

# 【2025年1月名古屋医療センター治験審査委員会の議事概要】

開催日時：2025年1月8日（水）14時00分～14時35分

開催場所：臨床研究センター4階 カンファレンスルーム

## 記

### 治験審査委員会出席者リスト

	所属・職名	氏名	委員区分	出欠	
委員長	薬剤部 薬剤部長	平野 隆司	④	○	
副委員長	整形外科 副院長	小嶋 俊久	④	○	
委員	看護部 副看護部長	丹羽 ふみ	④	×	
委員	腫瘍内科 がん総合診療部長	北川 智余恵	④	○	Web
委員	泌尿器科 泌尿器科医長	吉野 能	④	○	
委員	放射線科 医師	宮川 聡史	④	×	
委員	消化器内科 消化器内科医長	平嶋 昇	④	○	Web
委員	小児科 小児科医長	前田 尚子	④	○	Web
委員	血液内科 血液内科医長	足立 達哉	④	×	
委員	事務部 事務部長	橋村 良成	①	○	Web
委員	事務部 診療情報管理士	横井 美加	①	○	Web
委員	名古屋外国語大学名誉教授	石田 勢津子	②、③	○	Web
委員	弁護士	長坂 早余子	②、③	○	

注) 委員区分については以下の区分により番号で記載

- ① 非専門委員
- ② 実施医療機関と利害関係を有しない委員（①に定める委員を除く）
- ③ 治験審査委員会の設置者と利害関係を有しない委員（①に定める委員を除く）
- ④ ①～③以外の委員
- ⑤ 出欠については以下の区分により記号で記載する。

○(出席委員)

×(欠席委員)

- ・委員長が関係する治験の審査では、議事進行を副委員長が行った。
- ・委員(委員長含む)が関係する治験の審査では、該当する委員は、審議・採決には参加しなかった。
- ・※Web表記の委員はテレビ会議システムにて参加

管理番号	公開名称	申請日	内容	審査結果
A315-3	アストラゼネカ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象とした第Ⅲ相試験	2024/11/25	安全性情報等に関する報告書	承認
A315-3	アストラゼネカ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象とした第Ⅲ相試験	2024/11/25	治験実施状況報告（継続審査）	承認
A389-1	A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Proof of Concept Study to Assess the Safety and Efficacy of Elezanumab in Acute Traumatic Cervical Spinal Cord Injury 急性期外傷性頸椎部脊髄損傷患者を対象としたElezanumabの安全性及び有効性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、proof-of-concept試験	2024/11/26	治験実施状況報告（継続審査）	承認
A398-1	アヅヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTelisotuzumab Vedotin（ABBV-399）の第Ⅲ相試験	2024/11/24	重篤な有害事象に関する報告書	承認
A398-1	アヅヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTelisotuzumab Vedotin（ABBV-399）の第Ⅲ相試験	2024/12/5	重篤な有害事象に関する報告書	承認
A398-1	アヅヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTelisotuzumab Vedotin（ABBV-399）の第Ⅲ相試験	2024/12/2	治験実施状況報告（継続審査）	承認
A398-1	アヅヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTelisotuzumab Vedotin（ABBV-399）の第Ⅲ相試験	2024/12/9	安全性情報等に関する報告書	承認
A400-1	アヅヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ相試験	2024/12/9	安全性情報等に関する報告書	承認
A400-1	アヅヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ相試験	2024/12/3	治験実施状況報告（継続審査）	承認
A400-2	アヅヴィ合同会社の依頼による特定の進行性固形癌を対象としたABBV-400の第Ⅰ相試験	2024/11/28	重篤な有害事象に関する報告書	承認
A400-2	アヅヴィ合同会社の依頼による特定の進行性固形癌を対象としたABBV-400の第Ⅰ相試験	2024/12/5	重篤な有害事象に関する報告書	承認
A400-2	アヅヴィ合同会社の依頼による特定の進行性固形癌を対象としたABBV-400の第Ⅰ相試験	2024/12/9	安全性情報等に関する報告書	承認
A400-2	アヅヴィ合同会社の依頼による特定の進行性固形癌を対象としたABBV-400の第Ⅰ相試験	2024/12/10	重篤な有害事象に関する報告書	承認
A400-2	アヅヴィ合同会社の依頼による特定の進行性固形癌を対象としたABBV-400の第Ⅰ相試験	2024/12/10	重篤な有害事象に関する報告書	承認
A400-2	アヅヴィ合同会社の依頼による特定の進行性固形癌を対象としたABBV-400の第Ⅰ相試験	2024/11/19	治験実施状況報告（継続審査）	承認

