

2019年度 第10回 東京医科歯科大学医学部附属病院治験等審査委員会

議事録・議事概要

日時 2020年1月27日(月) 17:40~18:20

場所 東京医科歯科大学 M&Dタワー1階 大会議室

【出席委員】

院内	横関委員長	高橋副委員長	川崎委員	田中委員			
院外	中村委員	竹本委員	西山委員	山田委員	海賀委員	宮本委員	小塚委員

【欠席委員】

院内	杉原委員	植竹委員	寺内委員				
----	------	------	------	--	--	--	--

【陪席者】

センター	小池	長堀	遠藤	荒川	磯崎		
CRC	平木	大久保	小野田	錦戸	太田	加藤	玉坂
	洪水	坂本					
その他	榊	町野	塚本				

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の相	成分記号/品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参加委員	備考
議題 1 確認事項 前回議事録(案)の確認													
1 - 1	-		2019年度 第9回治験等審査委員会議事録(案)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
議題 2 審議事項 治験新規実施審査													
2 - 1	2019-0028	説明あり	頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	がん先端治療部	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	切除可能な局所進行頭頸部扁平上皮癌	審議	実施の適否	承認	-	-
議題 3 審議事項 製造販売後調査新規実施審査													
3 - 1	R01-039		オノアクト一般使用成績調査 生命に危険のある下記の不整脈で難治性かつ緊急を要する場合:心室細動, 血行動態不安定な心室頻拍	循環器内科	小野薬品工業(株)	製造販売後調査	オノアクト	心室細動、血行動態不安定な心室頻拍、等	審議	実施の適否	承認	-	-
3 - 2	R01-040		エンタビオ点滴静注300mgに関連した有害事象報告 [2019TJP020890]	消化器内科	武田薬品工業(株)	製造販売後調査	エンタビオ点滴静注	潰瘍性大腸炎、活動期クローン病	審議	実施の適否	承認	-	-
3 - 3	R01-041		ソリリス®点滴静注300mg 妊娠に関する詳細調査	周産・女性診療科	アレクシオンファーマ合同会社	製造販売後調査	ソリリス®点滴静注300mg	発作性夜間ヘモグロビン尿症における溶血抑制、他	審議	実施の適否	承認	-	-
議題 4 審議事項 治験継続審査(有害事象に関する報告)													
4 - 1	2015-0009	第1報	GSK1550188 第Ⅱ相試験	小児科	グラクソ・スミスクライン(株)	Ⅱ相	GSK1550188	小児全身性エリテマトーデス	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
4 - 2	2018-0008	第2報	Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizumab(ABBV-066)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
4 - 3	2018-0009	第1報	JZP-381 第Ⅲ相試験	小児科	㈱新日本科学PPD(治験国内管理人)	Ⅲ相	JZP-381	肝中心静脈閉塞症	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 川崎委員	-

4	-	4	2019-1001	第1報	RSウイルス感染により重篤化リスクを伴う新生児、乳児、および幼児を対象としたパリピズマブの多施設共同非対照非盲検試験	小児科	森 雅亮	Ⅱ相	ABT-315	RSウイルス感染	審議	実施継続の適否	承認	-	-
---	---	---	-----------	-----	--	-----	------	----	---------	----------	----	---------	----	---	---

議題 5 審議事項 治験継続審査(安全性の報告及び見解)

5	-	1	2013-0009		MK-3222 第Ⅲ相試験	皮膚科	サンファーマ(株)	Ⅲ相	MK-3222	乾癬	審議	実施継続の適否	承認	横関委員	-
5	-	2	2013-0009		MK-3222 第Ⅲ相試験	皮膚科	サンファーマ(株)	Ⅲ相	MK-3222	乾癬	審議	実施継続の適否	承認	横関委員	-
5	-	3	2015-0003		ONO-4538, BMS-734016 第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/ BMS-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	4	2015-0003		ONO-4538, BMS-734016 第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/ BMS-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	5	2015-0003		ONO-4538, BMS-734016 第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/ BMS-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	6	2015-0011		BAY59-7939 第Ⅲ相試験	末梢血管外科	バイエル薬品(株)	Ⅲ相	BAY59-7939	下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	7	2015-0011		BAY59-7939 第Ⅲ相試験	末梢血管外科	バイエル薬品(株)	Ⅲ相	BAY59-7939	下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	8	2015-0018		Ustekinumab (CNTO1275) 第Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Ustekinumab (CNTO1275)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	9	2015-0018		Ustekinumab (CNTO1275) 第Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Ustekinumab (CNTO1275)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	10	2015-0018		Ustekinumab (CNTO1275) 第Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Ustekinumab (CNTO1275)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	11	2016-0003		MLN0002SC 第Ⅲb相試験	消化器内科	武田薬品工業(株)	Ⅲb相	MLN0002SC	潰瘍性大腸炎及びクローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	12	2016-0006		MPDL3280A, RO4876646 第Ⅲ相試験	泌尿器科	中外製薬(株)	Ⅲ相	MPDL3280A RO4876646	進行腎細胞癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-

