

開催日時 : 2023年 2月14日 (火) 16:00 ~ 17:00
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 (Web会議システム利用)
出席委員 : 藤野 裕士、久保 盾貴、服部 聡、清原 英司、三隅 祐輔、
中川 慧、中田 潤、山本 智也、植園 法子、鶴飼 万貴子、
小門 穂、山元 宏平、木田 博太、小島 隆夫、疋田 宗生、
北野 義幸
以上16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 | 3件 |
| 医師主導治験 | 1件 |
| 2) 安全性に関する審議について | 資料 2 参照 |
| 他施設 | 132件 |
| 本院 | 8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 | 24件 |
| コンビネーション薬剤 | 3件 |
| 医師主導治験 | 10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 | 25件 |

【2. 報告事項】

- | | |
|----------------------------|---------|
| 2) その他の報告 | 資料 5 参照 |
| 終了報告 | 7件 |
| 重大な逸脱報告 | 1件 |
| 開発の中止等の報告 | 1件 |
| その他の報告 | 10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 (委員会名簿A)

■次回治験審査委員会について

西暦2023年03月 2023年3月14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	220048-A	GSK3228836	フェイズⅢ	B 型肝炎ウイルス持続感染	グラクソ・スミスクライン株式会社	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型肝炎ウイルス持続感染患者を対象としたGSK3228836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。
2	220049-A	TAK-625	フェイズⅢ	進行性家族性肝内胆汁うっ滞症	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による進行性家族性肝内胆汁うっ滞症（PFIC）患者を対象としたTAK-625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	220050-A	TAK-625	フェイズⅢ	アラジール症候群	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼によるアラジール症候群患者を対象としたTAK-625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。
4	229005-A	Evinacumab	フェイズⅢ	家族性高コレステロール血症ホモ接合体	自ら治験を実施する者 循環器内科 坂田 泰史	家族性高コレステロール血症ホモ接合体患者を対象にエビナクマブの長期安全性を評価するオープンラベル試験（拡大治験）	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。

2) 安全性情報に関する審議について

資料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	1/12	1/13	180040-A	Acalabrutinib(ACP-196)	フェイズⅢ	マントル細胞リンパ腫	アストラゼネカ(株)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
2	1/30	1/30	189004-A	ニボルマブ	フェイズⅡ	再発難治性末梢性T細胞リンパ腫	自ら治験を実施する者 血液・腫瘍内科 藤田 二郎	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。
3	1/31	1/31	189005-A	Encorafenib/Binimetinib	フェイズⅡ	再発大腸がん	自ら治験を実施する者 消化器外科 佐藤 太郎	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。
4	12/22	12/26	190001-A	KHK4827	フェイズⅢ	全身性強皮症	協和キリン(株)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
5	1/27	1/30	190016-A	INCB054828	フェイズⅢ	胆管癌	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
6	12/23	12/26	190017-A	PF-06944076	フェイズⅢ	去勢抵抗性前立腺癌	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。
7	1/ 6	1/10	190017-A	PF-06944076	フェイズⅢ	去勢抵抗性前立腺癌	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。
8	1/20	1/23	190017-A	PF-06944076	フェイズⅢ	去勢抵抗性前立腺癌	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。
9	12/27	1/ 4	190022-A	Evinacumab	フェイズⅢ	家族性高コレステロール血症ホモ接合体	バレクセル・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。
10	1/13	1/17	190022-A	Evinacumab	フェイズⅢ	家族性高コレステロール血症ホモ接合体	バレクセル・インターナショナル(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。
11	1/26	1/31	190022-A	Evinacumab	フェイズⅢ	家族性高コレステロール血症ホモ接合体	バレクセル・インターナショナル(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。
12	12/22	12/23	190036-A	NN9924	フェイズⅢ	糖尿病	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 研究報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
13	1/12	1/13	190036-A	NN9924	フェイズⅢ	糖尿病	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	審議の結果、治験の継続が承認された。
14	1/26	1/27	190036-A	NN9924	フェイズⅢ	糖尿病	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。
15	12/26	12/28	190043-A	PCI-32765	フェイズⅡ	原発性マクログロブリン血症	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。
16	1/16	1/18	190043-A	PCI-32765	フェイズⅡ	原発性マクログロブリン血症	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。
17	1/26	1/30	190043-A	PCI-32765	フェイズⅡ	原発性マクログロブリン血症	ヤンセンファーマ(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。
18	1/ 5	1/10	190045-A	UCB4940	フェイズⅢ	乾癬性関節炎	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。
19	1/13	1/16	190045-A	UCB4940	フェイズⅢ	乾癬性関節炎	ユーシービージャパン(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。
20	1/20	1/23	190045-A	UCB4940	フェイズⅢ	乾癬性関節炎	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。
21	12/26	12/27	190060-A	IMAB362	フェイズⅡ	クローデイン 18.2(CLDN18.2) 陽性の転移性膵腺癌患者	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。

