西暦2019年09月24日 大阪大学医学部附属病院治験審査委員会B 議事概要

開催日時 : 2019年 9月24日 (火) 15:40 ~ 17:30

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 : 池田 学、松村 泰志、中尾 武史、和田 聖哉、山元 宏平、

岩崎 朋之、瀬戸山 晃一、鵜飼 万貴子、田村 進一、末澤 克己、

疋田 宗生、北野 義幸

以上12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6件医療機器治験1件使用成績調査3件

2) 安全性に関する審議について 資料 2 参照

他施設 204件 本院 25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40件医療機器 治験3件再生医療等製品 治験1件コンビネーション薬剤1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 23件

5) 実施計画書からの逸脱の審議について 資料 5 参照

医薬品 治験 1件

【2. 報告事項】

1) 迅速審査についての報告

資料 6 参照

分担医師変更報告

10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1件契約事項等変更0件終了報告2件開発の中止等の報告0件その他の報告34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) 治験審査委員会の開催日について
- ■次回治験審査委員会について

西暦2019年10月 2019年10月29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

1)	新規申	ネー 請分の審議につい ^っ	T				資料1
番号	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依賴者	内容	審査結果
1	190033-В	JNJ-73763989, JNJ-56136379	フェイズⅡ	慢性B型肝炎	ヤンセンファーマ株式会社	慢性B 型肝炎ウイルス感染の 治療においてJNJ-73763989 及 び/又はJNJ-56136379 を含む 各種併用レジメンの有効性及 び安全性を検討する第2b 相, 多施設共同,二重盲検,実薬 対 照,ランダム化試験	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。
2	190038-B	GS-9674	フェイズⅢ	原発性硬化性 胆管炎	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式 会社の依頼による非肝硬変の 原発性硬化性胆管炎 (PSC) に 対するGS-9674の第3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。
3	190039-В	ソホスブビル/ベルパタスビ ル	フェイズⅢ	C型代償性肝硬変	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式 会社の依頼による代償期C型肝 硬変を対象としたソホスブビ ル/ベルパタスビル固定用量 配合錠の第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	190040-В	BGB-A317	フェイズⅢ	切除不能の局 所進行性又は 転移性の胃腺 癌又は食道胃 接合部腺癌	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による切除不能の局所進行性又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象とした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。
5	190041-B		フェイズ [/ ∐	アトピー性皮 膚炎	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	アトピー性皮膚炎の患者を対 象としたMOR106の第Ⅰ/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	190042-B	BI 655130	フェイズⅡ/Ⅲ	掌蹠膿疱症	日本ベーリンガーインゲルハイム株式 会社	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BI 655130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	191003-B	PN00515 子体調 木の仕ぶ 柔和 しよ		心不全	シミック株式会社	左心房圧が上昇した心不全患 者に対するPN00515の医療機器 治験	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3件が承認となった

