2025 年度 第 190 回 九州大学病院治験倫理審査委員会 議事概要

開催日時:2025年4月24日(木)13:30~15:00

開催場所:北棟2階 多目的室

出席委員:廣田・鴨打・國崎・沖・平野・渡邉・一木 (新規治験 2025014 から出席)・

江上・中馬・二神

以上 10 名

【1.審議事項】

1) 新規申請分の審議について(6件)【資料1参照】

治験 6件(受付番号:2025009、他)

2) 実施計画書等の変更について(123件)【資料2参照】

治験 123件(受付番号: 2016016、他)

3) 安全性情報に関する審議について(319件)【資料3参照】

当院 53件(受付番号:2021035、他)

他施設 266件(受付番号:2015052、他)

4) 医師主導の治験について(12件)【資料4参照】

モニタリング報告 12件(受付番号:2019303、他)

【2.報告事項】

1) 迅速審査(分担医師等の変更) についての報告(72件)【資料5参照】

治験 72 件(受付番号: 2017025、他)

- ・上記の変更申請に対する迅速審査の結果、治験の継続が承認された事が事務局から報告され、 了承された。
- 2) その他の報告

中止・中断・終了報告 14 件(受付番号: 2013013、他)

・上記の報告について事務局から報告され、了承された。

次回治験倫理審査委員会

2025 年度 第 191 回治験倫理審査委員会 2025 年 5 月 22 日 (木)

※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)新規申請分の審議について

| 番号 | 受付番号 | 公開用の課題名 | 審査結果 |
|----|---------|--|------------------------------|
| 1 | 2025009 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるHER2陽性胃癌患者を対象としたRilvegostomig(AZD2936) とフッ化ピリミジン+トラスツズマブ デルクステカンの第III相試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 2 | 2025010 | HER2陰性, クローディン(CLDN)18.2陽性及びプログラム細胞死リガンド 1(PD-L1)陽性の局所進行性切除不能又は転移性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌の患者を対象とした, ゾルベツキシマブとペムブロリズマブ及び化学療法(CAPOX又はmFOLFOX6)併用の一次治療における第3相二重盲検無作為化試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 3 | 2025012 | MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅱ相非盲検延長試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 4 | 2025013 | サノフィ株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症の成人を対象とした frexalimab(SAR441344)の有効性及び安全性試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 5 | 2025014 | (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アンジオテンシンII受容体拮抗薬(ARB)の投与を受けている巣状分節性糸球体硬化症(FSGS)患者を対象としたDMX-200の第Ⅲ相試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 6 | 2025304 | オシメルチニブ投与後病勢進行したTP53機能獲得変異陽性の進行・再発のEGFR遺伝子変異陽性非小細胞肺癌に対するオシメルチニブとインフリキシマブ併用療法を検討する多施設共同第II相医師主導治験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |

【1. 審議事項】

2)実施計画書等の変更について

| | 提出日 | 受付番号 | 公開用の課題名 | 内容 | 審査結果 |
|---|-----------|---------|--|---------|----------------------------------|
| 1 | 2025/3/12 | 2016016 | 腫瘍の完全切除術後補助化学療法を受けている/受けていない上皮成長因子受容体変異を有するステージIB-ⅢA期 非小細胞肺癌患者を対象にプラセボと比較してAZD9291の有効性及び安全性を比較検討する第Ⅲ相二重盲検無作為化プラセボ対照多施設共同試験(ADAURA) | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 2 | 2025/3/26 | 2016028 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 3 | 2025/3/7 | 2017042 | 小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 4 | 2025/3/19 | 2017058 | MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ 相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 5 | 2025/3/25 | 2018037 | アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(ステージ I ~ II)の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第3相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 6 | 2025/3/21 | 2018504 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第 Ⅱ 相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 7 | 2025/3/24 | 2018505 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019の長期追跡試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 8 | 2025/3/24 | 2018505 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019の長期追跡試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 9 | 2025/3/28 | 2018505 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019の長期追跡試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| 10 | 2025/3/31 | 2018505 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019の長期追跡試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
|----|-----------|---------|---|-------------------|----------------------------------|
| 11 | 2025/4/1 | 2019001 | アストラゼネカ株式会社依頼による未治療のマントル細胞リンパ腫患者に対する Acalabrutinibの第Ⅲ相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 12 | 2025/3/5 | 2019012 | 小野薬品工業株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブとBMS− 986205の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 13 | 2025/3/31 | 2019017 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるバイオマーカーを指標とした第 II 相プラットフォーム 試験 | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 14 | 2025/3/28 | 2019035 | 中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたRO4876646とMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 15 | 2025/3/11 | 2019501 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるチサゲンレクルユーセルの第Ⅲb相試験 | 治験実施計画書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 16 | 2025/3/18 | | 試験20090で治験治療を受けた未熟児網膜症患者を対象とした長期経過の評価を目的と した継続試験 | 治験実施計画書 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 17 | 2025/3/31 | 2020032 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした AZD5363の第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 18 | 2025/3/5 | 2020036 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄繊維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 19 | 2025/3/13 | 2020037 | アッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ 相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| 20 | 2025/3/27 | 2020043 | アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象としたALXN2060の第3相試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
|----|-----------|---------|---|-----------------------------|----------------------------------|
| 21 | 2025/3/27 | 2020044 | アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象としたALXN2060の第3相試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 22 | 2025/3/26 | 2020046 | 第一三共株式会社の依頼による腱滑膜巨細胞腫患者を対象としたpexidartinibの第Ⅱ相 試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 23 | 2025/3/26 | 2020050 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 24 | 2025/3/27 | 2020050 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 25 | 2025/3/26 | 2020503 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による被験者の長期追跡調査 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 26 | 2025/3/27 | 2021006 | 局所再発性又は転移性の肛門管の扁平上皮癌患者を対象としたカルボプラチン+パクリタキセル及びINCMGA00012又はプラセボの併用を検討する第3相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 27 | 2025/3/25 | 2021019 | (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Epcoritamabの第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 28 | 2025/3/27 | 2021023 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 29 | 2025/3/26 | 2021037 | 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相継 続試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| 30 | 2025/3/27 | 2021043 | アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの 第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
|----|-----------|---------|--|---------------------------------------|----------------------------------|
| 31 | 2025/3/14 | 2021047 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期 慢性骨髄性白血病患者を対象としたABL001の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 32 | 2025/3/28 | 2021049 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ 相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 33 | 2025/3/28 | 2021049 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ 相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 34 | 2025/3/21 | 2021302 | FGFR遺伝子異常を有する進行・再発固形がんに対するE7090単剤療法の多施設共同第 II 相医師主導治験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 同意説明文書 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 35 | 2025/3/7 | 2021501 | 製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP) | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 36 | 2025/3/31 | 2021504 | 進行・再発非小細胞肺癌を対象としたGAIA-102の第 I / II 相臨床試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 37 | 2025/3/28 | 2022006 | 腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK-6482とMK-3475の併用療法の第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 38 | 2025/3/25 | | Brightline-1: 脱分化型脂肪肉腫と呼ばれる種類のがん患者を対象にbrigimadlin(BI 907828)とドキソルビシンを比較する試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 39 | 2025/3/25 | 2022011 | (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IgA腎症の治療におけるSibeprenlimabの第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| 40 | 2025/3/7 | 2022012 | 第一三共株式会社の依頼による U3−1402の第Ⅲ相試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
|----|-----------|---------|--|-------------------|----------------------------------|
| 41 | 2025/3/31 | 2022013 | 芽球性形質細胞様樹状細胞腫瘍(BPDCN) 患者を対象としたNS-401(タグラクソファスプ)の臨床第1/Ⅱ相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 42 | 2025/3/28 | 2022016 | 再発又は難治性(R/R)B細胞性非ホジキンリンパ腫(B-NHL)を対象としたツシジノスタットとリツキシマブ併用の第1b/ II 相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 43 | 2025/3/28 | 2022024 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1陽性の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第 II 相試験 | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 44 | 2025/3/12 | 2022029 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Tiragolumab(RO7092284)とAtezolizumab(MPDL3280A)の第皿相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 45 | 2025/3/25 | 2022032 | アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象としたSavolitinibの第Ⅲ 相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 46 | 2025/3/28 | 2022302 | 肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者におけるSA237の有効性及び安全性に関する検討(医師主導治験) | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 47 | 2025/3/25 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞(GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 治験実施計画書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 48 | 2025/3/31 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞(GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 49 | 2025/3/31 | | BRAFV600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| 50 | 2025/3/31 | 2022312 | ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検討する多施設共同臨床第 II 相試験 | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
|----|-----------|---------|--|-------------------|--|
| 51 | 2025/3/7 | 2022501 | 製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP) | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 52 | 2025/3/19 | 2023001 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による温式自己免疫性溶血性貧血を対象とした VAY736 の第Ⅲ相試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 53 | 2025/3/18 | 2023004 | MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 54 | 2025/4/1 | 2023005 | 慢性(非活動性)甲状腺眼症の日本人患者を対象にHZN-001の有効性及び安全性を評価する第III相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 55 | 2025/3/31 | 2023008 | MSD株式会社の依頼による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 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 56 | 2025/3/4 | 2023009 | 進行性骨化性線維異形成症患者におけるgaretosmabの安全性、忍容性及び有効性を評価する第3相無作為化プラセボ対照試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 57 | 2025/3/3 | 2023010 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第I/II相試験 | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 58 | 2025/4/1 | 2023010 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第I/II相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 59 | 2025/3/7 | 2023017 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 治験薬概要書同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 58 | 2025/4/1 | 2023010 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第I/II相試験 | 治験分担医師 | 続に問題がないことで承認され 変更申請の内容に関して、治 続に問題がないことで承認され 変更申請の内容に関して、治 |