管理番号	公開名称	申請日	内容	審査結果
A420-2	アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験	2024/11/22	安全性情報等に関する報告書	承認
A420-2	アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験	2024/12/6	安全性情報等に関する報告書	承認
A420-2	アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験	2024/11/25	治験実施状況報告（継続審査）	承認
A421-1	HER2過剰発現の進行胃腺癌／食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148の第2/3相試験	2024/12/9	安全性情報等に関する報告書	承認
A421-1	HER2過剰発現の進行胃腺癌／食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148の第2/3相試験	2024/12/3	治験実施状況報告（継続審査）	承認
A422-1	HIV 感染症患者を対象としたbudigalimab 及び/ 又はABBV-382の第II相試験	2024/12/3	治験実施状況報告（継続審査）	承認
A426-1	PD-L1 が高発現している（TC≥50%）アクシオナブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXd とRilvegostomig の併用療法又はRilvegostomig 単剤療法をベムプロリスマブ単剤療法と比較する第III相試験	2024/12/10	治験に関する変更申請書	承認
A426-1	PD-L1 が高発現している（TC≥50%）アクシオナブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXd とRilvegostomig の併用療法又はRilvegostomig 単剤療法をベムプロリスマブ単剤療法と比較する第III相試験	2024/12/11	安全性情報等に関する報告書	承認
A426-1	PD-L1 が高発現している（TC≥50%）アクシオナブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXd とRilvegostomig の併用療法又はRilvegostomig 単剤療法をベムプロリスマブ単剤療法と比較する第III相試験	2024/11/26	治験実施状況報告（継続審査）	承認
A428-1	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleuceil製品規格外Axicabtagene Ciloleuceilを用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）	2024/12/5	安全性情報等に関する報告書	承認
A428-1	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleuceil製品規格外Axicabtagene Ciloleuceilを用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）	2024/11/25	治験実施状況報告（継続審査）	承認
A428-1	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleuceil製品規格外Axicabtagene Ciloleuceilを用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
B279-2	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とプリナツマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
B279-2	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とプリナツマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	2024/12/2	治験実施状況報告（継続審査）	承認
B279-2	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とプリナツマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	2024/12/12	治験に関する変更申請書	承認