<u>4)</u>	女土江	月 下以 (し	別リロー	 					頁付2
番号	作成日	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	8/30	8/30	135016	AMN107	フェイズⅡ	慢性期慢性骨 髓性白血病	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	8/30	8/30	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。
3	8/19	8/20	135022	MK-3222	フェイズⅢ	乾癬	サンファーマ(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。
4	8/15	9/ 4	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。
5	8/29	9/ 4	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 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
6	8/13	8/14	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。
7	8/27	8/28	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)	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。
8	8/21	8/22	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	審議の結果、治験の継続が承認された。
9	8/27	8/28	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。
10	9/ 3	9/ 5	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。
11	8/13	8/14	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。
12	8/27	8/28	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)	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。
13	8/23	8/23	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。
14	8/30	8/30	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。
15	9/6	9/6	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。
16	8/29	9/2	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。
17	8/16	8/19	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。
18	9/ 3	9/ 4	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。
19	8/20	8/22	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。
20	8/27	8/28	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。
21	9/ 3	9/ 4	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。
22	8/29	9/ 2	157031	0N0-4538	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	作成日	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
23	9/ 5	9/ 6	157031	0N0-4538	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。
24	8/23	8/26	157034	MPDL3280A / RO4876646	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 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
25	8/21	8/22	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 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	9/ 4	9/ 5	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 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
27	8/21	8/23	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。
28	8/28	8/30	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。
29	9/ 4	9/ 5	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。
30	9/ 4	9/ 6	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。
31	8/28	8/28	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	措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
32	8/21	8/22	168006	DSP-7888	フェイズ Ⅰ / Ⅱ	小児悪性神経 膠腫	大日本住友製薬(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。
33	8/21	8/22	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 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	9/ 4	9/ 5	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 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
35	8/19	8/20	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。
36	9/ 2	9/ 3	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。
37	8/20	8/22	168026	Avelumab (MSB00107 18C), 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。
38	9/ 3	9/ 4	168026	Avelumab (MSB00107 18C), 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。
39	9/ 2	9/3	168035	0N0-4538	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 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。
40	8/13	8/14	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 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
41	8/27	8/28	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 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	作成日	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
42	8/15	8/19	168038	0N0-4538	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pStage Ⅲ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。
43	9/ 5	9/ 6	168038	0N0-4538	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pStage Ⅲ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。
44	9/ 5	9/ 6	168046	0N0-4538	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。
45	8/22	8/26	168047	ONO-4538, BMS- 734016	フェイズⅢ	進行性又は転 移性胃がんお しくは配 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。
46	8/23	8/26	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)	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	8/29	9/ 2	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。
48	8/30	9/ 2	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 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
49	8/28	8/29	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	IQVIAサービシーズ 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。
50	8/29	8/30	168057	ALXN1210	フェイズⅢ	成人発作性夜 間へモグロビ ン尿症 (PN H)	アレクシオンファーマ合同会 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。
51	9/ 5	9/ 6	168057	ALXN1210	フェイズⅢ	成人発作性夜 間へモグロビ ン尿症 (PN H)	アレクシオンファーマ合同会 社	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
52	8/22	8/23	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 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
53	8/29	8/30	168063	ASP2215	フェイズⅢ	急性骨髄性白 血病	アステラス製薬(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。

				1		Ī	1	T	Г
番号	作成日	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
54	9/ 5	9/ 6	168063	ASP2215	フェイズⅢ	急性骨髄性白 血病	アステラス製薬(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。
55	8/30	8/30	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)	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	9/ 5	9/ 5	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)	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。
57	8/22	8/26	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。
58	9/4	9/6	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。
59	8/23	8/23	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。
60	8/27	8/27	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。
61	8/28	8/28	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。
62	8/28	8/28	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。
63	8/30	8/30	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。
64	8/28	8/30	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)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
65	8/22	8/22	168407	PRDS-001	その他	治療抵抗性高 血圧	(株)JIMRO	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。
66	9/ 3	9/ 4	168409	SJM-401	フェイズⅢ	症候性重度大 動脈弁狭窄症	アボットメディカルジャパン (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。
67	8/27	8/27	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。
68	8/22	8/22	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 措置報告 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
69	8/13	8/14	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。
70	8/26	8/27	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。
71	8/13	8/14	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。
72	8/26	8/27	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。
73	8/13	8/14	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。
74	8/26	8/27	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。
75	8/13	8/14	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。
76	8/26	8/27	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。
77	8/22	8/23	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。

番号	作成日	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
78	9/ 4	9/ 5	179003		フェイズ Ⅰ / Ⅱ	発作性夜間へ モグロビン尿 症	中外製薬(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。
79	8/22	8/23	179007	ODM-201	フェイズⅢ	前立腺癌	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。
80	8/16	8/19	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。
81	9/ 2	9/ 3	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。
82	8/16	8/19	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。
83	9/ 2	9/ 3	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。
84	8/30	8/30	179013	RADO01	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。
85	8/29	8/30	179015	ALXN1210	フェイズⅢ	成人発作性夜 間へモグロビ ン尿症 (PNH)	アレクシオンファーマ合同会 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。
86	9/ 5	9/ 6	179015	ALXN1210	フェイズⅢ	成人発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)	アレクシオンファーマ合同会 社	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
87	8/20	8/22	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。
88	8/16	8/19	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。
89	9/ 2	9/3	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。
90	8/14	8/21	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。
91	8/ 7	8/21	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4報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
92	8/29	8/30	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。
93	8/29	8/30	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。
94	9/ 5	9/ 6	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。
95	9/ 5	9/ 6	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 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
96	9/ 5	9/ 6	179023	MK-3475	フェイズⅢ	食道がん	MSD(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	9/ 5	9/ 6	179024	MK-3475	フェイズⅢ	胃癌	MSD(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	8/21	8/22	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。