| 60 | 2025/3/27 | 2023017 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
|----|-----------|---------|--|-------------------|----------------------------------|
| 61 | 2025/2/27 | 2023018 | 住友ファーマ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたTP-3654の第1/2相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 62 | 2025/3/17 | 2023018 | 住友ファーマ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたTP-3654の第1/2相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 63 | 2025/3/12 | 2023022 | 藤本製薬株式会社の依頼による反復性鼻出血を有するオスラー病を対象としたFPF300 (サリドマイド)の第III相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 64 | 2025/3/28 | 2023027 | 特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する 試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 65 | 2025/4/1 | 2023031 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 66 | 2025/3/28 | 2023032 | 進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する 試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 67 | 2025/4/1 | 2023033 | 千寿製薬株式会社の依頼による網膜中心動脈閉塞症患者を対象としたSJP-0008の第Ⅲ 相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 68 | 2025/4/1 | 2023034 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による中等度から重度のアトピー性皮膚炎患者を対象としたGSK1070806の第Ⅱb相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 69 | 2025/4/1 | 2023039 | (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難治性慢性咳嗽 患者を対象としたBLU-5937の第3相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| 70 | 2025/4/1 | 2023040 | 先端巨大症及び下垂体性巨人症患者を対象としたSK-5307の第II/III相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
|----|-----------|---------|--|-----------------------------|----------------------------------|
| 71 | 2025/3/12 | 2023306 | BRAF融合遺伝子陽性の進行・再発の低悪性度神経膠腫(しんけいこうしゅ) または膵癌に対するビニメチニブの第 II 相医師主導治験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 72 | 2025/3/28 | 2023309 | 血中循環腫瘍DNA陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第 Ⅱ 相試験 | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 73 | 2025/4/3 | 2023312 | 切除不能・再発消化器(消化管・肝胆膵)神経内分泌癌(NEC)を対象としたエトポシド+カルボプラチン±デュルバルマブ療法のランダム化比較 第Ⅲ相医師主導治験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 74 | 2025/3/14 | | 住友ファーマ株式会社の依頼による網膜色素上皮裂孔患者を対象としたHLCR011の第 I/II相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 75 | 2025/3/28 | 2023504 | Kite社による遺伝子改変細胞投与介入試験参加者の長期追跡調査試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 76 | 2025/3/28 | 2024001 | 中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象としたRO7082859 (Glofitamab)の第Ⅲ相試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 77 | 2025/3/21 | 2024002 | 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進行脱分化型脂肪肉腫患者を対象としたBI 907828の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 78 | 2025/4/10 | 2024003 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象とした BMS-986369(golcadomide)の第1/2相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 79 | 2025/3/27 | 2024004 | MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第皿相試験 (006) | 治験実施計画書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| 80 | 2025/3/24 | 2024005 | 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MEDI5752の第Ⅲ相 試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
|----|-----------|---------|--|-------------------|----------------------------------|
| 81 | 2025/3/28 | 2024005 | 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MEDI5752の第Ⅲ相 試験 | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 82 | 2025/3/5 | 2024007 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象とした saruparib(AZD5305)の第III相試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 83 | 2025/3/19 | 2024007 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象とした saruparib(AZD5305)の第III相試験 | 治験実施計画書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 84 | 2025/3/26 | 2024008 | MSD株式会社の依頼によるCLL/SLL患者を対象としたMK-1026の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 85 | 2025/3/25 | 2024010 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による中等度から重度のアトピー性皮膚炎患者を対象としたGSK1070806の長期延長試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 86 | 2025/4/21 | 2024014 | 協和キリン株式会社の依頼によるKK2845の第I相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 87 | 2025/3/28 | 2024017 | ヴィアトリス製薬株式会社の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 88 | 2025/3/14 | 2024025 | 癌関連静脈血栓塞栓症(VTE)患者を対象としたVTEの再発及び出血に対するabelacimabの効果をアピキサバンと比較する、多施設共同、無作為化、盲検下エンドポイント評価、第3相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 89 | 2025/3/27 | 2024026 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病を対象としたAxatilimabの第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| 90 | 2025/3/27 | 2024028 | アッヴィ合同会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたABBV-383の第Ⅲ相試験 | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
|----|-----------|---------|---|-------------------|----------------------------------|
| 91 | 2025/3/14 | 2024030 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌 治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 92 | 2025/3/26 | | 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象として、イフィナタマブ デルクステカン(I-DXd)(B7-H3 抗体薬物複合体)を医師選択治療と比較する、多施設共同、無作為化、非盲検、第III相試験(IDeate-Lung02) | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 93 | 2025/3/28 | | 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象として、イフィナタマブ デルクステカン(I-DXd)(B7-H3 抗体薬物複合体)を医師選択治療と比較する、多施設共同、無作為化、非盲検、第III相試験(IDeate-Lung02) | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 94 | 2025/3/28 | 2024032 | MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験 (007) | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 95 | 2025/3/28 | 2024035 | 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BI1839100が特発性肺線維症又は進行性肺線維症患者の咳嗽を改善させるかどうかを検討する試験 | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 96 | 2025/3/14 | 2024041 | サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症の成人患者を対象としたfrexalimab (SAR441344)の第Ⅲ相試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 97 | 2025/3/27 | 2024042 | ROSY-D:デュルバルマブの臨床試験(親試験)完了後、治験責任(分担)医師から治療継続により臨床的ベネフィットが得られると判断された患者を対象としたロールオーバー試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 98 | 2025/3/25 | 2024043 | 日本臨床研究オペレーションズ株式会社(治験国内管理人)の依頼による肺動脈性肺高血圧患者を対象としたseralutinibの第皿相試験 | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 99 | 2025/3/19 | 2024045 | MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第 I / II 相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| 100 | 2025/4/10 | 2024047 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|-------------------|----------------------------------|
| 101 | 2025/4/4 | | 膠原病(CTD)に伴う間質性肺疾患(ILD)を有する成人患者を対象としたベリムマブ皮下投与の有効性及び安全性を評価する第III相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験 | 治験実施計画書 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 102 | 2025/3/14 | 2024054 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるTIN816の第IIb相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 103 | 2025/3/24 | 2024056 | 遠隔転移を伴う結腸・直腸癌患者を対象としたSerplulimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 104 | 2025/3/26 | 2024058 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージ I 非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン(Dato-Dxd, DS-1062a)とRilvegostomigの第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 105 | 2025/3/27 | 2024058 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージ I 非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン(Dato-Dxd, DS-1062a)とRilvegostomigの第Ⅲ相試験 | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 106 | 2025/3/27 | 2024060 | 日本イーライリリー株式会社依頼の鼻腔内ステロイド治療を受けている鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎患者を対象としてLY3650150(レブリキズマブ)の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 107 | 2025/3/26 | 2024063 | 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による眼筋型重症筋無力症患者を対象としたEfgartigimod PH20 SC の第3相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 108 | 2025/4/1 | 2024064 | 日本セルヴィエ株式会社の依頼によるMDS患者を対象としたイボシデニブの第Ⅲ相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 109 | 2025/3/4 | 2024066 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象としたAxatilimabの第III相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| _ | | | | | |
|-----|-----------|---------|--|-------------------|----------------------------------|
| 110 | 2025/3/5 | 2024066 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象としたAxatilimabの第III相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 111 | 2025/3/26 | 2024066 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象としたAxatilimabの第III相試験 | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 112 | 2025/3/25 | 2024068 | (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IgA腎症の治療におけるsibeprenlimabの第Ⅱ/Ⅲ相治験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 113 | 2025/3/7 | 2024070 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした Rilvegostomigの第Ⅲ相試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 114 | 2025/4/1 | | Actionable 遺伝子変異を有さない、PD-L1 TPS 50%以上の進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたバレメトスタットトシル酸塩とペムブロリズマブの併用療法とペムブロリズマブ単剤療法を比較検討する、多施設共同、無作為化、非盲検第Ib/II相試験 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 115 | 2025/3/18 | 2024074 | びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140+R-CHPとR-CHOPの比較 | 治験実施計画書 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 116 | 2025/3/28 | 2024074 | びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140+R-CHPとR-CHOPの比較 | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 117 | 2025/3/26 | 2024076 | 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 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 118 | 2025/3/28 | 2024077 | アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性及び/又は亜急性皮膚エリテマトーデスを有する成人患者を対象に、アニフロルマブの有効性及び安全性を検討する2ステージ第3相試験 | 同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 119 | 2025/3/24 | 2024082 | 中等症から重症のアトピー性皮膚炎の成人患者を対象にlunsekimig(SAR443765)の3通りの皮下投与レジメンの有効性及び安全性を評価する第IIb相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| 120 | 2025/3/26 | | EGFR遺伝子増幅陽性の切除不能な進行又は再発の食道癌及び胃癌患者を対象とした ネシツムマブの有効性及び安全性を評価する第II相、多施設共同、非盲検非対照試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|---------|----------------------------------|
| 121 | 2025/3/18 | 2024301 | 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ブリナツモ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 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 122 | 2025/3/28 | 2024501 | 再発・難治性のマントル細胞リンパ腫又は再発・難治性の前駆B細胞性急性リンパ芽球性白血病の日本人成人患者を対象としたKTE-X19の安全性及び有効性を評価する第II相多施設共同試験(JKART-1) | 治験分担医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 123 | 2025/4/1 | 2025008 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による切除された又は切除不能なKRAS G12C変異陽性非小細胞肺癌の治験参加者を対象としたolomorasibの第皿試験 | その他 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