管理番号	公開名称	申請日	内容	審査結果
B339-2	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるBrivaracetam (ucb34714) の第Ⅲ相長期継続投与試験	2024/11/26	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
B429-1	バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌の第Ⅲ相試験	2024/11/21	安全性情報等に関する報告書	承認
B429-1	バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌の第Ⅲ相試験	2024/12/4	安全性情報等に関する報告書	承認
B429-1	バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌の第Ⅲ相試験	2024/11/27	治験に関する変更申請書	承認
B429-1	バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌の第Ⅲ相試験	2024/12/5	治験に関する変更申請書	承認
B429-1	バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌の第Ⅲ相試験	2024/11/28	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
C209-2	クリゾチニブの再発または難治性ALK (anaplastic lymphoma kinase) 陽性未分化大細胞型リンパ腫 (anaplastic large cell lymphoma, ALCL) に対する第I/II相および再発または難治性神経芽腫に対する第I相医師主導治験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
C209-2	クリゾチニブの再発または難治性ALK (anaplastic lymphoma kinase) 陽性未分化大細胞型リンパ腫 (anaplastic large cell lymphoma, ALCL) に対する第I/II相および再発または難治性神経芽腫に対する第I相医師主導治験	2024/12/2	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
C430-1	テボチニブ、カブマチニブまたはグラロンチニブに獲得耐性を示したMET遺伝子エクソン14変異陽性非小細胞肺癌患者に対するカボザンチニブを用いた非盲検第二相試験	2024/11/24	重篤な有害事象に関する報告書	承認
C430-1	テボチニブ、カブマチニブまたはグラロンチニブに獲得耐性を示したMET遺伝子エクソン14変異陽性非小細胞肺癌患者に対するカボザンチニブを用いた非盲検第二相試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
C430-1	テボチニブ、カブマチニブまたはグラロンチニブに獲得耐性を示したMET遺伝子エクソン14変異陽性非小細胞肺癌患者に対するカボザンチニブを用いた非盲検第二相試験	2024/12/5	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
C430-1	テボチニブ、カブマチニブまたはグラロンチニブに獲得耐性を示したMET遺伝子エクソン14変異陽性非小細胞肺癌患者に対するカボザンチニブを用いた非盲検第二相試験	2024/12/12	治験に関する変更申請書	承認
D387-1	第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象としたトラスツマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験	2024/12/10	安全性情報等に関する報告書	承認
D387-1	第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象としたトラスツマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験	2024/12/10	治験に関する変更申請書	承認
D387-1	第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象としたトラスツマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験	2024/12/3	治験実施状況報告 (継続審査)	承認