番号	作成日	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
99	8/19	8/20	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。
100	8/23	8/26	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。
101	9/ 2	9/ 3	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。
102	8/19	8/20	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。
103	8/23	8/26	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。
104	9/ 2	9/ 3	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。
105	8/19	8/20	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。
106	8/23	8/26	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。
107	9/ 2	9/ 3	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。
108	8/19	8/20	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。
109	8/23	8/26	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。
110	9/ 2	9/ 3	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。
111	8/30	8/30	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)	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	8/30	9/ 2	179032	E2609	フェイズⅢ	早期アルツハ インツハイる軽度 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	エーザイ(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。
113	9/3	9/ 3	179032	E2609	フェイズⅢ	早期アルツハイマー病(マー病にない) 「ないない」ではいる。 「ないない」では、 「ないない。」では、 「ないないない。」では、 「ないないない。」では、 「ないないないない。」では、 「ないないないないない。」では、 「ないないないないないないない。」では、 「ないないないないないないないないないないないないないないないないないないない	エーザイ(株)	本院における報告(第5報)	審議の結果、治験の継続が承認された。
114	8/13	8/14	179034	Relugolix (レルゴ リクス)	フェイズⅢ	前立腺癌	(株)新日本科学PPD	国内における報告 外国における報告 その他報告(SUSAR)	審議の結果、治験の継続が承認された。
115	8/28	8/30	179034	Relugolix (レルゴ リクス)	フェイズⅢ	前立腺癌	(株)新日本科学PPD	国内における報告 外国における報告 その他報告(SUSAR)	審議の結果、治験の継続が承認された。
116	8/23	8/26	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 年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。

番号	作成日	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
117	8/13	8/14	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。
118	8/26	8/27	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。
119	8/13	8/14	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)	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	9/ 2	9/ 3	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)	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。
121	8/27	8/28	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)	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。
122	8/21	8/23	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)	国内における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
123	8/21	8/22	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。
124	8/29	8/30	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。
125	9/4	9/ 5	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。
126	8/20	8/22	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。
127	8/28	8/29	179052	MHOS/SHP615	フェイズⅢ	てんかん重積 状態	IQVIAサービシーズ 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。
128	8/28	8/29	179053	MHOS/SHP615	フェイズⅢ	てんかん重積 状態	IQVIAサービシーズ 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。
129	8/14	8/15	179060	LGX818 / MEK162	フェイズⅢ	転移性結腸直 腸癌	パレクセル・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。
130	8/29	8/30	179060	LGX818 / MEK162	フェイズⅢ	転移性結腸直 腸癌	パレクセル・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。
131	8/26	8/27	179061			肝細胞癌	パレクセル・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。
132	9/ 2	9/ 3	179061			肝細胞癌	パレクセル・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。
133	8/18	8/19	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)	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。
134	8/26	8/27	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)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
135	9/ 2	9/ 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)	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
136	8/23	8/26	179063	MK-3475	フェイズⅡ		MSD(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。
137	8/15	8/19	179064	YHI-1001	フェイズⅡ	切除不能又は 再発胆道癌	(株)ヤクルト本社	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	8/20	8/20	179064	YHI-1001	フェイズⅡ	切除不能又は 再発胆道癌	(株)ヤクルト本社	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。