【1. 審議事項】

3)安全性情報に関する審議について

| | 提出日 | 受付番号 | 公開用の課題名 | 内容 | 審査結果 |
|---|-----------|---------|--|-----------|--------------------|
| 1 | 2025/3/7 | 2015052 | クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 2 | 2025/3/26 | 2017042 | 小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブと イピリムマブの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 3 | 2025/3/6 | | 中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブ ベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 4 | 2025/3/13 | 2018023 | アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 5 | 2025/3/12 | 2018039 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による再発又は難治性の血管免疫 芽球性T細胞リンパ腫患者を対象としたCC-486の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 6 | 2025/3/26 | 2018039 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による再発又は難治性の血管免疫 芽球性T細胞リンパ腫患者を対象としたCC-486の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 7 | 2025/3/13 | 2018049 | アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした MEDI4736の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 8 | 2025/3/13 | 2018054 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージ I / II 非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 9 | 2025/3/24 | 2018505 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019の長期追跡試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 10 | 2025/3/28 | 2018509 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるアグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫を対象としたTisagenlecleucelの第皿相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|----|-----------|---------|---|-----------|--------------------|
| 11 | 2025/3/13 | 2019017 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるバイオマーカーを指標とした第 II 相プラット フォーム試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 12 | 2025/3/24 | 2019035 | 中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたRO4876646と MPDL3280Aの第皿相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 13 | 2025/3/27 | 2019303 | ALK遺伝子異常を有する希少がんに対するアレクチニブの医師主導治験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 14 | 2025/3/28 | 2019501 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるチサゲンレクルユーセルの第Ⅲb相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 15 | 2025/3/14 | 2019903 | 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 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 16 | 2025/3/4 | 2020006 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたTiragolumabの第皿相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 17 | 2025/3/18 | 2020006 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたTiragolumabの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 18 | 2025/3/25 | 2020006 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたTiragolumabの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 19 | 2025/3/13 | 2020015 | 株式会社新日本科学PPDの依頼によるAPOLLO-B:心筋症を伴うATTRアミロイドーシス患者を対象としたALN-TTR02(Patisiran)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 20 | 2025/3/31 | 2020015 | 株式会社新日本科学PPDの依頼によるAPOLLO-B:心筋症を伴うATTRアミロイドーシス患者を対象としたALN-TTR02(Patisiran)の第皿相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|----|-----------|---------|---|-----------|--------------------|
| 21 | 2025/3/12 | 2020017 | 中外製薬株式会社の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 22 | 2025/3/13 | 2020032 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした AZD5363の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 23 | 2025/3/27 | 2020032 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした AZD5363の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 24 | 2025/3/5 | 2020042 | 株式会社新日本科学PPDの依頼によるHELIOS-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシス患者を対象としたALN-TTRSC02(Vutrisiran)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 25 | 2025/3/11 | 2020042 | 株式会社新日本科学PPDの依頼によるHELIOS-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシス患者を対象としたALN-TTRSC02(Vutrisiran)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 26 | 2025/3/25 | 2020042 | 株式会社新日本科学PPDの依頼によるHELIOS-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシス患者を対象としたALN-TTRSC02(Vutrisiran)の第皿相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 27 | 2025/3/26 | 2020046 | 第一三共株式会社の依頼による腱滑膜巨細胞腫患者を対象としたpexidartinibの第 II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 28 | 2025/3/26 | 2020050 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 29 | 2025/3/14 | 2020052 | 第一三共株式会社の依頼による DS-1062aの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 30 | 2025/3/31 | 2020052 | 第一三共株式会社の依頼による DS-1062aの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|----|-----------|---------|---|-----------|--------------------|
| 31 | 2025/3/3 | 2020302 | 切除不能胞巣状軟部肉腫に対するアテゾリズマブ療法の多施設共同第 II 相医師主 導治験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 32 | 2025/3/11 | 2020302 | 切除不能胞巣状軟部肉腫に対するアテゾリズマブ療法の多施設共同第 II 相医師主 導治験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 33 | 2025/3/31 | 2020310 | 原発性眼内悪性リンパ腫に対するONO-4059(ブルトンキナーゼ阻害剤)の医師主導による第 II 相二重盲検比較試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 34 | 2025/3/27 | 2021006 | 局所再発性又は転移性の肛門管の扁平上皮癌患者を対象としたカルボプラチン+パクリタキセル及びINCMGA00012又はプラセボの併用を検討する第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 35 | 2025/3/11 | 2021013 | 中外製薬株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨 床試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 36 | 2025/3/27 | 2021019 | (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 Epcoritamabの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 37 | 2025/3/6 | 2021021 | エーザイ株式会社の依頼による第 I 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 38 | 2025/3/27 | 2021023 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 39 | 2025/3/7 | 2021024 | cTTPに対するTAK-755(rADAMTS-13,別名BAX 930/SHP655)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Ⅲb相, 非盲検, 継続試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 40 | 2025/3/18 | 2021024 | cTTPに対するTAK-755(rADAMTS-13,別名BAX 930/SHP655)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皿b相, 非盲検, 継続試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|----|-----------|---------|---|--------------------------|--------------------|
| 41 | 2025/3/31 | 2021024 | cTTPに対するTAK-755(rADAMTS-13,別名BAX 930/SHP655)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Ⅲb相, 非盲検, 継続試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 42 | 2025/3/5 | 2021032 | 再発性または転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象としてbuparlisib(AN2025)とパクリタキセルの併用投与とパクリタキセル単独投与を比較評価する試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 43 | 2025/3/13 | 2021035 | 第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたDS-8201a(トラスツズマブデルクステカン)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 44 | 2025/3/21 | 2021035 | 第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたDS-8201a(トラスツズマブデルクステカン)の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 45 | 2025/3/24 | 2021035 | 第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたDS-8201a(トラスツズマブデルクステカン)の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 46 | 2025/3/27 | 2021035 | 第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたDS-8201a(トラスツズマブデルクステカン)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 47 | 2025/3/28 | 2021035 | 第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたDS-8201a(トラスツズマブデルクステカン)の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第3報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 48 | 2025/3/31 | 2021038 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたRO7499790 (Pralsetinib)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 49 | 2025/3/3 | 2021043 | アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 50 | 2025/3/14 | 2021043 | アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモ マブの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 51 | 2025/3/28 | 2021043 | アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 52 | 2025/3/4 | 2021044 | 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シメルチニ ブの第Ⅲ相臨床試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 53 | 2025/3/11 | 2021044 | 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シメルチニ ブの第Ⅲ相臨床試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 54 | 2025/3/13 | 2021044 | 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シメルチニ ブの第Ⅲ相臨床試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 55 | 2025/3/17 | 2021045 | 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 56 | 2025/3/26 | 2021045 | 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 57 | 2025/3/13 | 2021047 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたABL001の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 58 | 2025/3/31 | 2021049 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 59 | 2025/3/31 | 2021049 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 60 | 2025/3/31 | 2021049 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第皿相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|----|-----------|---------|---|--------------------------|--------------------|