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
22	12/28	1/ 4	190060-A	IMAB362	フェイズⅡ	クローデイン 18.2(CLDN 18.2) 陽性の転移性膵腺癌患者	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。
23	1/ 4	1/ 5	190060-A	IMAB362	フェイズⅡ	クローデイン 18.2(CLDN 18.2) 陽性の転移性膵腺癌患者	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。
24	1/10	1/11	190060-A	IMAB362	フェイズⅡ	クローデイン 18.2(CLDN 18.2) 陽性の転移性膵腺癌患者	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。
25	1/16	1/17	190060-A	IMAB362	フェイズⅡ	クローデイン 18.2(CLDN 18.2) 陽性の転移性膵腺癌患者	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。
26	1/24	1/26	190060-A	IMAB362	フェイズⅡ	クローデイン 18.2(CLDN 18.2) 陽性の転移性膵腺癌患者	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。
27	1/26	1/30	190071-A	MK-3475	フェイズⅢ	転移性ホルモン感受性前立腺癌	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。
28	1/30	1/30	199001-A	MPDL3280A	フェイズⅢ	進行性／再発性の子宮体がん患者	自ら治験を実施する者 婦人科 中川 慧	国内における報告 外国における報告 措置報告 研究報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
29	1/12	1/12	199006-A	IPSOC-1	フェイズⅠ	虚血性心筋症	自ら治験を実施する者 心臓血管外科 宮川 繁	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
30	1/17	1/19	199006-2019-022-A	IPSOC-1	フェイズⅠ	虚血性心筋症	自ら治験を実施する者 順天堂大学医学部附属順天堂医院 松下 訓	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
31	1/31	1/31	199011-A	DS-8201a	フェイズⅡ	HER2遺伝子増幅を有する固形がん	自ら治験を実施する者 消化器外科 佐藤 太郎	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。
32	12/22	12/23	200008-A	E7090	フェイズⅡ	胆管癌	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。
33	1/12	1/13	200008-A	E7090	フェイズⅡ	胆管癌	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。
34	12/22	12/26	200014-A		フェイズⅢ	再発・難治性多発性骨髄腫患者	IQVIAサービシーズ ジャパン(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。
35	1/12	1/13	200014-A		フェイズⅢ	再発・難治性多発性骨髄腫患者	IQVIAサービシーズ ジャパン(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。
36	1/27	1/30	200014-A		フェイズⅢ	再発・難治性多発性骨髄腫患者	IQVIAサービシーズ ジャパン(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。

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
37	12/23	12/26	200031-A	JNJ-73763989	フェイズⅡ	B型肝炎およびD型肝炎ウイルス感染症	ヤンセンファーマ(株)	措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
38	12/19	12/21	200032-A	ME-401	フェイズⅡ	低悪性度B細胞性NHL患者のうち、WHO分類でFL、NMZL、MALTリンパ腫、SMZLに該当する患者又は病型分類が困難な患者	協和キリン(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。
39	1/16	1/18	200032-A	ME-401	フェイズⅡ	低悪性度B細胞性NHL患者のうち、WHO分類でFL、NMZL、MALTリンパ腫、SMZLに該当する患者又は病型分類が困難な患者	協和キリン(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。
40	12/21	12/22	200034-A	fruquintinib	フェイズⅢ	大腸癌	サイネオス・ヘルス・クリニカル(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。
41	12/28	1/ 4	200034-A	fruquintinib	フェイズⅢ	大腸癌	サイネオス・ヘルス・クリニカル(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。
42	1/ 4	1/ 5	200034-A	fruquintinib	フェイズⅢ	大腸癌	サイネオス・ヘルス・クリニカル(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。
43	1/11	1/13	200034-A	fruquintinib	フェイズⅢ	大腸癌	サイネオス・ヘルス・クリニカル(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。
44	1/18	1/19	200034-A	fruquintinib	フェイズⅢ	大腸癌	サイネオス・ヘルス・クリニカル(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。
45	1/25	1/30	200034-A	fruquintinib	フェイズⅢ	大腸癌	サイネオス・ヘルス・クリニカル(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。
46	12/26	12/27	200039-A	ALN-TTRSC02	フェイズⅢ	心筋症を伴うトランスサイレチン型アミロイドーシス	(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。
47	1/18	1/19	200039-A	ALN-TTRSC02	フェイズⅢ	心筋症を伴うトランスサイレチン型アミロイドーシス	(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。
48	1/ 6	1/10	200040-A	MEDI4736	フェイズⅢ	胃がん	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。
49	1/18	1/20	200040-A	MEDI4736	フェイズⅢ	胃がん	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。
50	12/22	12/26	200042-A	ニボルマブ	フェイズⅢ	転移性去勢抵抗性前立腺癌	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。
51	12/23	12/26	200042-A	ニボルマブ	フェイズⅢ	転移性去勢抵抗性前立腺癌	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。
52	1/16	1/18	200042-A	ニボルマブ	フェイズⅢ	転移性去勢抵抗性前立腺癌	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。
53	1/26	1/27	200042-A	ニボルマブ	フェイズⅢ	転移性去勢抵抗性前立腺癌	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(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。
54	1/26	1/30	200042-A	ニボルマブ	フェイズⅢ	転移性去勢抵抗性前立腺癌	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。