番号	作成日	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依賴者	内容	審査結果
139	8/21	8/23	179067	R05490245	フェイズⅢ	アルツハイ マー病	中外製薬(株)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
140	8/26	8/27	179070	R05541077(Polatuz umab Vedotin)	フェイズⅢ	未治療のびま 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	審議の結果、治験の継続が承認された。
141	8/30	9/ 2	179071	E7438	フェイズⅡ		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。
142	8/28	8/30	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)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
143	8/26	8/26	179402	gMSC®1	フェイズⅢ	軟骨損傷、離 断性骨軟骨炎	(株)ツーセル	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。
144	8/15	8/19	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。
145	8/22	8/23	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。
146	9/6	9/ 6	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	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
147	8/20	8/21	180002-B	NN9535	その他	肥満症	ノボ ノルディスク ファー マ(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。
148	9/ 2	9/4	180002-B	NN9535	その他	肥満症	ノボ ノルディスク 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。
149	8/13	8/14	180003-B	JNJ-54767414-SC	フェイズⅢ	再発・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 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
150	8/27	8/28	180003-B	JNJ-54767414-SC	フェイズⅢ	再発・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 措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
151	9/11	9/12	180004-B	MRA-SC	フェイズⅢ	全身性強皮症	中外製薬(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。
152	8/13	8/14	180006-B	CLM-001	フェイズⅡ	多発性骨軟骨 腫	(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。
153	8/14	8/15	180006-B	CLM-001	フェイズⅡ	多発性骨軟骨 腫	(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。
154	8/27	8/28	180006-B	CLM-001	フェイズⅡ	多発性骨軟骨 腫	(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。
155	9/4	9/ 5	180006-B	CLM-001	フェイズⅡ	多発性骨軟骨 腫	(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。
156	8/26	8/28	180008-B	RTA 402	フェイズⅢ	糖尿病性腎臟 病	協和キリン(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。
157	8/26	8/28	180009-B	RTA 402	フェイズⅢ	糖尿病性腎臓 病	協和キリン(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。
158	8/13	8/14	180010-B	ベネトクラクス (ABT-199)	フェイズⅢ	多発性骨髄腫	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。
159	8/26	8/27	180010-B	ベネトクラクス (ABT-199)	フェイズⅢ	多発性骨髄腫	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。
160	8/26	8/27	180011-B	BGB-290	フェイズⅢ	手術不能な局 所進行又は転 移性胃癌	パレクセル・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。
161	9/ 2	9/4	180011-B	BGB-290	フェイズⅢ	手術不能な局 所進行又は転 移性胃癌	パレクセル・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。

							T		
番号	作成日	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
162	8/27	8/27	180013-B	ALX-0600	フェイズⅢ	短腸症候群	IQVIAサービシーズ 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。
163	8/27	8/27	180013-B	ALX-0600	フェイズⅢ	短腸症候群	IQVIAサービシーズ 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。
164	9/ 2	9/ 4	180013-B	ALX-0600	フェイズⅢ	短腸症候群	IQVIAサービシーズ 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。
165	8/23	8/26	180014-B	LY2439821	フェイズⅢ	体軸性脊椎関 筋炎	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。
166	9/ 2	9/ 4	180014-B	LY2439821	フェイズⅢ	体軸性脊椎関 筋炎	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。
167	8/19	8/20	180015-B	Filgotinib	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。
168	8/23	8/26	180015-B	Filgotinib	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。
169	8/30	9/ 2	180015-B	Filgotinib	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。
170	8/30	9/ 2	180016-B	BIVV009	フェイズⅢ	特発性寒冷凝 集素症	サノフィ(株)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
171	8/13	8/14	180019-B	ONO-4538/BMS- 936558	フェイズⅢ	病HCCと がHCCと に に に に に に に に に に に に に	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。
172	9/ 3	9/4	180019-B	ONO-4538/BMS- 936558	フェイズⅢ	病HCCと には には には には には には には には には には	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。
173	8/27	8/28	180023-B	LY3074828	フェイズⅢ	潰瘍性大腸炎	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。
174	9/ 5	9/ 6	180023-B	LY3074828	フェイズⅢ	潰瘍性大腸炎	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。
175	8/27	8/28	180024-B	LY3074828	フェイズⅢ	潰瘍性大腸炎	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。
176	9/ 5	9/ 6	180024-B	LY3074828	フェイズⅢ	潰瘍性大腸炎	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。