5	-	13	2016-0010		ABT-494 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ相	ABT-494	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	14	2016-0010		ABT-494 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ相	ABT-494	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	15	2016-0011		ABT-494 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	16	2016-0011		ABT-494 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	17	2016-0012		MK-3475 第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	尿路上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	18	2016-0012		MK-3475 第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	尿路上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	19	2016-0013		NNC0195-0092 第Ⅱ相試験	小児科	ノボ ノルディスク ファーマ(株)	Ⅱ相	NNC0195-0092	小児成長ホルモン分泌不全性低身長症	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	20	2016-0025		Atezolizumab 第Ⅲ相試験	泌尿器科	中外製薬(株)	Ⅲ相	Atezolizumab	腎細胞癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	21	2017-0001		MK-3475 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	局所進行頭頸部扁平上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	22	2017-0001		MK-3475 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	局所進行頭頸部扁平上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	23	2017-0005		Filgotinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅲ相	Filgotinib	活動性クローン病	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	24	2017-0006		Filgotinib 継続投与試験	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅲ相	Filgotinib	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	25	2017-0007		Filgotinib 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅱb/Ⅲ相	Filgotinib	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	26	2017-0008		Filgotinib 継続投与試験	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅲ相	Filgotinib	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-

5	-	27	2017-0010		LY3074828 第Ⅱ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ相	LY3074828	活動性クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	28	2017-0010		LY3074828 第Ⅱ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ相	LY3074828	活動性クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	29	2017-0010		LY3074828 第Ⅱ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ相	LY3074828	活動性クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	30	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第Ⅲ相試験	食道外科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	Nivolumab/Ipilimumab	食道扁平上皮がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	31	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第Ⅲ相試験	食道外科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	Nivolumab/Ipilimumab	食道扁平上皮がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	32	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第Ⅲ相試験	食道外科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	Nivolumab/Ipilimumab	食道扁平上皮がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	33	2017-0012		Brivaracetam 第Ⅲ相試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	Ⅲ相	Brivaracetam	てんかん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	34	2017-0012		Brivaracetam 第Ⅲ相試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	Ⅲ相	Brivaracetam	てんかん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	35	2017-0013		オラパリブ(AZD2281) 第Ⅲ相試験	泌尿器科	アストラゼネカ(株)	Ⅲ相	オラパリブ(AZD2281)	転移性去勢抵抗性前立腺癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	36	2017-0015		E2007 第Ⅲ相試験	脳神経外科	エーザイ(株)	Ⅲ相	E2007	てんかん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	37	2017-0015		E2007 第Ⅲ相試験	脳神経外科	エーザイ(株)	Ⅲ相	E2007	てんかん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	38	2017-0016		AMG423 第Ⅲ相試験	循環器内科	アステラス・アムジェン・バイオファーマ(株)	Ⅲ相	AMG423	慢性心不全	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	39	2017-0016		AMG423 第Ⅲ相試験	循環器内科	アステラス・アムジェン・バイオファーマ(株)	Ⅲ相	AMG423	慢性心不全	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	40	2017-0017		CP-690,550 第ⅢB/Ⅳ相試験	消化器内科	ファイザー(株)	ⅢB/Ⅳ相	CP-690,550	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-

5	-	41	2017-0017		CP-690,550 第ⅢB/Ⅳ相試験	消化器内科	ファイザー(株)	ⅢB/Ⅳ相	CP-690,550	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	42	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016	転移性尿路上皮がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	43	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016	転移性尿路上皮がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	44	2017-0019		BMS-188667 第Ⅲ相試験	膠原病・リウマチ内科	プリストル・マイヤーズスクイブ(株)	Ⅲ相	BMS-188667	成人特発性炎症性筋疾患	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 杉原委員	-
5	-	45	2017-0019		BMS-188667 第Ⅲ相試験	膠原病・リウマチ内科	プリストル・マイヤーズスクイブ(株)	Ⅲ相	BMS-188667	成人特発性炎症性筋疾患	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 杉原委員	-
5	-	46	2017-0020		cTTPに対するBAX 930(rADAMTS13)による定期補充療法及びオンデマンド療法を評価する第Ⅲ相、無作為化、対照試験	小児科	IQVIAサービシーズジャパン(株) (治験国内管理人)	Ⅲ相	BAX930	先天性血栓性血小板減少性紫斑病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	47	2017-0024		Upadacitinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	48	2017-0024		Upadacitinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	49	2017-0025		Upadacitinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	50	2017-0025		Upadacitinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	51	2017-0026		Upadacitinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	52	2017-0026		Upadacitinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	53	2017-0028		Risankizumab 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizumab (ABBV-066)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	54	2017-0028		Risankizumab 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizumab (ABBV-066)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-