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
55	12/23	12/26	200046-A	JNJ-73763989, JNJ-56136379	フェイズⅡ	慢性B型肝炎ウイルス感染症	ヤンセンファーマ(株)	措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
56	1/16	1/18	200047-A	アテゾリズマブ、 ベバシズマブ	フェイズⅢ	未治療の肝細胞癌	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 研究報告 その他報告(Identified Risks : Immune-Mediated Myelitis and Immune- mediated Facial Paresis with TECENTRIQ (atezolizumab) use, アテ ゾリズマブ治験安全性情報伝 達資料の訂正のご連絡, 訂正 版_MPD3280A研究・措置報告 (規制当局報告日: 2022年7月 16日~2022年7月31日))	審議の結果、治験の継続が承認された。
57	1/24	1/26	200048-A	BAN2401	フェイズⅢ	プレクリニカルAD	エーザイ(株)	国内における報告 外国における報告 その他報告(取下げ)	審議の結果、治験の継続が承認された。
58	12/22	12/23	200053-A	Lonapegsomatropin (TransConhGH, ACP-011)	フェイズⅢ	成人成長ホルモン分泌不全症	P R Aヘルスサイエンス(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。
59	1/20	1/23	200053-A	Lonapegsomatropin (TransConhGH, ACP-011)	フェイズⅢ	成人成長ホルモン分泌不全症	P R Aヘルスサイエンス(株)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
60	12/23	12/26	200054-A	LY3410738	フェイズⅠ	固形がん	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。
61	1/12	1/13	200054-A	LY3410738	フェイズⅠ	固形がん	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。
62	1/25	1/27	200054-A	LY3410738	フェイズⅠ	固形がん	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。
63	12/19	12/21	200058-A	INCMOR00208	フェイズⅠb	非ホジキンリンパ腫	インサイト・バイオサイエ ンズ・ジャパン合同会社	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。
64	12/26	12/28	200058-A	INCMOR00208	フェイズⅠb	非ホジキンリンパ腫	インサイト・バイオサイエ ンズ・ジャパン合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
65	1/ 6	1/10	200058-A	INCMOR00208	フェイズⅠb	非ホジキンリンパ腫	インサイト・バイオサイエ ンズ・ジャパン合同会社	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。
66	1/11	1/13	200058-A	INCMOR00208	フェイズⅠb	非ホジキンリンパ腫	インサイト・バイオサイエ ンズ・ジャパン合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
67	1/16	1/18	200058-A	INCMOR00208	フェイズⅠb	非ホジキンリンパ腫	インサイト・バイオサイエ ンズ・ジャパン合同会社	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。
68	1/23	1/25	200058-A	INCMOR00208	フェイズⅠb	非ホジキンリンパ腫	インサイト・バイオサイエ ンズ・ジャパン合同会社	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。
69	1/30	1/30	209004-A	IDEC-C2B8	フェイズⅢ	成人期発症のネフローゼ 症候群(頻回再発型ある いはステロイド依存性) 患者	自ら治験を実施する者 腎臓内科 猪阪 善隆	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
70	1/30	1/30	209005-A	TAS-102	フェイズⅢ	結腸・直腸がん	自ら治験を実施する者 消化器外科 植村 守	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/ 5	1/10	210001-A	Bimekizumab	フェイズⅢ	活動性の体軸性脊椎関節炎、強直性脊椎炎及びX線所見が認められない体軸性脊椎関節炎	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。
72	1/13	1/16	210001-A	Bimekizumab	フェイズⅢ	活動性の体軸性脊椎関節炎、強直性脊椎炎及びX線所見が認められない体軸性脊椎関節炎	ユーシービージャパン(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。
73	1/20	1/23	210001-A	Bimekizumab	フェイズⅢ	活動性の体軸性脊椎関節炎、強直性脊椎炎及びX線所見が認められない体軸性脊椎関節炎	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。
74	12/23	12/26	210002-A	cenobamate	フェイズⅢ	てんかん患者の部分発作	IQVIAサービシーズ ジャパン(株)	外国における報告 その他報告(報告対象期間：2022年11月26日～2022年12月2日)	審議の結果、治験の継続が承認された。
75	12/28	1/ 4	210002-A	cenobamate	フェイズⅢ	てんかん患者の部分発作	IQVIAサービシーズ ジャパン(株)	外国における報告 その他報告(報告対象期間：2022年12月3日～2022年12月5日)	審議の結果、治験の継続が承認された。
76	1/12	1/13	210002-A	cenobamate	フェイズⅢ	てんかん患者の部分発作	IQVIAサービシーズ ジャパン(株)	国内における報告 外国における報告 その他報告(報告対象期間：2022年12月6日～2022年12月15日)	審議の結果、治験の継続が承認された。
77	1/13	1/16	210002-A	cenobamate	フェイズⅢ	てんかん患者の部分発作	IQVIAサービシーズ ジャパン(株)	外国における報告 その他報告(報告対象期間：2022年12月16日～2022年12月22日)	審議の結果、治験の継続が承認された。
78	1/20	1/23	210002-A	cenobamate	フェイズⅢ	てんかん患者の部分発作	IQVIAサービシーズ ジャパン(株)	外国における報告 その他報告(報告対象期間：2022年12月23日～2022年12月30日)	審議の結果、治験の継続が承認された。
79	1/27	1/30	210002-A	cenobamate	フェイズⅢ	てんかん患者の部分発作	IQVIAサービシーズ ジャパン(株)	外国における報告 その他報告(報告対象期間：2022年12月31日～2023年1月6日)	審議の結果、治験の継続が承認された。
80	1/27	1/30	210003-A	DS-8201a	フェイズⅡ	HER2活性型変異陽性の切除不能及び／又は転移性固形がん	第一三共(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。
81	12/28	1/ 4	210008-A	ONO-7702	フェイズⅢ	転移性結腸直腸癌	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。