| 61 | 2025/3/26 | 2021305 | KRAS G12C 変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象としたsotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの第 II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 62 | 2025/3/7 | 2021501 | 製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 63 | 2025/3/21 | 2021501 | 製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 64 | 2025/3/28 | 2021502 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第 I / II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 65 | 2025/3/25 | 2022001 | 中外製薬株式会社の依頼によるMOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 66 | 2025/3/5 | 2022003 | 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デュルバルマブ、Domvanalimab(AB154)の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第3報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 67 | 2025/3/7 | 2022003 | 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デュルバルマブ、Domvanalimab(AB154)の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 68 | 2025/3/10 | 2022003 | 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デュルバルマブ、Domvanalimab(AB154)の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 69 | 2025/3/13 | 2022003 | 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デュルバルマブ、Domvanalimab(AB154)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 70 | 2025/3/13 | 2022003 | 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デュルバルマブ、Domvanalimab (AB154)の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|----|-----------|---------|---|--------------------------|--------------------|
| 71 | 2025/3/26 | 2022003 | 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デュルバルマブ、Domvanalimab(AB154)の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 72 | 2025/3/26 | 2022003 | 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デュルバルマブ、Domvanalimab(AB154)の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第3報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 73 | 2025/3/27 | 2022003 | 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デュルバルマブ、Domvanalimab(AB154)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 74 | 2025/4/3 | 2022003 | 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デュルバルマブ、Domvanalimab(AB154)の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 75 | 2025/4/4 | 2022003 | 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デュルバルマブ、Domvanalimab(AB154)の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第3報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 76 | 2025/3/28 | 2022006 | 腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK-6482とMK-3475の併用療法の第Ⅲ相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 77 | 2025/3/28 | 2022007 | Brightline-1: 脱分化型脂肪肉腫と呼ばれる種類のがん患者を対象にbrigimadlin(BI 907828)とドキソルビシンを比較する試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 78 | 2025/3/27 | 2022008 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症を対象としたLOU064の 第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 79 | 2025/3/31 | 2022012 | 第一三共株式会社の依頼による U3-1402の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 80 | 2025/3/5 | 2022013 | 芽球性形質細胞様樹状細胞腫瘍(BPDCN) 患者を対象としたNS-401(タグラクソファスプ)の臨床第I/Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|----|-----------|---------|---|--------------------------|--------------------|
| 81 | 2025/3/24 | 2022013 | 芽球性形質細胞様樹状細胞腫瘍(BPDCN) 患者を対象としたNS-401(タグラクソファスプ)の臨床第I/Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 82 | 2025/3/11 | 2022014 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第 Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 83 | 2025/3/11 | 2022015 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアベマシクリブ(LY2835219)の第 II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 84 | 2025/3/12 | 2022015 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアベマシクリブ(LY2835219)の第 II 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 85 | 2025/3/24 | 2022015 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアベマシクリブ(LY2835219)の第 II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 86 | 2025/3/6 | 2022016 | 再発又は難治性(R/R)B細胞性非ホジキンリンパ腫(B-NHL)を対象としたツシジノスタットとリツキシマブ併用の第1b/Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 87 | 2025/3/19 | 2022016 | 再発又は難治性(R/R)B細胞性非ホジキンリンパ腫(B-NHL)を対象としたツシジノスタットとリツキシマブ併用の第1b/Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 88 | 2025/3/31 | 2022017 | 中外製薬株式会社の依頼による抗NMDAR脳炎又は抗LGI1脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 89 | 2025/3/19 | 2022021 | 中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の全身療法後のアグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたRO7030816(mosunetuzumab)の第皿相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 90 | 2025/3/6 | 2022024 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1陽性の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第 II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 91 | 2025/3/14 | 2022024 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1陽性の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第 II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 92 | 2025/3/21 | 2022024 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1陽性の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第 II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 93 | 2025/3/27 | 2022024 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1陽性の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第 II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 94 | 2025/3/13 | 2022026 | 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進行性繊維化を伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI 1015550の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 95 | 2025/3/4 | 2022027 | 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つ滞症(PFIC)患者を対象としたTAK-625の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 96 | 2025/3/18 | 2022027 | 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つ滞症(PFIC)患者を対象としたTAK-625の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 97 | 2025/3/6 | 2022028 | 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 98 | 2025/3/24 | 2022028 | 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 99 | 2025/3/4 | 2022029 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Tiragolumab(RO7092284)とAtezolizumab(MPDL3280A)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 100 | 2025/3/18 | 2022029 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Tiragolumab(RO7092284)とAtezolizumab(MPDL3280A)の第皿相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 101 | 2025/3/25 | 2022029 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Tiragolumab(RO7092284)とAtezolizumab(MPDL3280A)の第皿相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 102 | 2025/3/10 | 2022032 | アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象としたSavolitinib の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 103 | 2025/3/27 | 2022033 | MSD株式会社の依頼による血液悪性腫瘍患者を対象としたMK-1026の第 I 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 104 | 2025/3/13 | 2022034 | 住友ファーマ株式会社の依頼による急性白血病を対象としたEnzomenib (DSP-5336) の第1/2相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 105 | 2025/3/17 | 2022038 | 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 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 106 | 2025/3/31 | 2022038 | 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 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 107 | 2025/3/25 | 2022302 | 肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者におけるSA237の有効性及び安全性に関する検討(医師主導治験) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 108 | 2025/3/4 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞(GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 109 | 2025/3/28 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞(GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | T | |
|-----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 110 | 2025/3/28 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞(GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 111 | 2025/3/28 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞(GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 112 | 2025/3/28 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞(GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 113 | 2025/3/28 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞(GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 114 | 2025/3/31 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞(GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 115 | 2025/3/31 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞(GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 116 | 2025/4/4 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞(GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 117 | 2025/3/31 | 2022307 | BRAFV600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 118 | 2025/4/4 | 2022308 | 小児・AYA世代に好発する悪性腫瘍に対するシスプラチン投与による内耳毒性を軽減するチオ硫酸ナトリウムの第Ⅱ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第4報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 119 | 2025/3/24 | 2022310 | 新規発症高リスク神経芽腫の維持療法としてのSPJ-101CAの安全性・有効性および薬物動態試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| | | | | | |