5	-	55	2017-0029	Risankizumab 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizumab(ABBV-066)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	56	2017-0029	Risankizumab 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizumab(ABBV-066)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	57	2017-0030	ONO-4538,BMS-734016 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/BMS-734016	頭頸部扁平上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	58	2017-0030	ONO-4538,BMS-734016 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/BMS-734016	頭頸部扁平上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	59	2017-0030	ONO-4538,BMS-734016 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/BMS-734016	頭頸部扁平上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	60	2017-0030	ONO-4538,BMS-734016 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/BMS-734016	頭頸部扁平上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	61	2017-0031	ONO-4538 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538	局所進行頭頸部扁平上皮がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	62	2017-0031	ONO-4538 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538	局所進行頭頸部扁平上皮がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	63	2018-0001	Gantenerumab 第Ⅲ相試験	放射線診断科	中外製薬(株)	Ⅲ相	Gantenerumab	アルツハイマー病	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	64	2018-0001	Gantenerumab 第Ⅲ相試験	放射線診断科	中外製薬(株)	Ⅲ相	Gantenerumab	アルツハイマー病	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	65	2018-0002	RTA 402 第Ⅲ相臨床試験	腎臓内科	協和キリン(株)	Ⅲ相	RTA 402	糖尿病性腎臓病	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	66	2018-0003	D961H 第Ⅲ相試験	膠原病・リウマチ内科	アストラゼネカ(株)	Ⅲ相	D961H	逆流性食道炎等	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 杉原委員	-
5	-	67	2018-0004	BI 655130 第Ⅱ／Ⅲ相試験	消化器内科	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	Ⅱ／Ⅲ相	BI 655130	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	68	2018-0005	TAS-115 第Ⅱ相臨床試験	呼吸器内科	大鵬薬品工業(株)	Ⅱ相	TAS-115	特発性肺線維症	審議	実施継続の適否	承認	-	-

5	-	69	2018-0006		Guselkumab 第Ⅱ/Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Guselkumab (CNT01959)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	70	2018-0006		Guselkumab 第Ⅱ/Ⅲ相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Guselkumab (CNT01959)	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	71	2018-0007		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ相	Risankizumab(ABBV-066)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	72	2018-0007		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ相	Risankizumab(ABBV-066)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	73	2018-0008		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizumab(ABBV-066)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	74	2018-0008		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizumab(ABBV-066)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	75	2018-0009		JZP-381 第Ⅲ相試験	小児科	(株)新日本科学PPD (治験国内管理人)	Ⅲ相	JZP-381	肝中心静脈閉塞症	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 川崎委員	-
5	-	76	2018-0011		従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	77	2018-0011		従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	78	2018-0011		従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	79	2018-0012		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	80	2018-0012		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	81	2018-0012		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	82	2018-0014		MPDL3280A 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	中外製薬(株)	Ⅲ相	MPDL3280A	ハイリスク局所進行頭頸部扁平上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	-	-

5	-	83	2018-0015		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたBI655130の長期投与試験	消化器内科	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	II相	BI655130	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	84	2018-0016		AJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(2)	消化器内科	キッセイ薬品工業(株)	Ⅲ相	AJM300	活動期潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	85	2018-0017		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてmirikizumabの長期有効性及び安全性を評価する多施設共同非盲検継続投与第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	86	2018-0017		中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてmirikizumabの長期有効性及び安全性を評価する多施設共同非盲検継続投与第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	87	2018-0020		未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/Cabozantinib	転移性腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	88	2018-0020		未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/Cabozantinib	転移性腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	89	2018-0020		未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538/Cabozantinib	転移性腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	90	2018-0021		若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検試験	小児科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3009104	若年性特発性関節炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	91	2018-0021		若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検試験	小児科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3009104	若年性特発性関節炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	92	2018-0022		若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の長期第Ⅲ相試験	小児科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3009104	若年性特発性関節炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	93	2018-0022		若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の長期第Ⅲ相試験	小児科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3009104	若年性特発性関節炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	94	2018-0024		ABT-494 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Upadacitinib (ABT-494)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	95	2018-0024		ABT-494 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Upadacitinib (ABT-494)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	96	2018-0025		BMS-986165 第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリistol・マイヤーズスクイブ(株)	II相	IM011023	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	-	-