番号	作成日	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
177	8/27	8/28	180026-B	CS-747S	フェイズⅢ	血栓性脳梗塞 患者(TOAST分 類による大血 管の便化又は小 血管の閉塞い ずれかに該当 する患者)	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。
178	8/29	8/30	180029-B	Guselkumab(CNT019 59)	フェイズⅡ/Ⅲ	中等症から重 症の活動性ク 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。
179	8/19	8/19	180030-B	TAS-116	フェイズⅢ	消化管間質腫 瘍(GIST)	大鵬薬品工業(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。
180	8/28	8/28	180030-B	TAS-116	フェイズⅢ	消化管間質腫 瘍(GIST)	大鵬薬品工業(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。
181	9/ 3	9/ 3	180031-B	MK-3475	フェイズⅢ	HER2陽性進行 性胃腺癌又は 食道胃接合部 腺癌	MSD(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。
182	9/ 5	9/ 6	180031-B	MK-3475	フェイズⅢ	HER2陽性進行 性胃腺癌又は 食道胃接合部 腺癌	MSD(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。
183	8/20	8/20	180032-B	R05541077, bendamu stine	フェイズⅡ	再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫	中外製薬(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。
184	8/26	8/27	180032-B	R05541077, bendamu stine	フェイズⅡ	再発又は難治性のびまん性 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	審議の結果、治験の継続が承認された。
185	8/29	8/29	180032-B	R05541077, bendamu stine	フェイズⅡ	再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫	中外製薬(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。
186	8/29	8/29	180032-B	R05541077, bendamu stine	フェイズⅡ	再発又は難治 性のびまん性 大細胞型B細胞 リンパ腫	中外製薬(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。
187	8/23	8/26	180033-B	0N0-4059	フェイズⅡ	原発性マクロ グロ びリンパ 形質細胞リンパ パ腫	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。
188	8/30	9/ 2	180033-B	0N0-4059	フェイズⅡ	原発性マクロ グロ びリン 変 変 無 質 細 胞 リンパ 形 質 細 胞 リン ア が り ア り ア り ア の の の の の に り に り に り に り れ り り り い た り り り と り り り り り り り り り り り り り り り	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。

番号	作成日	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
189	8/30	9/6	180035-B	SP-04/Pled0x	フェイズⅢ	オキサリプラ チン投与に伴 うがん化学療 法誘発性末梢 神経障害	ソレイジア・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。
190	8/30	9/ 6	180036-B	SP-04/Pled0x	フェイズⅢ	オキサリプラ チン投与に伴 うがん化学療 法誘発性末梢 神経障害	ソレイジア・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。
191	8/30	9/ 2	180038-B	IDEC-C2B8、FK506	フェイズⅢ	腎移植患者に 対する術前脱 感作	全薬工業(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。
192	8/30	9/ 2	180039-B	IDEC-C2B8	フェイズⅢ	腎移植後の抗 体関連型拒絶 反応	全薬工業(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。
193	8/28	8/29	180043-B	BMS-986165	フェイズⅡ	クローン病	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。
194	8/23	8/30	180044-B	KW-6356	フェイズⅡ	パーキンソン 病	協和キリン(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。
195	8/30	8/30	180044-B	KW-6356	フェイズⅡ	パーキンソン 病	協和キリン(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。
196	9/ 5	9/ 5	180044-B	KW-6356	フェイズⅡ	パーキンソン 病	協和キリン(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。
197	8/21	8/22	180046-B		フェイズⅢ	切除不能な局 所進行又は転 移性尿路上皮 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。
198	8/28	8/30	180046-B		フェイズⅢ	切除不能な局 所進行又は転 移性尿路上皮 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。
199	9/ 4	9/ 5	180046-B		フェイズⅢ	切除不能な局 所進行又は転 移性尿路上皮 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。
200	8/26	8/27	180047-B	BGB-A317	フェイズⅢ	切除不能、局 所進行再発性 又は転移性食 道扁平上皮が ん	パレクセル・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。
201	9/ 2	9/ 3	180047-B	BGB-A317	フェイズⅢ	切除不能、局 所進行再発性 又は転移性食 道扁平上皮が ん	パレクセル・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。
202	9/ 5	9/ 6	180049-B		フェイズⅡ	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	審議の結果、治験の継続が承認された。
203	8/16	8/19	180050-B	Brivaracetam (ucb 34714)	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。