| 120 | 2025/3/24 | 2022310 | 新規発症高リスク神経芽腫の維持療法としてのSPJ-101CAの安全性・有効性および薬物動態試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|-----------|--------------------|
| 121 | 2025/3/5 | 2022311 | 局所進行・再発類上皮肉腫に対するタゼメトスタットの第Ⅱ相医師主導治験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 122 | 2025/3/27 | 2022311 | 局所進行・再発類上皮肉腫に対するタゼメトスタットの第Ⅱ相医師主導治験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 123 | 2025/3/31 | 2022312 | ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検討する多施設共同臨床第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 124 | 2025/3/7 | 2022501 | 製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 125 | 2025/3/21 | 2022501 | 製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 126 | 2025/3/19 | 2023001 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による温式自己免疫性溶血性貧血を対象とした VAY736 の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 127 | 2025/3/27 | 2023002 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムブロリズマブ(MK−3475)/Sacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 128 | 2025/3/18 | 2023004 | MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 129 | 2025/3/25 | 2023004 | MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | 1 | | · | 1 | |
|-----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 130 | 2025/4/8 | 2023004 | MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 131 | 2025/3/31 | 2023005 | 慢性(非活動性)甲状腺眼症の日本人患者を対象にHZN-001の有効性及び安全性 を評価する第Ⅲ相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 132 | 2024/3/27 | 2023008 | MSD株式会社の依頼による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 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 133 | 2025/3/18 | 2023009 | 進行性骨化性線維異形成症患者におけるgaretosmabの安全性、忍容性及び有効性を評価する第3相無作為化プラセボ対照試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 134 | 2025/3/5 | 2023010 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第I/II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 135 | 2025/3/18 | 2023010 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第I/II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 136 | 2025/3/11 | 2023011 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 137 | 2025/3/25 | 2023011 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 138 | 2025/3/13 | 2023012 | 未治療のdMMR/MSI-H を有する切除可能な結腸癌患者を対象としたdostarlimabの第III 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 139 | 2025/3/19 | 2023012 | 未治療のdMMR/MSI-H を有する切除可能な結腸癌患者を対象としたdostarlimabの第III 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| | | | • | | - |

| 140 | 2025/3/27 | 2023012 | 未治療のdMMR/MSI-H を有する切除可能な結腸癌患者を対象としたdostarlimabの第III 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 141 | 2025/3/7 | 2023013 | ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心不全および炎症を有する患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 142 | 2025/3/14 | 2023014 | ファイザー株式会社の依頼による、多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ (PF-06863135)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 143 | 2025/3/27 | 2023014 | ファイザー株式会社の依頼による、多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ (PF-06863135)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 144 | 2025/3/24 | 2023016 | HCV・HBV 又はNASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビビントの多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験(第II相) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 145 | 2025/3/6 | 2023017 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第3報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 146 | 2025/3/13 | 2023017 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 147 | 2025/3/21 | 2023017 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 II 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第4報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 148 | 2025/3/25 | 2023017 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 149 | 2025/3/24 | 2023018 | 住友ファーマ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたTP-3654の第1/2相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 150 | 2025/3/3 | 2023019 | 同種造血細胞移植(同種HCT)を受ける急性骨髄性白血病(AML)患者に対する補助療法及び維持療法としてのMocravimodの有効性及び安全性を評価するための前向き、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|---|-----------|--------------------|
| 151 | 2025/3/13 | 2023019 | 同種造血細胞移植(同種HCT)を受ける急性骨髄性白血病(AML)患者に対する補助療法及び維持療法としてのMocravimodの有効性及び安全性を評価するための前向き、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 152 | 2025/3/28 | 2023019 | 同種造血細胞移植(同種HCT)を受ける急性骨髄性白血病(AML)患者に対する補助療法及び維持療法としてのMocravimodの有効性及び安全性を評価するための前向き、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 153 | 2025/3/13 | 2023020 | 高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象としたvolrustomigの第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 154 | 2025/3/27 | 2023020 | 高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象としたvolrustomigの第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 155 | 2025/3/19 | 2023021 | 中等症から重症の甲状腺眼症患者を対象としたサトラリズマブの有効性,安全性,薬物動態及び薬力学を評価する第Ⅲ相ランダム化二重遮蔽プラセボ対照多施設共同試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 156 | 2025/3/21 | 2023024 | 心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及 び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, ダブルダ ミー, 並行群間, 実薬対照試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 157 | 2025/3/27 | 2023025 | 12歳~80歳の好酸球性食道炎被験者を対象としたテゼペルマブによる症状及び食 道組織の変化をプラセボとの比較により検討する試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 158 | 2025/3/28 | 2023026 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたzimberelimabとdomvanalimabの第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 159 | 2025/3/6 | 2023027 | 特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検 討する試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| | | | | | |

| 160 | 2025/3/13 | 2023027 | 特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|---|--------------------------|--------------------|
| 161 | 2025/3/28 | 2023027 | 特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 162 | 2025/2/28 | 2023028 | 塩野義製薬株式会社の依頼による侵襲性真菌症患者を対象としたolorofimの第3相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 163 | 2025/3/11 | 2023028 | 塩野義製薬株式会社の依頼による侵襲性真菌症患者を対象としたolorofimの第3相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 164 | 2025/3/17 | 2023030 | 再発又は難治性の濾胞性リンパ腫:エプコリタマブとリツキシマブ + レナリドミドの併用療法 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 165 | 2025/3/31 | 2023030 | 再発又は難治性の濾胞性リンパ腫:エプコリタマブとリツキシマブ + レナリドミドの併 用療法 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 166 | 2025/3/4 | 2023032 | 進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検 討する試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 167 | 2025/3/6 | 2023032 | 進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検 討する試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 168 | 2025/3/13 | 2023032 | 進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検 討する試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 169 | 2025/3/13 | 2023032 | 進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検 討する試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| | | | | | |

