	2/16	179903	K0I2	フェイズⅡ	栄養障害型表皮水疱症	自ら治験を実施する者 皮膚科 片山 一朗	治験責任医師・分担医師の変更：治験実施体制変更のため	変更申請の内容に関して、治験の継続に問題ないことで承認された。

## 6) 実施計画書からの逸脱について(緊急の危険を回避するための逸脱等について)

## 資料6

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果
1	2/ 7	168402	EWJ-003	その他	大動脈弁狭窄	エドワーズライフサイエンス(株)	規定外アクセス部位からの治験機器留置	治験の継続に問題ないことで承認された。
2	2/ 2	168905	OSK-0028	フェイズⅡ	食道亜全摘術を行う胸部食道癌を有する患者	自ら治験を実施する者 消化器外科 土岐 祐一郎	併用禁止薬の使用	治験の継続に問題ないことで承認された。
3	2/21	157912	YS0001	フェイズⅡ	小児拡張型心筋症	自ら治験を実施する者 心臓血管外科 澤 芳樹	逸脱の事前審査 骨格筋採取日の許容範囲の逸脱	実施に関して、問題ないことが確認された。 しかし、数点詳細情報を治験審査委員会へ文書にて報告することで、修正の上で承認となった。

## 7) 継続審議について

## 資料7

番号	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	審査結果
1	168044	BIIB037, GE-067	フェイズⅢ	アルツハイマー病	バイオジェン・ジャパン(株)	審議の結果、治験の継続が承認された。
2	168058	KHK4827	フェイズⅢ	体軸性脊椎関節炎	協和発酵キリン(株)	審議の結果、治験の継続が承認された。

【2. 報告事項】

資料8

1) 迅速審査についての報告  
実施計画書等の変更報告

8-1

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果	審査終了日
1	12/25	157039		フェイズⅢ	重症筋無力症	アレクシオン ファーマ合同会社	追加適応症承認に関する報告レター	承認	12/25
2	1/18	17001-010	risankizumab/ABBV-066	フェイズⅢ	慢性局面型乾癬	アッヴィ合同会社	その他の変更	承認	1/18

# 分担医師変更報告

8-2

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果	審査終了日
1	1/31	135403	植込み型補助人工心臓システムHW005	その他	末期的重症心不全（拡張型心筋症、拡張相肥大型心筋症、虚血性心筋疾患、心筋炎後心筋症等）	エマーゴ・ジャパン(株)	分担医師の削除	承認	1/31
2	1/31	146907	YS-1402	フェイズⅠ／Ⅱ	虚血性心筋症	自ら治験を実施する者 心臓血管外科 戸田 宏一	分担医師の削除	承認	1/31
3	1/31	157401	BSJ006L	フェイズⅢ	大動脈弁狭窄症	ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株)	分担医師の追加	承認	1/31
4	1/31	157910	TEN-P11	フェイズⅢ	難治性神経障害性疼痛	自ら治験を実施する者 脳神経外科 押野 悟	分担医師の削除	承認	1/31
5	2/16	168029	GS-5745	フェイズⅠ		ギリアド・サイエンシズ(株)	分担医師の追加	承認	2/16
6	1/29	168402	EWJ-003	その他	大動脈弁狭窄	エドワーズライフサイエンス(株)	分担医師の追加	承認	1/29
7	1/31	168403	NP007	その他	重症心不全	ニプロ(株)	分担医師の削除・追加	承認	1/31
8	1/31	168404	NP007	その他	重症心不全	ニプロ(株)	分担医師の削除・追加	承認	1/31
9	1/31	168409	SJM-401	フェイズⅢ	症候性重度大動脈弁狭窄症	セント・ジュード・メディカル(株)	分担医師の追加	承認	1/31

番号	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依頼者	内容	審査結果	審査終了日
10	1/17	179048	MT-5547	フェイズⅡ/Ⅲ	変形性関節症	田辺三菱製薬(株)	分担医師の追加	承認	1/17
11	1/31	179050	FE999901	フェイズⅢ	子宮頸管熟化が必要な 妊娠末期(妊娠41週)の妊婦	フェリング・ファーマ(株)	分担医師の追加	承認	1/31
12	1/31	179401	EWJ-003	その他	大動脈弁狭窄	エドワーズライフサイエンス(株)	分担医師の追加	承認	1/31
13	1/31	179403	TCD-51073(E)	フェイズⅡ	虚血性心疾患	テルモ(株)	分担医師の削除	承認	1/31
14	1/26	179903	KOI2	フェイズⅡ	栄養障害型表皮水疱症	自ら治験を実施する者 皮膚科 金田 眞理	分担医師の追加	承認	1/26