5	-	97	2018-0025		BMS-986165 第Ⅱ相試験	消化器内科	プリストル・マイヤーズスク イブ(株)	Ⅱ相	IM011023	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5	-	98	2018-0026		Gantenerumab 第Ⅱ相試験	放射線診断科	中外製薬(株)	Ⅱ相	Gantenerum ab	アルツハイ マー病	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5	-	99	2018-0026		Gantenerumab 第Ⅱ相試験	放射線診断科	中外製薬(株)	Ⅱ相	Gantenerum ab	アルツハイ マー病	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5	-	100	2018-0027		Padsevonil 第Ⅲ相試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	Ⅲ相	Padsevonil	てんかん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5	-	101	2018-0029		高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ 相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	高リスク筋層 非浸潤性膀胱 癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5	-	102	2018-0029		高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ 相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	高リスク筋層 非浸潤性膀胱 癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5	-	103	2018-0029		高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ 相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	高リスク筋層 非浸潤性膀胱 癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5	-	104	2018-0030		PF-ILD患者を対象としたニンテダニブ長期投与継続試験	呼吸器内科	日本ベーリンガーインゲル ハイム(株)	Ⅲ相	ニンテダニ ブ	進行性繊維化 を伴う間質性 肺疾患患者	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5	-	105	2018-0031		成長ホルモン分泌不全性低身長症患児を対象として、 somapacitanの週1回投与の有効性及び安全性を1日1回投 与のNorditropin®と比較検討する	小児科	ノボ ノルディスク ファーマ (株)	Ⅲ相	somapacita n	成長ホルモン 分泌不全性低 身長症	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5	-	106	2018-1004		進行性悪性黒色腫患者を対象としたGEN0101の皮内投与 と、ペムプロリズマブ(抗PD-1抗体)の静脈内投与の併用療 法の安全性及び有効性評価のための多施設共同医師主導 治験(第Ⅰb/Ⅱ相)	皮膚科	並木 剛	Ⅰb/Ⅱ 相	GEN0101/M K-3475	進行性悪性黒 色腫	審議	実施継続の 適否	承認	横関委員	-
5	-	107	2018-1005		HER2遺伝子の増幅を認める進行性固形がん患者を対象と したトラスツマブ+ペルツマブ併用療法の第Ⅱ相試験	がん先端治療部	池田 貞勝	Ⅱ相	Trastuzuma b/Pertuzum ab	進行性固形が ん	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5	-	108	2019-0001		日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対 象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安 全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検ブラ セボ対照試験	消化器内科	セルジーン(株)	Ⅱ/Ⅲ 相	Ozanimod (RPC1063)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5	-	109	2019-0001		日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対 象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安 全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検ブラ セボ対照試験	消化器内科	セルジーン(株)	Ⅱ/Ⅲ 相	Ozanimod (RPC1063)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5	-	110	2019-0001		日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対 象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安 全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検ブラ セボ対照試験	消化器内科	セルジーン(株)	Ⅱ/Ⅲ 相	Ozanimod (RPC1063)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	-

5	-	111	2019-0005		ラブリズマブの成人全身型重症筋無力症を対象とした第Ⅲ相二重盲検多施設共同試験	神経内科	アレクシオンファーマ(同)	Ⅲ相	ラブリズマブ	成人全身型重症筋無力症	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	112	2019-0005		ラブリズマブの成人全身型重症筋無力症を対象とした第Ⅲ相二重盲検多施設共同試験	神経内科	アレクシオンファーマ(同)	Ⅲ相	ラブリズマブ	成人全身型重症筋無力症	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	113	2019-0005		ラブリズマブの成人全身型重症筋無力症を対象とした第Ⅲ相二重盲検多施設共同試験	神経内科	アレクシオンファーマ(同)	Ⅲ相	ラブリズマブ	成人全身型重症筋無力症	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	114	2019-0005		ラブリズマブの成人全身型重症筋無力症を対象とした第Ⅲ相二重盲検多施設共同試験	神経内科	アレクシオンファーマ(同)	Ⅲ相	ラブリズマブ	成人全身型重症筋無力症	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	115	2019-0006		腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	泌尿器科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)	Ⅲ相	BMS-936558/BMS-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	116	2019-0006		腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	泌尿器科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)	Ⅲ相	BMS-936558/BMS-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	117	2019-0006		腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	泌尿器科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)	Ⅲ相	BMS-936558/BMS-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	118	2019-0006		腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	泌尿器科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)	Ⅲ相	BMS-936558/BMS-734016	腎細胞がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	119	2019-0007		進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-7902(E7080)、MK-3475	転移性尿路上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	120	2019-0007		進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-7902(E7080)、MK-3475	転移性尿路上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	121	2019-0008		筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	筋層浸潤性膀胱癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	122	2019-0008		筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	筋層浸潤性膀胱癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	123	2019-0009		UCを対象としたBMS-986165の第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)	Ⅱ相	BMS-986165	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	124	2019-0009		UCを対象としたBMS-986165の第Ⅱ相試験	消化器内科	ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)	Ⅱ相	BMS-986165	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-