| 170 | 2025/3/19 | 2023032 | 進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 171 | 2025/3/27 | 2023032 | 進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 172 | 2025/3/28 | 2023032 | 進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 173 | 2025/3/13 | 2023036 | Beamion LUNG-2:HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対するzongertinib (BI 1810631)の有用性を標準治療と比較する第 Ⅲ 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 174 | 2025/3/13 | 2023036 | Beamion LUNG-2:HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対するzongertinib (BI 1810631)の有用性を標準治療と比較する第 Ⅲ 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 175 | 2025/3/28 | 2023036 | Beamion LUNG-2:HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対するzongertinib (BI 1810631)の有用性を標準治療と比較する第 Ⅲ 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 176 | 2025/3/31 | 2023036 | Beamion LUNG-2:HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対するzongertinib (BI 1810631)の有用性を標準治療と比較する第 Ⅲ 相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第3報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 177 | 2025/3/27 | 2023037 | アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性強皮症を有する成人患者を対象とした アニフロルマブの第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 178 | 2025/3/28 | 2023038 | BI 1291583 の先行試験に参加した気管支拡張症患者を対象に同剤の長期投与を 検討する試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 179 | 2025/3/13 | 2023041 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A(Dostarlimab)の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 180 | 2025/3/19 | 2023041 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A(Dostarlimab)の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|---|-----------|--------------------|
| 181 | 2025/3/27 | 2023041 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A(Dostarlimab)の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 182 | 2025/3/31 | 2023043 | 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象とした、Lurbinectedin単剤投与又は Lurbinectedinとイリノテカンの併用投与を、治験担当医師が選択したトポテカン又は イリノテカンの対照群と比較する無作為化、多施設共同、非盲検、第III相試験 (LAGOON試験) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 183 | 2025/3/27 | 2023302 | チラブルチニブの第二相試験(医師主導治験) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 184 | 2025/3/21 | 2023303 | ネフローゼ型膜性腎症に対するリツキシマブ(遺伝子組換え)の有効性及び安全性 を検証する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 185 | 2025/3/28 | 2023305 | 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+ペムブロリズマブ+レンバチニブの第II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 186 | 2025/3/12 | 2023306 | BRAF融合遺伝子陽性の進行・再発の低悪性度神経膠腫(しんけいこうしゅ) または 膵癌に対するビニメチニブの第 II 相医師主導治験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 187 | 2025/3/21 | 2023306 | BRAF融合遺伝子陽性の進行・再発の低悪性度神経膠腫(しんけいこうしゅ) または 膵癌に対するビニメチニブの第 II 相医師主導治験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 188 | 2025/3/28 | 2023309 | 血中循環腫瘍DNA陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第 II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 189 | 2025/3/28 | 2023309 | 血中循環腫瘍DNA陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第 Ⅱ 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 190 | 2025/3/28 | 2023309 | 血中循環腫瘍DNA陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第 II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|---|--------------------------|--------------------|
| 191 | 2025/3/28 | 2023309 | 血中循環腫瘍DNA陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第 Ⅱ 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 192 | 2025/3/28 | 2023309 | 血中循環腫瘍DNA陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第 Ⅱ 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 193 | 2025/3/28 | 2023309 | 血中循環腫瘍DNA陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第 Ⅱ 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 194 | 2025/3/6 | 2023312 | 切除不能・再発消化器(消化管・肝胆膵)神経内分泌癌(NEC)を対象としたエトポシド+カルボプラチン±デュルバルマブ療法のランダム化比較 第Ⅲ相医師主導治験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 195 | 2025/3/10 | 2023312 | 切除不能・再発消化器(消化管・肝胆膵)神経内分泌癌(NEC)を対象としたエトポシド+カルボプラチン±デュルバルマブ療法のランダム化比較 第Ⅲ相医師主導治験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 196 | 2025/3/12 | 2023312 | 切除不能・再発消化器(消化管・肝胆膵)神経内分泌癌(NEC)を対象としたエトポシド+カルボプラチン±デュルバルマブ療法のランダム化比較 第Ⅲ相医師主導治験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 197 | 2025/3/17 | 2023312 | 切除不能・再発消化器(消化管・肝胆膵)神経内分泌癌(NEC)を対象としたエトポシド+カルボプラチン±デュルバルマブ療法のランダム化比較 第Ⅲ相医師主導治験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 198 | 2025/3/11 | 2023502 | 日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者に対するFE 999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 199 | 2025/3/26 | 2023502 | 日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者に対するFE 999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| | | _ | • | • | |

| 200 | 2025/3/12 | 2023504 | Kite社による遺伝子改変細胞投与介入試験参加者の長期追跡調査試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 201 | 2025/3/25 | 2023504 | Kite社による遺伝子改変細胞投与介入試験参加者の長期追跡調査試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| | | | | | |
| 202 | 2025/3/11 | 2023506 | 製品規格外Axicabtagene Ciloleucelを用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 203 | 2025/3/19 | 2023506 | 製品規格外Axicabtagene Ciloleucelを用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 204 | 2025/3/7 | 2024001 | 中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象としたRO7082859 (Glofitamab)の第皿相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 205 | 2025/3/4 | 2024002 | 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進行脱分化型脂肪肉腫患者を対象としたBI 907828の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 206 | 2025/3/24 | 2024002 | 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進行脱分化型脂肪肉腫患者を対象としたBI 907828の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 207 | 2025/3/18 | 2024003 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369(golcadomide)の第1/2相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 208 | 2025/3/24 | 2024003 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369(golcadomide)の第1/2相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 209 | 2025/3/18 | 2024004 | MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相 試験(006) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| | | | | | |

| 210 | 2025/3/28 | 2024004 | MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相 試験(006) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 211 | 2025/3/13 | 2024005 | 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MEDI5752の 第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 212 | 2025/3/27 | 2024005 | 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MEDI5752の 第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 213 | 2025/3/3 | 2024006 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 214 | 2025/3/4 | 2024007 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象とした saruparib (AZD5305)の第III相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 215 | 2025/3/13 | 2024007 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象とした saruparib (AZD5305)の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 216 | 2025/3/26 | 2024007 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象とした saruparib (AZD5305)の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 217 | 2025/3/28 | 2024007 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象とした saruparib (AZD5305)の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 218 | 2025/3/14 | 2024008 | MSD株式会社の依頼によるCLL/SLL患者を対象としたMK-1026の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 219 | 2025/3/25 | 2024008 | MSD株式会社の依頼によるCLL/SLL患者を対象としたMK-1026の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 220 | 2025/3/3 | 2024009 | アムジェン株式会社の依頼による第Ib/II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|---|-----------|--------------------|
| 221 | 2025/3/11 | 2024009 | アムジェン株式会社の依頼による第Ib/II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 222 | 2025/3/28 | 2024009 | アムジェン株式会社の依頼による第Ib/II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 223 | 2025/3/11 | 2024013 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした iptacopanの第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 224 | 2025/3/26 | 2024013 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした iptacopanの第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 225 | 2025/3/18 | 2024014 | 協和キリン株式会社の依頼によるKK2845の第I相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 226 | 2025/3/21 | 2024015 | 未治療又は1レジメンの全身治療歴を有する局所進行又は転移性の通常型軟骨肉腫患者におけるイボシデニブの第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 227 | 2025/3/28 | 2024015 | 未治療又は1レジメンの全身治療歴を有する局所進行又は転移性の通常型軟骨肉腫患者におけるイボシデニブの第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 228 | 2025/3/28 | 2024016 | 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特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 229 | 2025/3/7 | 2024017 | ヴィアトリス製薬株式会社の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第Ⅲ相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 230 | 2025/3/25 | 2024017 | ヴィアトリス製薬株式会社の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|---|--------------------------|--------------------|
| 231 | 2025/3/11 | 2024018 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第 Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 232 | 2025/3/26 | 2024022 | MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684 の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 233 | 2025/3/26 | 2024023 | MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の転移性去勢抵抗性前立腺癌 患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 234 | 2025/3/19 | 2024026 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病を対象としたAxatilimabの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 235 | 2025/3/26 | 2024027 | 未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象としたRO7030816-SC(Mosunetuzumab)の 第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 236 | 2025/3/17 | 2024028 | アッヴィ合同会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした ABBV-383の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 237 | 2025/3/14 | 2024030 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞 肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 238 | 2025/3/19 | 2024030 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞 肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 239 | 2025/4/1 | 2024030 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞 肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 240 | 2025/4/1 | 2024030 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞 肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第皿相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 241 | 2025/3/3 | 2024031 | 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象として、イフィナタマブ デルクステカン(I-DXd) (B7-H3 抗体薬物複合体)を医師選択治療と比較する、多施設共同、無作為化、非盲検、第III相試験(IDeate-Lung02) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 242 | 2025/3/14 | 2024031 | 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象として、イフィナタマブ デルクステカン(I-DXd) (B7-H3 抗体薬物複合体)を医師選択治療と比較する、多施設共同、無作為化、非盲検、第III相試験(IDeate-Lung02) | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 243 | 2025/3/26 | 2024031 | 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象として、イフィナタマブ デルクステカン(I-DXd) (B7-H3 抗体薬物複合体)を医師選択治療と比較する、多施設共同、無作為化、非盲検、第III相試験(IDeate-Lung02) | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 244 | 2025/3/27 | 2024031 | 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象として、イフィナタマブ デルクステカン(I-DXd) (B7-H3 抗体薬物複合体)を医師選択治療と比較する、多施設共同、無作為化、非盲検、第III相試験(IDeate-Lung02) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 245 | 2025/4/9 | 2024031 | 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象として、イフィナタマブ デルクステカン(I-DXd) (B7-H3 抗体薬物複合体)を医師選択治療と比較する、多施設共同、無作為化、非盲検、第III相試験(IDeate-Lung02) | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 246 | 2025/4/9 | 2024031 | 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象として、イフィナタマブ デルクステカン(I-DXd) (B7-H3 抗体薬物複合体)を医師選択治療と比較する、多施設共同、無作為化、非盲検、第III相試験(IDeate-Lung02) | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 247 | 2025/3/18 | 2024032 | MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相 試験(007) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 248 | 2025/3/28 | 2024032 | MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相 試験(007) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 249 | 2025/3/28 | 2024033 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 250 | 2025/3/28 | 2024034 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|---|--------------------------|--------------------|
| 251 | 2025/3/11 | 2024037 | アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌(ES-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 252 | 2025/3/14 | 2024037 | アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌(ES-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第III相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 253 | 2025/3/28 | 2024037 | アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌(ES-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 254 | 2025/4/9 | 2024037 | アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌(ES-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第III相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 255 | 2025/3/13 | 2024038 | CLDN18.2陽性の進行/転移性胃又は胃食道接合部腺癌を有する二次治療以降の成人患者を対象としてAZD0901 単独療法と治験責任(分担)医師が選択した治療を比較する第III相、多施設共同、非盲検、治験依頼者盲検、ランダム化試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 256 | 2025/4/1 | 2024039 | KMバイオロジクス株式会社の依頼によるCIDP及びMMN患者を対象としたGGLの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 257 | 2025/3/26 | 2024040 | 重度の胎児新生児溶血性疾患のリスクを有する妊娠を対象にNipocalimabの有効性と安全性を評価する第III相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 258 | 2025/3/18 | 2024042 | ROSY-D:デュルバルマブの臨床試験(親試験)完了後、治験責任(分担)医師から 治療継続により臨床的ベネフィットが得られると判断された患者を対象としたロール オーバー試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 259 | 2025/3/19 | 2024045 | MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第 I / II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| | | | • | | |