管理番号	公開名称	申請日	内容	審査結果
D424-1	A Phase III, Open-label, Randomised Study of Neoadjuvant Datopotamab Deruxetecan (Dato-DXd) Plus Durvalumab Followed by Adjuvant Durvalumab With or Without Chemotherapy Versus Neoadjuvant Pembrolizumab Plus Chemotherapy Followed by Adjuvant Pembrolizumab With or Without Chemotherapy for the Treatment of Adult Patients With Previously Untreated Triple-Negative or Hormone Receptor-low/HER2-negative Breast Cancer (D926QC00001; TROPION-breast04) 未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxetecan (Dato-DXd) とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ヘムプロシズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のヘムプロシズマブによる術後薬物療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (D926QC00001, TROPION Breast04試験)	2024/11/27	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
D424-1	A Phase III, Open-label, Randomised Study of Neoadjuvant Datopotamab Deruxetecan (Dato-DXd) Plus Durvalumab Followed by Adjuvant Durvalumab With or Without Chemotherapy Versus Neoadjuvant Pembrolizumab Plus Chemotherapy Followed by Adjuvant Pembrolizumab With or Without Chemotherapy for the Treatment of Adult Patients With Previously Untreated Triple-Negative or Hormone Receptor-low/HER2-negative Breast Cancer (D926QC00001; TROPION-breast04) 未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxetecan (Dato-DXd) とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ヘムプロシズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のヘムプロシズマブによる術後薬物療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (D926QC00001, TROPION Breast04試験)	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
D424-1	A Phase III, Open-label, Randomised Study of Neoadjuvant Datopotamab Deruxetecan (Dato-DXd) Plus Durvalumab Followed by Adjuvant Durvalumab With or Without Chemotherapy Versus Neoadjuvant Pembrolizumab Plus Chemotherapy Followed by Adjuvant Pembrolizumab With or Without Chemotherapy for the Treatment of Adult Patients With Previously Untreated Triple-Negative or Hormone Receptor-low/HER2-negative Breast Cancer (D926QC00001; TROPION-breast04) 未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxetecan (Dato-DXd) とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ヘムプロシズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のヘムプロシズマブによる術後薬物療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (D926QC00001, TROPION Breast04試験)	2024/12/12	治験に関する変更申請書	承認
F413-1	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者に対するFurmonertinibとプラチナ製剤併用化学療法を比較する第III相試験	2024/11/26	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
F413-1	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者に対するFurmonertinibとプラチナ製剤併用化学療法を比較する第III相試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
G322-2	抗レトロウイルス療法による治療歴のない成人を対象に、HIV-1治療として1日1回経口投与の2剤レジメンの有効性、安全性及び忍容性を1日1回経口投与の3剤レジメンと比較評価する試験	2024/11/15	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
G371-1	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamab の第I/II相試験	2024/11/26	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
G371-2	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamab の第III相試験	2024/11/27	安全性情報等に関する報告書	承認
G371-2	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamab の第III相試験	2024/11/25	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
G371-2	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamab の第III相試験	2024/12/11	安全性情報等に関する報告書	承認
G371-3	A Single Arm, Open-Label, Phase 1b Trial of Epcoritamab in Pediatric Patients with Relapsed/ Refractory Aggressive Mature B-cell Neoplasms 再発又は難治性のアグレッシブ成熟B細胞性腫瘍の小児患者を対象としたエプコリタマブの単群、非盲検、第1b相試験	2024/11/22	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
G371-3	A Single Arm, Open-Label, Phase 1b Trial of Epcoritamab in Pediatric Patients with Relapsed/ Refractory Aggressive Mature B-cell Neoplasms 再発又は難治性のアグレッシブ成熟B細胞性腫瘍の小児患者を対象としたエプコリタマブの単群、非盲検、第1b相試験	2024/12/9	安全性情報等に関する報告書	承認
G371-4	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 初発のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫 (DLBCL) 患者を対象とした、エプコリタマブとR-CHOPの併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP療法と比較する第III相、無作為化、非盲検試験	2024/11/18	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
G371-4	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 初発のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫 (DLBCL) 患者を対象とした、エプコリタマブとR-CHOPの併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP療法と比較する第III相、無作為化、非盲検試験	2024/12/9	安全性情報等に関する報告書	承認
G371-5	A RANDOMIZED, OPEN-LABEL, MULTICENTER, GLOBAL, PHASE 2 TRIAL TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF EPCORITAMAB (GEN3013; DUOBODY®-CD3×CD20) AS MONOTHERAPY OR IN COMBINATION WITH LENALIDOMIDE AS FIRST-LINE THERAPY FOR ANTHRACYCLINE-INELIGIBLE SUBJECTS WITH DIFFUSE LARGE B-CELL LYMPHOMA アトラスイクリンが不適格なびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者に対する一次療法としてepcoritamab (GEN3013; DuoBody®-CD3×CD20) の単剤療法又はレナリド併用療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、非盲検、多施設共同、国際共同、第II相試験	2024/12/2	安全性情報等に関する報告書	承認