5	-	125	2019-0010	1剤以上の標準治療で効果不十分な疾患活動性を有する多発性筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験	膠原病・リウマチ内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	CNTO1275	多発性筋炎及び皮膚筋炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 杉原委員	-
5	-	126	2019-0010	1剤以上の標準治療で効果不十分な疾患活動性を有する多発性筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験	膠原病・リウマチ内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	CNTO1275	多発性筋炎及び皮膚筋炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 杉原委員	-
5	-	127	2019-0010	1剤以上の標準治療で効果不十分な疾患活動性を有する多発性筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験	膠原病・リウマチ内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	CNTO1275	多発性筋炎及び皮膚筋炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 杉原委員	-
5	-	128	2019-0012	全身型若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検試験	小児科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3009104	全身型若年性特発性関節炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	129	2019-0012	全身型若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検試験	小児科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3009104	全身型若年性特発性関節炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	130	2019-0013	Padsevonilの第Ⅲ相継続投与試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	Ⅲ相	Padsevonil	てんかん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	131	2019-0014	掌蹠膿疱症患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相試験	皮膚科	協和キリン(株)	Ⅲ相	KHK4827	掌蹠膿疱症	審議	実施継続の適否	承認	横関委員	-
5	-	132	2019-0017	成人皮膚筋炎(DM)患者を対象にIgPro20(皮下注射用免疫グロブリンHizentra®)の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験	膠原病・リウマチ内科	CSLベーリング(株)	Ⅲ相	IgPro20	成人皮膚筋炎	審議	実施継続の適否	承認	杉原委員	-
5	-	133	2019-0017	成人皮膚筋炎(DM)患者を対象にIgPro20(皮下注射用免疫グロブリンHizentra®)の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験	膠原病・リウマチ内科	CSLベーリング(株)	Ⅲ相	IgPro20	成人皮膚筋炎	審議	実施継続の適否	承認	杉原委員	-
5	-	134	2019-0018	Brivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	Ⅲ相	Brivaracetam	てんかん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	135	2019-0018	Brivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	Ⅲ相	Brivaracetam	てんかん	審議	実施継続の適否	承認	-	-
5	-	136	2019-0023	クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	137	2019-0023	クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	クローン病	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
5	-	138	2019-0025	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Upadacitinib in Subjects with Takayasu Arteritis (SELECT-Takayasu) 高安動脈炎患者を対象としてウパダチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相他施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(SELECT-Takayasu)	循環器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494 (Upadacitinib)	高安動脈炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 杉原委員	-

5	-	139	2019-0025	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Upadacitinib in Subjects with Takayasu Arteritis (SELECT-Takayasu) 高安動脈炎患者を対象としてウパダシニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相他施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)	循環器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494 (Upadacitinib)	高安動脈炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 杉原委員	-
5	-	140	2019-0025	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Upadacitinib in Subjects with Takayasu Arteritis (SELECT-Takayasu) 高安動脈炎患者を対象としてウパダシニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相他施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)	循環器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494 (Upadacitinib)	高安動脈炎	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 杉原委員	-
5	-	141	2019-1001	RSウイルス感染により重篤化リスクを伴う新生児、乳児、および幼児を対象としたパリビズマブの多施設共同非対照非盲検試験	小児科	森 雅亮	Ⅱ相	ABT-315	RSウイルス感染	審議	実施継続の適否	承認	-	-

議題 6 審議事項 治験継続審査(変更申請)