番号	作成日	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	依賴者	内容	審査結果
204	9/ 2	9/ 3	180050-B	Brivaracetam (ucb 34714)	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。
205	8/23	8/26	180051-B	DS-5565	フェイズⅢ	中枢性神経障 害性疼痛	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。
206	8/20	8/21	180054-B	NN8640	フェイズⅢ	成長ホルモン 分泌不全性低 身長症	ノボ ノルディスク 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。
207	9/ 5	9/ 6	180054-B	NN8640	フェイズⅢ	成長ホルモン 分泌不全性低 身長症	ノボ ノルディスク 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。
208	8/29	9/ 2	180055-B	AMG531	フェイズⅡ/Ⅲ	免疫抑制療法 未治療の再生 不良性貧血	協和キリン(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。
209	8/26	8/27	180056-B		フェイズⅡ		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。
210	8/23	8/26	181002-B	MDT-1118	フェイズⅢ	重症慢性心不 全患者	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。
211	9/ 5	9/ 6	181002-B	MDT-1118	フェイズⅢ	重症慢性心不 全患者	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。
212	8/14	8/16	182001-B		フェイズ Ⅰ / Ⅱ		ロート製薬(株)	外国における報告 その他報告(文献由来の個別症 例報告)	審議の結果、治験の継続が承認された。
213	8/22	8/23	182002-B	Cx601	フェイズⅢ	クローン病	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。
214	8/13	8/15	190003-В	オラパリブ	フェイズⅡ	固形がん	MSD(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。
215	8/29	9/ 2	190003-B	オラパリブ	フェイズⅡ	固形がん	MSD(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。
216	9/ 5	9/ 6	190004-B	MK-3475	フェイズⅢ	HER2陰性進行 性胃腺癌又は 食道胃接合部 腺癌	MSD(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。
217	8/16	8/19	190005-B	TAS-120	フェイズ Ⅰ / Ⅱ	FGF/FGFR異常 を伴う肝内胆 管癌	大鵬薬品工業(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。
218	9/ 2	9/ 3	190005-B	TAS-120	フェイズ Ⅰ / Ⅱ	FGF/FGFR異常 を伴う肝内胆 管癌	大鵬薬品工業(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。
219	8/ 9	8/14	190012-B	MK-7339、MK-3475	フェイズⅢ	転移性去勢抵 抗性前立腺癌	MSD(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	8/28	8/29	190012-B	MK-7339、MK-3475	フェイズⅢ	転移性去勢抵 抗性前立腺癌	MSD(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	8/9	8/14	190013-В	MK-3475	フェイズⅢ	転移性去勢抵 抗性前立腺癌	MSD(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	8/28	8/29	190013-В	MK-3475	フェイズⅢ	転移性去勢抵 抗性前立腺癌	MSD(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	8/ 9	8/14	190014-B	MK-3475	フェイズⅢ	転移性去勢抵 抗性前立腺癌	MSD(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	8/28	8/29	190014-B	MK-3475	フェイズⅢ	転移性去勢抵 抗性前立腺癌	MSD(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	8/14	8/16	190020-B	ALN-TTRSC02-002	フェイズⅢ	遺伝性トラン スサイレンン 型(hATTR)ロ イドーシス	シミック(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。

番号	作成日	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
226	8/27	8/28	190020-B	ALN-TTRSC02-002	フェイズⅢ	遺伝性トラン スサイレンン 型(hATTR)ロ イドーシス	シミック(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。
227	9/ 5	9/ 6	190028-B	BIIB067	フェイズⅢ	スーパーオキ サイドジスム ターゼ1変異と 確定された筋 萎縮性側索硬 化症	バイオジェン・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。
228	8/29	8/30	190101-B	0N0-4538	その他	食フルオロピ リミジンプラテ 剤及薬剤を 大孫東 が併用療法に 不応又は の食道がん	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。
229	9/ 5	9/ 6	190101-B	0N0-4538	その他	食フルオロピ リミジンプラテ 剤及薬剤を お併用療法に 不応又は の食道がん	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。