| 260 | 2025/3/28 | 2024045 | MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第 I / II 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|-----------|--------------------|
| 261 | 2025/3/14 | 2024046 | サノフィ株式会社の依頼による難治性慢性炎症性脱髄性多発ニューロパチー患者を対象としたriliprubartの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 262 | 2025/3/18 | 2024047 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 263 | 2025/3/24 | 2024047 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 264 | 2025/3/28 | 2024048 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870およびプラチナ製剤を含む2剤の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 265 | 2025/3/31 | 2024049 | 膠原病(CTD)に伴う間質性肺疾患(ILD)を有する成人患者を対象としたベリムマブ皮下投与の有効性及び安全性を評価する第III相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 266 | 2025/3/26 | 2024050 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたdivarasibの第Ⅲ相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 267 | 2025/3/17 | 2024051 | 再発又は難治性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象として、エプコリタマブ +レナリドミド併用療法とリツキシマブ+ゲムシタビン+オキサリプラチン併用療法を比較する第III相、多施設共同、ランダム化、非盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 268 | 2025/3/31 | 2024051 | 再発又は難治性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象として、エプコリタマブ +レナリドミド併用療法とリツキシマブ+ゲムシタビン+オキサリプラチン併用療法を比 較する第III相、多施設共同、ランダム化、非盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 269 | 2025/3/17 | 2024052 | 未治療の濾胞性リンパ腫を対象として、エプコリタマブとリツキシマブ+レナリドミド(R2)療法の安全性及び有効性を免疫化学療法と比較する第III相、多施設共同、無作為化、非盲検試験(EPCORE™FL-2) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| | | | | | - |

| 270 | 2025/3/31 | 2024052 | 未治療の濾胞性リンパ腫を対象として、エプコリタマブとリツキシマブ+レナリドミド(R2)療法の安全性及び有効性を免疫化学療法と比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験(EPCORE™FL-2) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 271 | 2025/3/6 | 2024055 | EGFR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にオシメルチニブ併用/非併用下でのDato-DXdの有効性及び安全性を白金製剤を含む2剤併用化学療法と比較する試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 272 | 2025/3/21 | 2024055 | EGFR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にオシメルチニブ併用/非併用下でのDato-DXdの有効性及び安全性を白金製剤を含む2剤併用化学療法と比較する試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 273 | 2025/3/14 | 2024056 | 遠隔転移を伴う結腸・直腸癌患者を対象としたSerplulimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 274 | 2025/3/13 | | PD-L1が高発現している(TC≥50%)アクショ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単剤療法をペムブロリズマブ単剤療法と比較する第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 275 | 2025/3/13 | 2024058 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージ I 非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン(Dato-Dxd, DS-1062a)とRilvegostomigの第皿相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 276 | 2025/3/4 | 2024059 | MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅱ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 277 | 2025/3/11 | 2024059 | MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅱ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 278 | 2025/3/14 | 2024059 | MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅱ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 279 | 2025/3/27 | 2024059 | MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| | | | • | | - |

| 280 | 2025/3/28 | 2024059 | MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|-----------|--------------------|
| 281 | 2025/3/25 | 2024060 | 日本イーライリリー株式会社依頼の鼻腔内ステロイド治療を受けている鼻茸を伴う 慢性副鼻腔炎患者を対象としてLY3650150(レブリキズマブ)の有効性及び安全性を 評価する第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 282 | 2025/4/2 | 2024061 | 中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 283 | 2025/3/5 | 2024062 | 初発膠芽腫に対する治療としてNovoTTF-100Aシステム(TTフィールド: 200 kHz)と テモゾロミド維持療法及びペムブロリズマブの併用をNovoTTF-100Aシステムとテモ ゾロミド維持療法及びプラセボの併用と比較して検討する第III相、無作為化、二重盲 検、プラセボ対照試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 284 | 2025/3/21 | 2024062 | 初発膠芽腫に対する治療としてNovoTTF-100Aシステム(TTフィールド: 200 kHz)とテモゾロミド維持療法及びペムブロリズマブの併用をNovoTTF-100Aシステムとテモゾロミド維持療法及びプラセボの併用と比較して検討する第III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 285 | 2025/3/24 | 2024063 | 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による眼筋型重症筋無力症患者を対象としたEfgartigimod PH20 SC の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 286 | 2025/3/6 | 2024064 | 日本セルヴィエ株式会社の依頼によるMDS患者を対象としたイボシデニブの第Ⅲ相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 287 | 2025/3/24 | 2024064 | 日本セルヴィエ株式会社の依頼によるMDS患者を対象としたイボシデニブの第Ⅲ相 試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 288 | 2025/3/3 | 2024065 | アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第Ib相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 289 | 2025/3/14 | 2024065 | アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第Ib相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | - | |
|-----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 290 | 2025/3/28 | 2024065 | アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第Ib相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 291 | 2025/3/18 | 2024066 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象としたAxatilimabの第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 292 | 2025/3/28 | 2024067 | 初発FLT3-ITD 陰性急性骨髄性白血病成人患者を対象とした寛解導入療法・地固め療法とキザルチニブとの併用及びキザルチニブによる維持療法を検討する第III相、二重盲検、無作為化、プラセボ対照試験(QuANTUM-WILD) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 293 | 2025/3/13 | 2024069 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象と したRilvegostomigの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 294 | 2025/3/19 | 2024069 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象と したRilvegostomigの第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 295 | 2025/3/27 | 2024069 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象と したRilvegostomigの第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事 象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 296 | 2025/3/13 | 2024070 | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたRilvegostomigの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 297 | 2025/3/13 | 2024071 | 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ダトポタマブ デルクステカン(Dato-DXd, DS-1062a)とオシメルチニブの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 298 | 2025/3/26 | 2024072 | 局所進行又は転移性尿路上皮がんを有する参加者を対象としたBT8009の単剤療法又は併用療法の無作為化、非盲検、第II/III相試験(Duravelo-2) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 299 | 2025/3/27 | 2024073 | Actionable 遺伝子変異を有さない、PD-L1 TPS 50%以上の進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたバレメトスタットトシル酸塩とペムブロリズマブの併用療法とペムブロリズマブ単剤療法を比較検討する、多施設共同、無作為化、非盲検第Ib/II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| | | | - | - | |