管理番号	公開名称	申請日	内容	審査結果
G371-6	A Phase 3, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with Rituximab and Lenalidomide (R2) compared to R2 in Subjects with Relapsed or Refractory Follicular Lymphoma (EPCORE™ FL-1) 再発又は難治性の濾胞性リンパ腫被験者を対象として、エポコリタマブとリツキシマブ+レナリドミド (R2) 療法を併用投与したときの安全性及び有効性を R2療法と比較評価する第 III 相非盲検試験 (EPCORE™ FL-1)	2024/11/21	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
G418-1	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるHIV-1陽性者を対象としたビクテグラビル/レナカバピルの第 II/III 相試験	2024/12/2	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
G418-1	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるHIV-1陽性者を対象としたビクテグラビル/レナカバピルの第 II/III 相試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
G418-2	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるHIV-1陽性者を対象としたビクテグラビル/レナカバピルの第 III 相試験	2024/12/2	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
G418-2	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるHIV-1陽性者を対象としたビクテグラビル/レナカバピルの第 III 相試験	2024/10/4	治験実施状況報告書	承認
G418-2	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるHIV-1陽性者を対象としたビクテグラビル/レナカバピルの第 III 相試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
J366-1	NHL及び CLLを有する被験者を対象として MALT1阻害薬である JNJ-67856633の安全性、薬物動態及び薬力学を検討する第 1相、First-in-Human、非盲検試験	2024/11/27	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
J366-2	治験薬継続投与及び継続的安全性モニタリングのための非盲検ロールオーバープラットフォーム試験 マスタープロトコルPLATFORMPACAN1001のIntervention Specific Appendix – 67856633LYM1001の長期継続投与試験	2024/12/12	治験依頼書	修正の上、承認
J377-1	EGFR エクソン20 挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としてamivantamab とカルボプラチン及びベメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びベメトレキセドを比較するランダム化、非盲検、第 3 相試験	2024/11/26	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
J384-2	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimab の第 III 相試験	2024/11/28	安全性情報等に関する報告書	承認
J384-2	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimab の第 III 相試験	2024/12/9	重篤な有害事象に関する報告書	承認
J384-2	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimab の第 III 相試験	2024/11/25	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
L375-1	前治療歴のある慢性リンパ性白血病/小リンパ球性リンパ腫 (CLL/SLL) 又は非ホジキンリンパ腫 (NHL) 患者を対象としたLOXO-305経口剤の第I/II相試験	2024/11/29	安全性情報等に関する報告書	承認
L375-1	前治療歴のある慢性リンパ性白血病/小リンパ球性リンパ腫 (CLL/SLL) 又は非ホジキンリンパ腫 (NHL) 患者を対象としたLOXO-305経口剤の第I/II相試験	2024/11/18	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
L375-2	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるマンデル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	2024/11/28	安全性情報等に関する報告書	承認

管理番号	公開名称	申請日	内容	審査結果
L375-2	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるマンデル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	2024/11/21	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
L375-2	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるマンデル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	2024/12/11	治験に関する変更申請書	承認
M246-12	MSD株式会社の依頼によるMK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第III相試験	2024/11/25	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
M246-12	MSD株式会社の依頼によるMK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第III相試験	2024/11/28	治験に関する変更申請書	承認
M246-12	MSD株式会社の依頼によるMK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第III相試験	2024/12/4	安全性情報等に関する報告書	承認
M246-13	未治療の切除不能な胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+ ヘムプロリスマブ+レンパチニブの第II 相試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
M246-13	未治療の切除不能な胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+ ヘムプロリスマブ+レンパチニブの第II 相試験	2024/11/25	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
M298-2	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス (SLE) を有する患者を対象とした アニフロルマブ皮下投与の第III 相試験	2024/12/3	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
M365-5	MSD株式会社の依頼による抗レトロウイルス療法によりウイルス学的抑制が得られているHIV-1感染症患者を対象とした第III相試験	2024/11/22	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
M365-5	MSD株式会社の依頼による抗レトロウイルス療法によりウイルス学的抑制が得られているHIV-1感染症患者を対象とした第III相試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
M365-6	MSD株式会社の依頼による抗レトロウイルス療法によりウイルス学的抑制が得られているHIV-1感染症患者を対象とした第III相試験	2024/11/22	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
M365-6	MSD株式会社の依頼による抗レトロウイルス療法によりウイルス学的抑制が得られているHIV-1感染症患者を対象とした第III相試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
M365-7	MSD株式会社の依頼による抗HIV薬による治療経験がないHIV-1感染症患者を対象とした第III相試験	2024/11/22	治験実施状況報告 (継続審査)	承認
M365-7	MSD株式会社の依頼による抗HIV薬による治療経験がないHIV-1感染症患者を対象とした第III相試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
M365-8	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aを受けたHIV-1感染症患者を対象とした第III相試験	2024/11/22	治験実施状況報告 (継続審査)	承認