3) 治験実施計画書等の変更について

資料3

				<u> </u>		1		1	スコマ T
番号	作成日	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	8/30	9/ 2	135056		フェイズⅡ		小野薬品工業(株)	治験薬概要書の変更、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。
2	9/11	9/13	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)	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。
3	9/ 5	9/ 6	146025		フェイズI		メルクバイオファーマ(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。
4	9/ 9	9/10	146048		フェイズ Ⅰ / Ⅱ	異染性白質ジ ストロフィー	(株)アイコン・ジャパン	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。
5	8/30	9/ 2	157031	0N0-4538	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、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。
6	9/ 5	9/ 9	157034	MPDL3280A / R04876646	フェイズⅢ	腎細胞癌	中外製薬(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。
7	8/30	9/ 2	157062	0NO-4538 (BMS- 936558)	フェイズⅢ	肝細胞がん	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。
8	8/29	8/30	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、同意説明文書の変更、その他の資料の変更	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	9/3	9/4	168035	0N0-4538	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(食 胃がん(部がん を含む)	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。
10	9/ 3	9/ 4	168037	JNJ-54767414	フェイズI	多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ(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。
11	9/ 5	9/ 6	168038	0N0-4538	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pStage Ⅲの胃がん	小野薬品工業(株)	治験実施計画書、同意説明文 書、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。
12	9/ 5	9/6	168046	0N0-4538	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	8/30	9/ 2	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	9/ 3	9/4	168409	SJM-401	フェイズⅢ	症候性重度大 動脈弁狭窄症	アボットメディカルジャパン (株)	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。
15	9/ 5	9/ 5	179003		フェイズ [/ [[発作性夜間へ	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。
16	9/ 5	9/6	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、同意説明文 書、その他の資料の変更	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	作成日	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	9/ 2	9/ 3	179032	E2609	フェイズⅢ	早期アルツハ イツハ病マー 病に知覚を ではいる を はないで がいれる を はないで がいる を はないで がいる を はないで がいる を はないで がいる を はないで がいる を はないで がいで を はないで がいで を はないで がいで がいで がいで がいで がいで がいで がいで がいで がいで が	エーザイ(株)	その他の資料の変更	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	8/28	8/28	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	9/ 3	9/ 5	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)	同意説明文書の変更、治験薬 概要書の変更、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。
20	9/ 2	9/ 3	179060	LGX818 / MEK162	フェイズⅢ	転移性結腸直 腸癌	パレクセル・インターナショ ナル(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。
21	9/ 4	9/ 5	179403	TCD-51073 (E)	フェイズⅡ	虚血性心疾患	テルモ(株)	治験実施計画書の変更、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。
22	8/28	8/29	180008-B	RTA 402	フェイズⅢ	糖尿病性腎臟病	協和キリン(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。
23	8/28	8/29	180009-B	RTA 402	フェイズⅢ	糖尿病性腎臓病	協和キリン(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。
24	9/ 6	9/ 6	180010-B	ベネトクラクス (ABT-199)	フェイズⅢ	多発性骨髄腫	アッヴィ合同会社	治験実施計画書の変更、治験 薬概要書の変更、同意説明文 書の変更、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。
25	9/ 2	9/ 3	180011-B	BGB-290	フェイズⅢ	手術不能な局 所進行又は転 移性胃癌	パレクセル・インターナショ ナル(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。
26	8/28	8/29	180019-B	0N0-4538/BMS- 936558	フェイズⅢ	病HCCとれた以下でを がHCCとれた以下で が明の が明の が明の が明の がはいたはで がいる がいる がいる がいる がいる がいる がいる がいる	小野薬品工業(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	作成日	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
27	8/30	9/ 2	180019-B	0N0-4538/BMS- 936558	フェイズⅢ	病HCCと初成と いったと いったと の が は いり が は の が は い が は い が は い が は い が が は い が に が が は い が に が が は い が に が に が に が に が に が に が に が に が に が	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。
28	8/16	8/19	180023-B	LY3074828	フェイズⅢ	潰瘍性大腸炎	日本イーライリリー(株)	その他の変更	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。
29	9/ 2	9/ 3	180023-B	LY3074828	フェイズⅢ	潰瘍性大腸炎	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。
30	9/ 2	9/ 3	180024-B	LY3074828	フェイズⅢ	潰瘍性大腸炎	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。
31	9/4	9/ 5	180025-B	Zolbetuximab (IMAB362)	フェイズⅢ	胃腺癌、食道 胃接合部 (GEJ) 腺癌	アステラス製薬(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。
32	8/30	9/ 2	180038-B	IDEC-C2B8、FK506	フェイズⅢ	腎移植患者に 対する術前脱 感作	全薬工業(株)	治験実施計画書の変更、同意 説明文書の変更、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。
33	8/30	9/ 2	180039-B	IDEC-C2B8	フェイズⅢ	腎移植後の抗 体関連型拒絶 反応	全薬工業(株)	治験実施計画書の変更、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	8/22	8/23	180041-B		フェイズIb		バイオジェン・ジャパン(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。
35	8/19	8/20	180044-B	KW-6356	フェイズⅡ	パーキンソン 病	協和キリン(株)	治験薬概要書の変更、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。
36	8/27	8/28	180046-B		フェイズⅢ	切除不能な局 所進行又は転 移性尿路上皮 癌患者	アストラゼネカ(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。
37	9/ 2	9/ 3	180047-B	BGB-A317	フェイズⅢ	切除不能、局 所進行再発性食 道扁平上皮が ん	パレクセル・インターナショ ナル(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	9/ 5	9/ 6	180055-B	AMG531	フェイズⅡ/Ⅲ	免疫抑制療法 未治療の再生 不良性貧血	協和キリン(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。
39	8/27	8/28	180056-B		フェイズⅡ		中外製薬(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	8/23	8/26	181002-B	MDT-1118	フェイズⅢ	重症慢性心不 全患者	日本メドトロニック(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。
41	9/ 5	9/ 6	182001-B		フェイズ Ⅰ / Ⅱ		ロート製薬(株)	治験実施計画書の変更、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	作成日	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
42	9/ 5	9/ 6	190018-В	ARGX-113	フェイズⅢ		サイネオス・ヘルス・クリニ カル(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	8/29	9/ 2	190021-В	BMN 111 (修飾組換 えCNP)	フェイズⅡ	軟骨無形成症	EPSインターナショナル(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。
44	9/ 5	9/ 6	190028-B	BIIB067	フェイズⅢ	スーパーオキ サイドジスム ターゼ1変異と 確定された筋 萎縮性側索硬 化症	バイオジェン・ジャパン(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。
45	9/4	9/ 5	190101-B	0N0-4538	その他	食フルオコピリミジンプライン 利及薬剤を薬剤を まが発用療法に 不応又は不 の食道がん	小野薬品工業(株)	治験薬概要書の変更、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。