6	-	1	2013-0003	AMN107(多施設共同、単群、第Ⅱ相試験)	血液内科	ノバルティス ファーマ(株)	Ⅱ相	AMN107	白血病	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6	-	2	2016-0006	MPDL3280A, RO4876646 第Ⅲ相試験	泌尿器科	中外製薬(株)	Ⅲ相	MPDL3280A RO4876646	進行腎細胞癌	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6	-	3	2016-0012	MK-3475 第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	尿路上皮癌	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6	-	4	2016-0025	Atezolizumab 第Ⅲ相試験	泌尿器科	中外製薬(株)	Ⅲ相	Atezolizumab	腎細胞癌	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6	-	5	2017-0001	MK-3475 第Ⅲ相試験	がん先端治療部	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	局所進行頭頸部扁平上皮癌	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	-
6	-	6	2017-0005	Filgotinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅲ相	Filgotinib	活動性クローン病	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6	-	7	2017-0006	Filgotinib 継続投与試験	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅲ相	Filgotinib	クローン病	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6	-	8	2017-0017	CP-690,550 第ⅢB/Ⅳ相試験	消化器内科	ファイザー(株)	ⅢB/Ⅳ相	CP-690,550	潰瘍性大腸炎	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6	-	9	2018-0001	Gantenerumab 第Ⅲ相試験	放射線診断科	中外製薬(株)	Ⅲ相	Gantenerumab	アルツハイマー病	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6	-	10	2018-0002	RTA 402 第Ⅲ相臨床試験	腎臓内科	協和キリン(株)	Ⅲ相	RTA 402	糖尿病性腎臓病	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-

6	-	11	2018-0005	TAS-115 第II相臨床試験	呼吸器内科	大鵬薬品工業(株)	II相	TAS-115	特発性肺線維症	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6	-	12	2018-0006	Guselkumab 第II/III相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	III相	Guselkumab (CNT01959)	クローン病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6	-	13	2018-0011	従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第III相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	III相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6	-	14	2018-0012	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第III相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	III相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6	-	15	2018-0014	MPDL3280A 第III相試験	がん先端治療部	中外製薬(株)	III相	MPDL3280A	ハイススク局 所進行頭頸部 扁平上皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6	-	16	2018-0020	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第III相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	III相	ONO- 4538/Caboz antinib	転移性腎細胞 がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6	-	17	2018-0020	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第III相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	III相	ONO- 4538/Caboz antinib	転移性腎細胞 がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6	-	18	2018-0020	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第III相試験	泌尿器科	小野薬品工業(株)	III相	ONO- 4538/Caboz antinib	転移性腎細胞 がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6	-	19	2018-0021	若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の第III相二重盲検試験	小児科	日本イーライリリー(株)	III相	LY3009104	若年性特発性 関節炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6	-	20	2018-0026	Gantenerumab 第II相試験	放射線診断科	中外製薬(株)	II相	Gantenerum ab	アルツハイ マー病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6	-	21	2018-0027	Padsevonil 第III相試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	III相	Padsevonil	てんかん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6	-	22	2018-1002	慢性活動性Epstein-Barrウイルス感染症に対するルキシソリニブの単剤療法の有効性、安全性に関する第II相試験(医師主導試験)	血液内科	山本 正英	II相	RUX0-01	ウイルス感染 症	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6	-	23	2018-1004	進行性悪性黒色腫患者を対象としたGEN0101の皮内投与と、ペムブロリズマブ(抗PD-1抗体)の静脈内投与の併用療法の安全性及び有効性評価のための多施設共同医師主導試験(第I b/II相)	皮膚科	並木 剛	I b/II 相	GEN0101/M K-3475	進行性悪性黒 色腫	審議	計画変更、 継続の適否	承認	横関委員	-
6	-	24	2019-0005	ラブリズマブの成人全身型重症筋無力症を対象とした第III相二重盲検多施設共同試験	神経内科	アレクシオンファーマ(同)	III相	ラブリズマ ブ	成人全身型重 症筋無力症	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-

6	-	25	2019-0007	進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-7902(E7080)、MK-3475	転移性尿路上皮癌	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	-
6	-	26	2019-0014	掌蹠膿疱症患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相試験	皮膚科	協和キリン(株)	Ⅲ相	KHK4827	掌蹠膿疱症	審議	計画変更、継続の適否	承認	横関委員	-
6	-	27	2019-0016	CTL019 第Ⅲb相試験	血液内科	ノバルティス ファーマ(株)	Ⅲb相	CTL019	pALL、LBCL	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6	-	28	2019-0017	成人皮膚筋炎(DM)患者を対象にIgPro20(皮下注射用免疫グロブリンHizentra®)の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験	膠原病・リウマチ内科	GSLベーリング(株)	Ⅲ相	IgPro20	成人皮膚筋炎	審議	計画変更、継続の適否	承認	杉原委員	-
6	-	29	2019-0023	クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	クローン病	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	-
6	-	30	2019-0024	集中治療下において呼吸管理を必要とする患者を対象としたMR13A11Aの第Ⅲ相試験	集中治療部	丸石製薬(株)	Ⅲ相	MR13A11A	集中治療科において呼吸管理を必要とする	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	-
6	-	31	2019-0025	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Upadacitinib in Subjects with Takayasu Arteritis (SELECT-Takayasu) 高安動脈炎患者を対象としてウパダシニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相他施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(SELECT-Takayasu)	循環器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494(Upadacitinib)	高安動脈炎	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員 杉原委員	-
6	-	32	2019-0027	虚血性心疾患患者を対象としたNP024の多施設共同外部対照試験(NP024-P01)	循環器内科	ニプロ(株)	-	NP024	虚血性心疾患	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6	-	33	2018-1001	MSA-01 第Ⅱ相試験	神経内科	横田 隆徳	Ⅱ相	MSA-01	多系統萎縮症	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6	-	34	2016-1001	AZD2281 第Ⅰ相試験	小児科	高木 正稔	Ⅰ相	AZD2281	難治性小児悪性固形腫瘍	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
6	-	35	2018-0027	Padsevonil 第Ⅲ相試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	Ⅲ相	Padsevonil	てんかん	審議	計画変更、継続の適否	承認	高橋委員	-