管理番号	公開名称	申請日	内容	審査結果
M365-8	MSD株式会社の依頼によるMK-8591Aを受けたHIV-1感染症患者を対象とした第Ⅲ相試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
M393-1	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験	2024/12/11	安全性情報等に関する報告書	承認
M393-1	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験	2024/12/11	治験に関する変更申請書	承認
M393-1	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験	2024/12/4	治験実施状況報告（継続審査）	承認
M404-1	田辺三菱製薬株式会社による第Ⅰ/Ⅱ相試験	2024/11/26	安全性情報等に関する報告書	承認
M404-1	田辺三菱製薬株式会社による第Ⅰ/Ⅱ相試験	2024/12/2	治験実施状況報告（継続審査）	承認
M404-1	田辺三菱製薬株式会社による第Ⅰ/Ⅱ相試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
M404-2	田辺三菱製薬による再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたMT-2111の第Ⅲ相試験	2024/11/19	治験実施状況報告（継続審査）	承認
M414-1	B 細胞悪性腫瘍患者を対象としたMK-2140の単独療法及び併用療法を評価するMK-2140-006/バスケット試験	2024/11/28	安全性情報等に関する報告書	承認
M414-1	B 細胞悪性腫瘍患者を対象としたMK-2140の単独療法及び併用療法を評価するMK-2140-006/バスケット試験	2024/12/2	治験実施状況報告（継続審査）	承認
O337-1	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオンメルチニブの第Ⅲ相試験	2024/12/11	安全性情報等に関する報告書	承認
O337-1	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオンメルチニブの第Ⅲ相試験	2024/11/25	治験実施状況報告（継続審査）	承認
O343-2	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	2024/12/2	治験実施状況報告（継続審査）	承認
O343-2	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	2024/12/13	安全性情報等に関する報告書	承認
O343-2	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	2024/12/13	治験に関する変更申請書	承認

管理番号	公開名称	申請日	内容	審査結果
O343-3	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	2024/12/2	治験実施状況報告（継続審査）	承認
O343-3	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	2024/12/13	安全性情報等に関する報告書	承認
O343-3	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	2024/12/13	治験に関する変更申請書	承認
O392-1	バレクセル・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B細胞性非ホジキンリンパ腫を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験	2024/11/28	安全性情報等に関する報告書	承認
O392-1	バレクセル・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B細胞性非ホジキンリンパ腫を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験	2024/12/2	治験実施状況報告（継続審査）	承認
O392-1	バレクセル・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B細胞性非ホジキンリンパ腫を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
O397-2	再発/治療抵抗性二次性中枢神経系リンパ腫に対するチラブルチニブ単剤療法の有効性と安全性を評価する第Ⅱ相医師主導治験	2024/12/3	治験実施状況報告（継続審査）	承認
R332-1	治験国内管理人バレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるCEMIPLIMAB及び他剤の第Ⅰ相試験	2024/11/28	安全性情報等に関する報告書	承認
R332-1	治験国内管理人バレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるCEMIPLIMAB及び他剤の第Ⅰ相試験	2024/11/28	治験実施状況報告（継続審査）	承認
R332-1	治験国内管理人バレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるCEMIPLIMAB及び他剤の第Ⅰ相試験	2024/12/12	安全性情報等に関する報告書	承認
S390-1	ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるStaccato alprazolamの第Ⅲ相試験	2024/11/29	治験実施状況報告（継続審査）	承認
S408-1	ザリアド・サイエンズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3相試験	2024/11/21	安全性情報等に関する報告書	承認
S408-1	ザリアド・サイエンズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3相試験	2024/12/9	安全性情報等に関する報告書	承認
S408-1	ザリアド・サイエンズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3相試験	2024/11/19	治験実施状況報告（継続審査）	承認
T415-1	治験国内管理人サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社依頼によるAZD0486の非盲検、第Ⅰ相試験	2024/11/29	安全性情報等に関する報告書	承認

管理番号	公開名称	申請日	内容	審査結果
T415-1	治験国内管理人サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社依頼によるAZD0486の非盲検、第1相試験	2024/12/4	安全性情報等に関する報告書	承認
T415-1	治験国内管理人サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社依頼によるAZD0486の非盲検、第1相試験	2024/11/25	治験実施状況報告（継続審査）	承認