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
82	1/12	1/13	210008-A	ONO-7702	フェイズⅢ	転移性結腸直腸癌	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。
83	1/24	1/25	210008-A	ONO-7702	フェイズⅢ	転移性結腸直腸癌	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。
84	1/18	1/20	210009-A	AZD9833	フェイズⅢ	乳癌	アストラゼネカ(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。
85	1/26	1/26	210009-A	AZD9833	フェイズⅢ	乳癌	アストラゼネカ(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。
86	12/21	1/16	210019-A	PF-06730512	フェイズⅡ	巣状分節性糸球体硬化症 (FSGS)	ファイザー(株)	措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
87	1/ 5	1/16	210019-A	PF-06730512	フェイズⅡ	巣状分節性糸球体硬化症 (FSGS)	ファイザー(株)	措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
88	1/18	1/30	210030-A	GSK3228836	フェイズⅡ	慢性B型肝炎	サイネオス・ヘルス・クリニ カル(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。
89	12/23	12/26	210036-A	INCB050465	フェイズⅢ	原発性温式自己免疫性溶 血性貧血	インサイト・バイオサイエン シズ・ジャパン合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
90	1/12	1/13	210036-A	INCB050465	フェイズⅢ	原発性温式自己免疫性溶 血性貧血	インサイト・バイオサイエン シズ・ジャパン合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
91	1/20	1/23	210036-A	INCB050465	フェイズⅢ	原発性温式自己免疫性溶 血性貧血	インサイト・バイオサイエン シズ・ジャパン合同会社	外国における報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
92	12/22	12/23	210037-A	ALXN1210	フェイズⅡ/Ⅲ	皮膚筋炎	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。
93	1/10	1/12	210040-A	R05072759	フェイズⅢ	ループス腎炎	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。
94	1/20	1/23	210040-A	R05072759	フェイズⅢ	ループス腎炎	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。
95	12/26	12/28	210041-A	ABT-199	フェイズⅡ	慢性リンパ性白血病/ 小 リンパ球性リンパ腫	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。
96	1/17	1/19	210041-A	ABT-199	フェイズⅡ	慢性リンパ性白血病/ 小 リンパ球性リンパ腫	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。
97	1/11	1/12	210046-A	R07030816, MRA	フェイズⅠ	再発又は難治性の濾胞性 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。
98	1/27	1/31	210047-A	MK-6482及びMK- 7902/E7080	フェイズⅢ	腎細胞癌	M S D(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。
99	12/28	12/28	210048-A	MK-3475, MK-6482, MK-7902/E7080, MK-1308A及びM- darbe	フェイズⅢ	腎細胞癌	M S D(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。
100	1/ 6	1/10	210048-A	MK-3475, MK-6482, MK-7902/E7080, MK-1308A及びM- darbe	フェイズⅢ	腎細胞癌	M S 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。