議題 7 審議事項 製造販売後調査継続審査(変更申請)

7	-	1	H31-002	EDWARDS INUTITY Elite パルプシステム使用成績調査	心臓血管外科	エドワーズライフサイエンス(株)	製造販売後調査	EDWARDS INUTITY Elite パルプシステム	大動脈弁狭窄又は狭窄兼閉鎖不全	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
7	-	2	H30-042	ビーリンサイト点滴静注用35μg一般使用成績調査(全例調査)	小児科	アステラス・アムジェン・バイオファーマ(株)	製造販売後調査	ビーリンサイト点滴静注用35μg	再発又は難治性のB細胞性急性リンパ性白血病	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-

7	-	3	R01-017		腰椎椎間板ヘルニア患者を対象としたヘルニコア椎間板注用1.25単位の一一般使用成績調査	整形外科	科研製薬(株)	製造販売後調査	ヘルニコア椎間板注用1.25単位	保存療法で十分な改善が得られない後縦靭帯下脱出型の腰椎椎間板ヘルニア	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
7	-	4	R01-018		腰椎椎間板ヘルニア患者を対象としたヘルニコア椎間板注用1.25単位の特定制成績調査	整形外科	科研製薬(株)	製造販売後調査	ヘルニコア椎間板注用1.25単位	保存療法で十分な改善が得られない後縦靭帯下脱出型の腰椎椎間板ヘルニア	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-
7	-	5	R01-023		エンタビオ点滴静注用300mg 特定制成績調査「クローン病」	消化器内科	武田薬品工業(株)	製造販売後調査	エンタビオ点滴静注用300mg	中等症から重症の活動期クローン病の治療および維持療法(既存治療で効果不十分な場合に限る。)	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-

議題 8 審議事項 治験継続審査(その他)

8	-	1	2019-1001	モニタリング報告書	RSウイルス感染により重篤化リスクを伴う新生児、乳児、および幼児を対象としたパリビズマブの多施設共同非対照非盲検試験	小児科	森 雅亮	II相	ABT-315	RSウイルス感染	審議	実施継続の適否	承認	-	-
---	---	---	-----------	-----------	--	-----	------	-----	---------	----------	----	---------	----	---	---

議題 9 報告事項 治験に関する報告(終了等)

9	-	1	2017-0031	治験終了報告書	ONO-4538 Ⅲ相試験	がん先端治療部	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	ONO-4538	局所進行頭頸部扁平上皮がん	報告	委員会報告	報告	高橋委員	-
9	-	2	2019-0019	逸脱経緯書	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	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅱb相	JNJ-73763989、JNJ-56136379	慢性B型肝炎ウイルス感染	報告	委員会報告	報告	高橋委員	-

議題 10 報告事項 製造販売後調査に関する報告(調査終了等)

10	-	1	H27-007	製造販売後終了報告	ルセフィ錠2.5mg、5mg長期使用に関する特定制成績調査	糖尿病・内分泌・代謝内科	大正製薬(株)	製造販売後調査	ルセフィ錠2.5mg、5mg	2型糖尿病	報告	委員会報告	報告	-	-
10	-	2	H27-008	製造販売後終了報告	ルセフィ錠2.5mg、5mg長期使用に関する特定制成績調査	総合診療科	大正製薬(株)	製造販売後調査	ルセフィ錠2.5mg、5mg	2型糖尿病	報告	委員会報告	報告	-	-
10	-	3	H28-056	製造販売後終了報告	オブジーボ特定制成績調査(再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫)	血液内科	小野薬品工業(株)	製造販売後調査	オブジーボ点滴静注	①根治切除不能な悪性黒色腫②切除不能な進行再発の非小細胞肺癌③根治切除不能又は転移性の腎細胞癌④再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫	報告	委員会報告	報告	-	-

議題 11 審議事項 治験継続審査(治験実施状況報告書)