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

4)		<u> サロッ</u> ハ	しーグ	<u> </u>	且取日音に ノ	v C		貝竹生
番号	作成日	受付目	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	9/ 4	9/ 4	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。
2	9/ 4	9/ 4	146907	YS-1402	フェイズ [/ [[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。
3	9/ 4	9/ 4	146907	YS-1402	フェイズ [/ [[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。
4	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
5	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
6	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
7	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
8	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
9	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
10	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
11	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
12	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
13	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
14	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
15	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
16	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。

番号	作成日	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名	佐頼者	審査結果
17	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
18	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
19	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
20	9/ 5	9/ 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	試験の継続に問題ないことで承認された。
21	9/ 3	9/9	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	試験の継続に問題ないことで承認された。
22	9/ 3	9/ 9	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	試験の継続に問題ないことで承認された。
23	8/30	8/30	179903	K012	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	試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について)

資料5

番号	作成日	受付日	整理番号	成分記号	開発の相	対象疾患名		内容	審査結果
1	9/4	9/4	146048		フェイズ I / Ⅱ	異染性白質ジ ストロフィー	(株)アイコン・ジャパン	第286週来院の未実施	承認

分担医師変更報告

C	4
h-	- 1
()	- 1

番号	作成日	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	8/30	8/30	146048		フェイズ [/ ∐	異染性白質ジ ストロフィー	(株)アイコン・ジャパン	分担医師の削除・追加	承認	8/30
2	8/30	8/30	168037	JNJ-54767414	フェイズI	多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ(株)	分担医師の削除・追加	承認	8/30
3	8/30	8/30	168409	SJM-401	フェイズⅢ	症候性重度大 動脈弁狭窄症	アボットメディカルジャパン(株)	分担医師の削除	承認	8/30
4	8/30	8/30	179071	E7438	フェイズⅡ		エーザイ(株)	分担医師の削除・追加	承認	8/30
5	8/30	8/30	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)	分担医師の削除	承認	8/30
6	8/30	8/30	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)	分担医師の削除	承認	8/30
7	8/30	8/30	180005-B	ABBV-8E12	フェイズⅡ	進行性核上性 麻痺	アッヴィ合同会社	分担医師の削除	承認	8/30
8	8/30	8/30	180022-B	BMS-986231	フェイズⅡ	ADHFの徴候及 び症状にない 入院はいる 収縮機能不全 を伴う。 患者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ (株)	分担医師の削除	承認	8/30
9	8/30	8/30	180041-B		フェイズIb		バイオジェン・ジャパン(株)	分担医師の削除・追加	承認	8/30
10	8/30	8/30	190006-В	ABBV-8E12	フェイズⅡ	進行性核上性 麻痺	アッヴィ合同会社	分担医師の削除	承認	8/30