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
101	1/17	1/19	210048-A	MK-3475, MK-6482, MK-7902/E7080, MK-1308A及びM-darbe	フェイズⅢ	腎細胞癌	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。
102	12/22	12/26	210054-A	rilzabrutinib (PRN1008)	フェイズⅢ	免疫性血小板減少症 (ITP)	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。
103	1/20	1/20	210057-A	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。
104	12/23	12/26	210058-A	MK-3475	フェイズⅢ	乳癌	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。
105	1/10	1/12	210058-A	MK-3475	フェイズⅢ	乳癌	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。
106	1/18	1/19	210058-A	MK-3475	フェイズⅢ	乳癌	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。
107	1/23	1/24	210058-A	MK-3475	フェイズⅢ	乳癌	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。
108	12/28	12/28	211001-A	GA1102-1	検証的試験	胸部大動脈疾患	日本ゴア合同会社	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。
109	1/18	1/23	211001-A	GA1102-1	検証的試験	胸部大動脈疾患	日本ゴア合同会社	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
110	1/27	1/27	211001-A	GA1102-1	検証的試験	胸部大動脈疾患	日本ゴア合同会社	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。
111	12/26	12/26	219001-A	ONO-4059	フェイズⅡ	原発性眼内悪性リンパ腫	自ら治験を実施する者 眼科 丸山 和一	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	1/16	1/16	219001-A	ONO-4059	フェイズⅡ	原発性眼内悪性リンパ腫	自ら治験を実施する者 眼科 丸山 和一	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	1/25	1/26	219002-A	Niraparib	フェイズⅡ	胆道癌、膵癌、その他の消化器・腹部悪性腫瘍	自ら治験を実施する者 消化器外科 佐藤 太郎	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。
114	12/21	12/21	219004-A	TAH-1005	フェイズⅠ	分化型甲状腺がん	自ら治験を実施する者 核医学診療科 渡部 直史	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
115	1/11	1/11	219006-A	ニラパリブ	フェイズⅡ	相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形癌（尿路上皮癌、腎癌、胃癌、食道癌）	自ら治験を実施する者 泌尿器科 加藤 大悟	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。
116	1/11	1/11	219006-A	ニラパリブ	フェイズⅡ	相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形癌（尿路上皮癌、腎癌、胃癌、食道癌）	自ら治験を実施する者 泌尿器科 加藤 大悟	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
117	1/11	1/11	219006-A	ニラバリブ	フェイズⅡ	相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形癌（尿路上皮癌、腎癌、胃癌、食道癌）	自ら治験を実施する者 泌尿器科 加藤 大悟	措置報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
118	1/25	1/25	219006-A	ニラバリブ	フェイズⅡ	相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形癌（尿路上皮癌、腎癌、胃癌、食道癌）	自ら治験を実施する者 泌尿器科 加藤 大悟	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	1/26	1/30	219007-A	Niraparib / GSK3985771	フェイズⅡ	HRD陽性再発・難治性婦人科希少がん	自ら治験を実施する者 婦人科 中川 慧	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。
120	12/26	12/28	220001-A	ABBV-154	フェイズⅡ		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。
121	1/17	1/19	220001-A	ABBV-154	フェイズⅡ		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。
122	12/26	12/28	220002-A	ABBV-383	フェイズⅠ	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。
123	1/17	1/19	220002-A	ABBV-383	フェイズⅠ	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。
124	1/27	1/30	220005-A	MK-3475, MK-6482	フェイズⅢ	腎細胞癌	MSD(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。
125	1/ 6	1/10	220009-A	HZN-825	フェイズⅡ	全身性強皮症	(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。
126	1/20	1/24	220012-A	TCD-58205	フェイズⅢ	腹膜透析療法を施行中の慢性腎不全	テルモ(株)	年次報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
127	12/21	1/ 4	220017-A	mavacamten	フェイズⅢ	非閉塞性肥大型心筋症	ブリistol・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。
128	1/ 4	1/16	220017-A	mavacamten	フェイズⅢ	非閉塞性肥大型心筋症	ブリistol・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。
129	1/12	1/23	220017-A	mavacamten	フェイズⅢ	非閉塞性肥大型心筋症	ブリistol・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。
130	1/ 5	1/10	220018-A	AT1001	フェイズⅢ	ファブリー病	サイネオス・ヘルス・クリニカル(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。
131	1/12	1/16	220018-A	AT1001	フェイズⅢ	ファブリー病	サイネオス・ヘルス・クリニカル(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。
132	1/27	1/30	220018-A	AT1001	フェイズⅢ	ファブリー病	サイネオス・ヘルス・クリニカル(株)	外国における報告 研究報告	審議の結果、治験の継続が承認された。
133	12/26	1/ 4	220023-A	JNJ-64407564	フェイズⅢ	再発又は難治性の多発性骨髄腫	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。
134	1/16	1/18	220023-A	JNJ-64407564	フェイズⅢ	再発又は難治性の多発性骨髄腫	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。
135	1/26	1/30	220023-A	JNJ-64407564	フェイズⅢ	再発又は難治性の多発性骨髄腫	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。