11	-	1	2016-0022		ALXN1210 Ⅲ相試験	血液内科	アレクシオンファーマ(同)	Ⅲ相	ALXN1210	成人発作性夜間ヘモグロビン尿性	審議	実施継続の適否	報告	-	-
----	---	---	-----------	--	---------------	------	---------------	----	----------	-----------------	----	---------	----	---	---

議題 12 報告事項 治験に関する報告(その他)

12	-	1		一覧	IRB報告事項(軽微な変更等) ・治験依頼者側の組織・体制の変更等	-	-	-	-	-	報告	委員会報告	報告	-	-
12	-	2		一覧	IRB報告事項(迅速審査により承認した軽微な変更申請)	-	-	-	-	-	報告	委員会報告	報告	-	-

12	-	3	一覧	IRB報告事項(治験協力者の変更)	-	-	-	-	-	報告	委員会報告	報告	-	-
----	---	---	----	-------------------	---	---	---	---	---	----	-------	----	---	---

議題 13 審議事項 当日追加分

13	-	1	2017-0011	当日追加 第1報	Nivolumab/Ipilimumab 第Ⅲ相試験	食道外科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	Nivolumab/Ipilimumab	食道扁平上皮がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
13	-	2	2017-0011	当日追加 第2報	Nivolumab/Ipilimumab 第Ⅲ相試験	食道外科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	Nivolumab/Ipilimumab	食道扁平上皮がん	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
13	-	3	2018-0008	当日追加 第3報	Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅲ相試験	消化器内科	アツヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizumab(ABBV-066)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の適否	承認	-	-
13	-	4	2018-0009	当日追加 第1報	JZP-381 第Ⅲ相試験	小児科	(株)新日本科学PPD(治験国内管理人)	Ⅲ相	JZP-381	肝中心静脈閉塞症	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 川崎委員	-
13	-	5	2018-0009	当日追加 第2報	JZP-381 第Ⅲ相試験	小児科	(株)新日本科学PPD(治験国内管理人)	Ⅲ相	JZP-381	肝中心静脈閉塞症	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員 川崎委員	-
13	-	6	2018-0013	当日追加 第2報	SAVAL臨床試験:重症下肢虚血患者下腿動脈病変の治療におけるBSJ013Eのランダム化比較試験	末梢血管外科	ポストン・サイエンティフィック ジャパン(株)	-	BSJ013E	重症下肢虚血	審議	実施継続の適否	承認	-	-
13	-	7	2018-0013	当日追加 第2報	SAVAL臨床試験:重症下肢虚血患者下腿動脈病変の治療におけるBSJ013Eのランダム化比較試験	末梢血管外科	ポストン・サイエンティフィック ジャパン(株)	-	BSJ013E	重症下肢虚血	審議	実施継続の適否	承認	-	-
13	-	8	2019-0007	当日追加 第1報	進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-7902(E7080)、MK-3475	転移性尿路上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
13	-	9	2019-0007	当日追加 第2報	進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-7902(E7080)、MK-3475	転移性尿路上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
13	-	10	2019-0007	当日追加 第1報	進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-7902(E7080)、MK-3475	転移性尿路上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
13	-	11	2019-0007	当日追加 第3報	進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-7902(E7080)、MK-3475	転移性尿路上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-
13	-	12	2019-0007	当日追加 第2報	進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-7902(E7080)、MK-3475	転移性尿路上皮癌	審議	実施継続の適否	承認	高橋委員	-

13	-	13	2019-1001	当日追加 第2報	RSウイルス感染により重篤化リスクを伴う新生児、乳児、および幼児を対象としたパリビズマブの多施設共同非対照非盲検試験	小児科	森 雅亮	Ⅱ相	ABT-315	RSウイルス感染	審議	実施継続の適否	承認	-	-
13	-	14	2019-1001	当日追加 第1報	RSウイルス感染により重篤化リスクを伴う新生児、乳児、および幼児を対象としたパリビズマブの多施設共同非対照非盲検試験	小児科	森 雅亮	Ⅱ相	ABT-315	RSウイルス感染	審議	実施継続の適否	承認	-	-
13	-	15	H22-067	当日追加	ソリリス点滴静注300mg特定使用成績調査	血液内科	アレクシオンファーマ(同)	製造販売後調査	ソリリス点滴静注300mg	溶血抑制	審議	計画変更、継続の適否	承認	-	-

事務局より連絡事項 次回の治験等審査委員会は、2月25日(火) 17:40～ 開催します。

※2月のIRBの会場は異なりますのでご注意ください。

会場:東京医科歯科大学 M&Dタワー4階 アクティブラーニング教室(事前審査メール時に案内図もお送りいたします。)