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
136	12/22	12/26	221001-A	MDT-2121	フェイズⅢ	中等症の症候性大動脈弁狭窄症	日本メドトロニック(株)	措置報告 その他報告(MDT-2121 臨床試験 未知・重篤副作用等の症例一覧(情報入手期間 2022年12月7日～12月14日))	審議の結果、治験の継続が承認された。
137	1/13	1/16	221001-A	MDT-2121	フェイズⅢ	中等症の症候性大動脈弁狭窄症	日本メドトロニック(株)	措置報告 その他報告(MDT-2121 臨床試験 未知・重篤副作用等の症例一覧(情報入手期間 2022年12月19日～12月22日))	審議の結果、治験の継続が承認された。
138	1/ 6	1/10	222001-A	bb2121	フェイズⅢ	再発又は難治性の多発性骨髄腫であり、承認された添付文書に基づきide-celの投与に適格である成人被験者	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。
139	1/20	1/23	222001-A	bb2121	フェイズⅢ	再発又は難治性の多発性骨髄腫であり、承認された添付文書に基づきide-celの投与に適格である成人被験者	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。
140	1/27	1/30	222001-A	bb2121	フェイズⅢ	再発又は難治性の多発性骨髄腫であり、承認された添付文書に基づきide-celの投与に適格である成人被験者	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。

3) 治験実施計画書等の変更について

資料3

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	1/31	1/31	189005-A	Encorafenib/Binimetinib	フェイズⅡ	再発大腸がん	自ら治験を実施する者 消化器外科 佐藤 太郎	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。
2	1/16	1/17	190007-A	Durvalumab (MED14736)	フェイズⅢ	進行胆道癌	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。
3	1/19	1/23	190007-A	Durvalumab (MED14736)	フェイズⅢ	進行胆道癌	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。
4	1/ 6	1/10	190017-A	PF-06944076	フェイズⅢ	去勢抵抗性前立腺癌	ファイザー(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。
5	1/26	1/27	190022-A	Evinacumab	フェイズⅢ	家族性高コレステロール血症ホモ接合体	バレクセル・インターナショナル(株)	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	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	1/17	1/18	190045-A	UCB4940	フェイズⅢ	乾癬性関節炎	ユーシービージャパン(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。
7	1/26	1/27	190071-A	MK-3475	フェイズⅢ	転移性ホルモン感受性前立腺癌	MSD(株)	同意説明文書の変更、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	1/31	1/31	199011-A	DS-8201a	フェイズⅡ	HER2遺伝子増幅を有する固形がん	自ら治験を実施する者 消化器外科 佐藤 太郎	治験実施計画書の変更、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。
9	1/11	1/11	199012-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 免疫内科 中田 潤	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。
10	12/27	1/16	199012-fuk-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公立大学法人福島県立医科大学附属病院 池添 隆之	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。
11	12/26	1/16	199012-hoku-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 社会医療法人北楡会札幌北楡病院 太田 秀一	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。
12	1/10	1/16	199012-nis-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公益財団法人日本生命済生会日本生命病院 川上 学	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。
13	1/31	2/ 2	200032-A	ME-401	フェイズⅡ	低悪性度B細胞性NHL患者のうち、WHO分類でFL、NMZL、MALTリンパ腫、SMZLに該当する患者又は病型分類が困難な患者	協和キリン(株)	治験実施計画書の変更、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	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
14	1/24	1/25	200039-A	ALN-TTRSC02	フェイズⅢ	心筋症を伴うトランスサイレチン型アミロイドーシス	(株)新日本科学PPD	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	1/18	1/20	200040-A	MEDI4736	フェイズⅢ	胃がん	アストラゼネカ(株)	治験実施計画書の変更、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	1/30	1/31	200042-A	ニボルマブ	フェイズⅢ	転移性去勢抵抗性前立腺癌	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更、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。
17	1/24	1/25	200047-A	アテゾリズマブ、ペバシズマブ	フェイズⅢ	未治療の肝細胞癌	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。
18	1/24	1/26	200048-A	BAN2401	フェイズⅢ	プレクリニカルAD	エーザイ(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。
19	1/30	1/31	200053-A	Lonapegsomatropin (TransConhGH, ACP-011)	フェイズⅢ	成人成長ホルモン分泌不全症	P R Aヘルスサイエンス(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。
20	1/31	1/31	200058-A	INCMOR00208	フェイズⅠb	非ホジキンリンパ腫	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更、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	1/17	1/18	210001-A	Bimekizumab	フェイズⅢ	活動性の体軸性脊椎関節炎、強直性脊椎炎及びX線所見が認められない体軸性脊椎関節炎	ユーシービージャパン(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。
22	1/27	1/30	210003-A	DS-8201a	フェイズⅡ	HER2活性型変異陽性の切除不能及び／又は転移性固形がん	第一三共(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	1/26	1/27	210030-A	GSK3228836	フェイズⅡ	慢性B型肝炎	サイネオス・ヘルス・クリニカル(株)	治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更、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	1/30	1/31	210037-A	ALXN1210	フェイズⅡ/Ⅲ	皮膚筋炎	アレクシオンファーマ合同会社	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	1/26	1/27	210040-A	R05072759	フェイズⅢ	ループス腎炎	中外製薬(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。
26	1/27	1/31	210048-A	MK-3475, MK-6482, MK-7902/E7080, MK-1308A及びM-darbe	フェイズⅢ	腎細胞癌	M S 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。
27	1/30	2/ 1	210048-A	MK-3475, MK-6482, MK-7902/E7080, MK-1308A及びM-darbe	フェイズⅢ	腎細胞癌	M S D(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。
28	1/30	1/31	210054-A	rilzabrutinib (PRN1008)	フェイズⅢ	免疫性血小板減少症 (ITP)	サノフィ(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。
29	1/20	1/23	210058-A	MK-3475	フェイズⅢ	乳癌	M S 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。

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
30	1/20	1/23	210058-A	MK-3475	フェイズⅢ	乳癌	MSD(株)	同意説明文書の変更、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。
31	1/18	1/19	219001-A	ONO-4059	フェイズⅡ	原発性眼内悪性リンパ腫	自ら治験を実施する者 眼科 丸山 和一	治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更、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	1/25	1/25	219006-A	ニラパリブ	フェイズⅡ	相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形癌（尿路上皮癌、腎癌、胃癌、食道癌）	自ら治験を実施する者 泌尿器科 加藤 大悟	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。
33	1/30	1/31	220005-A	MK-3475, MK-6482	フェイズⅢ	腎細胞癌	MSD(株)	治験実施計画書の変更、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。
34	1/25	1/30	220017-A	mavacamten	フェイズⅢ	非閉塞性肥大型心筋症	ブリistol・マイヤーズ スクイブ(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	1/19	1/23	220030-A	NZ-C1909	フェイズⅠ/Ⅱ	腰椎変性疾患	日本臓器製薬(株)	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。
36	1/31	1/31	229002-A	CSD-01	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 宮川 繁	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	1/31	1/31	229004-A	セマグルチド	フェイズⅡ	パーキンソン病	自ら治験を実施する者 神経内科・脳卒中科 木村 康義	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。

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	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	審査結果
1	12/14	1/12	199012-fuk-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公立大学法人福島県立医科大学 附属病院 池添 隆之	試験の継続に問題ないことで承認された。
2	12/14	1/12	199012-fuk-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公立大学法人福島県立医科大学 附属病院 池添 隆之	試験の継続に問題ないことで承認された。
3	12/14	1/12	199012-fuk-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公立大学法人福島県立医科大学 附属病院 池添 隆之	試験の継続に問題ないことで承認された。
4	12/14	1/12	199012-fuk-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公立大学法人福島県立医科大学 附属病院 池添 隆之	試験の継続に問題ないことで承認された。
5	12/14	1/12	199012-fuk-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公立大学法人福島県立医科大学 附属病院 池添 隆之	試験の継続に問題ないことで承認された。
6	1/19	1/23	199012-nis-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公益財団法人日本生命済生会日 本生命病院 川上 学	試験の継続に問題ないことで承認された。
7	1/19	1/23	199012-nis-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公益財団法人日本生命済生会日 本生命病院 川上 学	試験の継続に問題ないことで承認された。
8	1/19	1/23	199012-nis-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公益財団法人日本生命済生会日 本生命病院 川上 学	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	依頼者	審査結果
9	1/19	1/23	199012-nis-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公益財団法人日本生命済生会日本生命病院 川上 学	試験の継続に問題ないことで承認された。
10	1/19	1/23	199012-nis-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公益財団法人日本生命済生会日本生命病院 川上 学	試験の継続に問題ないことで承認された。
11	1/19	1/23	199012-nis-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公益財団法人日本生命済生会日本生命病院 川上 学	試験の継続に問題ないことで承認された。
12	1/19	1/23	199012-nis-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公益財団法人日本生命済生会日本生命病院 川上 学	試験の継続に問題ないことで承認された。
13	1/19	1/23	199012-nis-A	DSP-7888	フェイズⅡ	急性骨髄性白血病	自ら治験を実施する者 公益財団法人日本生命済生会日本生命病院 川上 学	試験の継続に問題ないことで承認された。
14	1/ 5	1/ 5	209004-A	IDEC-C2B8	フェイズⅢ	成人期発症のネフローゼ症候群（頻回再発型あるいはステロイド依存性）患者	自ら治験を実施する者 腎臓内科 猪阪 善隆	試験の継続に問題ないことで承認された。
15	1/ 5	1/ 5	209004-A	IDEC-C2B8	フェイズⅢ	成人期発症のネフローゼ症候群（頻回再発型あるいはステロイド依存性）患者	自ら治験を実施する者 腎臓内科 猪阪 善隆	試験の継続に問題ないことで承認された。
16	1/30	1/30	209005-A	TAS-102	フェイズⅢ	結腸・直腸がん	自ら治験を実施する者 消化器外科 植村 守	試験の継続に問題ないことで承認された。
17	12/23	1/12	209007-A	AJA030	フェイズⅡ	脊髄小脳変性症	自ら治験を実施する者 神経内科・脳卒中科 池中 建介	試験の継続に問題ないことで承認された。
18	12/23	12/26	219004-A	TAH-1005	フェイズⅠ	分化型甲状腺がん	自ら治験を実施する者 核医学診療科 渡部 直史	試験の継続に問題ないことで承認された。
19	1/ 5	1/ 5	219004-A	TAH-1005	フェイズⅠ	分化型甲状腺がん	自ら治験を実施する者 核医学診療科 渡部 直史	試験の継続に問題ないことで承認された。
20	1/ 5	1/11	219004-A	TAH-1005	フェイズⅠ	分化型甲状腺がん	自ら治験を実施する者 核医学診療科 渡部 直史	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	依頼者	審査結果
21	1/20	1/30	219005-A	EPI-589	フェイズⅡ	筋萎縮性側索硬化症	自ら治験を実施する者 神経内科・脳卒中科 長野 清一	試験の継続に問題ないことで承認された。
22	1/19	1/19	219006-A	ニラパリブ	フェイズⅡ	相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形癌（尿路上皮癌、腎癌、胃癌、食道癌）	自ら治験を実施する者 泌尿器科 加藤 大悟	試験の継続に問題ないことで承認された。
23	1/19	1/19	219006-A	ニラパリブ	フェイズⅡ	相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形癌（尿路上皮癌、腎癌、胃癌、食道癌）	自ら治験を実施する者 泌尿器科 加藤 大悟	試験の継続に問題ないことで承認された。
24	1/19	1/19	219006-A	ニラパリブ	フェイズⅡ	相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形癌（尿路上皮癌、腎癌、胃癌、食道癌）	自ら治験を実施する者 泌尿器科 加藤 大悟	試験の継続に問題ないことで承認された。
25	1/19	1/19	219006-A	ニラパリブ	フェイズⅡ	相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形癌（尿路上皮癌、腎癌、胃癌、食道癌）	自ら治験を実施する者 泌尿器科 加藤 大悟	試験の継続に問題ないことで承認された。