| 300 | 2025/3/7 | 2024074 | びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140+R-CHPとR-CHOPの比較 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|---|-----------|--------------------|
| 301 | 2025/3/18 | 2024074 | びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140+R-CHPとR-CHOPの比較 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 302 | 2025/3/28 | 2024074 | びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140+R-CHPとR-CHOPの比較 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 303 | 2025/3/7 | 2024075 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986165の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 304 | 2025/3/4 | 2024078 | nemolizumabの原因不明の慢性そう痒症に対する第II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 305 | 2025/3/18 | 2024078 | nemolizumabの原因不明の慢性そう痒症に対する第II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 306 | 2025/3/27 | 2024079 | MD-712第II/III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 307 | 2025/3/19 | 2024080 | 急性白血病患者を対象としたmenin-KMT2A(MLL1)阻害薬bleximenibの第1/2相 first-in-human試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 308 | 2025/3/14 | 2024081 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1高発現で未治療の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 309 | 2025/3/21 | 2024081 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1高発現で未治療の非小細胞 肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| 310 | 2025/3/27 | 2024081 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1高発現で未治療の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
|-----|-----------|---------|--|--------------------------|--------------------|
| 311 | 2025/3/21 | 2024082 | 中等症から重症のアトピー性皮膚炎の成人患者を対象にlunsekimig(SAR443765) の3通りの皮下投与レジメンの有効性及び安全性を評価する第IIb相、ランダム化、 二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 312 | 2025/3/18 | 2024301 | 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ブリナツモ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 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 313 | 2025/3/18 | 2024301 | 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ブリナツモ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 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 314 | 2025/3/31 | 2024301 | 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ブリナツモ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 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 315 | 2025/3/5 | 2024303 | テポチニブ、カプマチニブまたはグマ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 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 316 | 2025/3/5 | 2024303 | テポチニブ、カプマチニブまたはグマ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 | 当院における重篤な有害事 象報告(第3報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 317 | 2025/3/24 | 2024303 | テポチニブ、カプマチニブまたはグマ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 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 318 | 2025/3/28 | 2024501 | 再発・難治性のマントル細胞リンパ腫又は再発・難治性の前駆B細胞性急性リンパ 芽球性白血病の日本人成人患者を対象としたKTE-X19の安全性及び有効性を評価する第II相多施設共同試験(JKART-1) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 319 | 2025/3/11 | 2024502 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるループス腎炎を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたYTB323の第II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| | | | | | |

【1. 審議事項】

4) 医師主導の治験について

モニタリング報告

| 番号 | 受付番号 | 公開用の課題名 | 審査結果 |
|----|---------|--|------------------------------|
| 1 | 2019303 | ALK遺伝子異常を有する希少がんに対するアレクチニブの医師主導治験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 2 | | FGFR遺伝子異常を有する進行・再発固形がんに対するE7090単剤療法の多施設共同 第 II 相医師主導治験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 3 | 2022301 | 悪性腹水を伴うmicrosatellite stable (MSS)の進行期消化器癌(胃癌・膵癌)患者に対するGAIA-102の腹腔内反復投与の臨床試験(第 I / II 相医師主導治験) | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 4 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞(GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 5 | | パーキンソン病患者を対象とした経口セマグルチド錠の疾患修飾効果、安全性及び至 適用量を探索的に検討する第2相無作為化二重盲検比較試験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 6 | | ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象に免疫チェックポイント阻害薬の 有効性・安全性を検討する多施設共同臨床第Ⅱ相試験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 7 | 2023303 | ネフローゼ型膜性腎症に対するリツキシマブ(遺伝子組換え)の有効性及び安全性を 検証する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 8 | 2023308 | 皮膚血管肉腫に対するパクリタキセルとTM5614併用の安全性・有効性を検討する第 II 相医師主導治験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |

| 9 | 2024301 | 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ブリナツモ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 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
|----|---------|---|------------------------------|
| 10 | 2024302 | 脳動脈瘤に対するフローダイバーター(PFMD-001)の有効性及び安全性を検証する多施設共同単一群試験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 11 | | 全身麻酔を受ける患者を対象とした循環動態自動調節ソフトウェア(ROP-CT2)と手動との無作為化比較試験 -全静脈麻酔におけるROP-CT2検証- | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 12 | 2024306 | 全身麻酔を受ける患者を対象とした循環動態自動調節ソフトウェア(ROP-CT2)と手動との無作為化比較試験 -吸入麻酔におけるROP-CT2検証- | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |

【2. 報告事項】

1)分担医師等の変更について

| | 提出日 | 受付番号 | 公開用の課題名 | 内容 | 審査結果 | 審査日 |
|----|-----------|---------|--|--------|------|-----------|
| 1 | 2025/4/14 | 2017025 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 2 | 2025/4/1 | 2018054 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージ I / II 非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 3 | 2025/4/1 | 2019017 | アストラゼネカ株式会社の依頼によるバイオマーカーを指標とした第 II 相ブラットフォーム試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 4 | 2025/4/1 | 2019035 | 中外製業株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたRO4876646とMPDL3280Aの 第 II 相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 5 | 2025/4/3 | 2019303 | ALK遺伝子異常を有する希少がんに対するアレクチニブの医師主導治験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 6 | 2025/4/17 | 2019303 | ALK遺伝子異常を有する希少がんに対するアレクチニブの医師主導治験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/21 |
| 7 | 2025/3/27 | 2019501 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるチサゲンレクルユーセルの第Ⅲb相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 8 | 2025/4/1 | 2020006 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたTiragolumabの第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 9 | 2025/4/9 | 2020009 | 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シメルチニブの製造 販売後臨床試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 10 | 2025/4/4 | 2020017 | 中外製業株式会社の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 11 | 2025/4/1 | 2020052 | 第一三共株式会社の依頼による DS-1062aの第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 12 | 2025/4/1 | 2021035 | 第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたDS-8201a(トラスツズマブ デルクステカン)の第皿相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 13 | 2025/4/1 | 2021044 | 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シメルチニブの第 田臨床試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 14 | 2025/4/1 | 2021045 | 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 15 | 2025/4/2 | 2022003 | 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デュルバルマブ、 Domvanalimab (AB154)の第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 16 | 2025/4/1 | 2022012 | 第一三共株式会社の依頼による U3-1402の第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 17 | 2025/3/12 | 2022014 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/3/18 |
| 18 | 2025/4/16 | 2022024 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1陽性の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第 II 相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/21 |
| 19 | 2025/4/1 | 2022028 | 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 20 | 2025/4/1 | 2022032 | アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象としたSavolitinibの第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 21 | 2025/4/3 | 2022034 | 住友ファーマ株式会社の依頼による急性白血病を対象としたEnzomenib (DSP-5336) の第 1/2相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 22 | 2025/4/1 | 2022037 | 中外製薬株式会社の依頼によるぶどう膜炎に伴う黄斑浮腫患者を対象としたRO7200220 の第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 23 | 2025/4/11 | 2022301 | 悪性腹水を伴うmicrosatellite stable (MSS)の進行期消化器癌(胃癌・膵癌)患者に対する GAIA-102の腹腔内反復投与の臨床試験(第 I / II 相医師主導治験) | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |

| 24 | 2025/4/1 | 2022303 | 切除可能な遠隔転移を有する結腸・直腸癌患者を対象としたLUNAR-1の有用性を検討する 医師主導治験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
|----|-----------|---------|---|--------|----|-----------|
| 25 | 2025/4/14 | 2022303 | 切除可能な遠隔転移を有する結腸・直腸癌患者を対象としたLUNAR-1の有用性を検討する 医師主導治験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 26 | 2025/3/18 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞 (GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/3/25 |
| 27 | 2025/4/10 | 2022306 | 再発難治神経芽腫/その他の小児固形悪性腫瘍に対する NK 細胞様他家CD3 陰性細胞 (GAIA-102)の安全性を検討する第 I 相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 28 | 2025/4/14 | 2022312 | ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象に免疫チェックボイント阻害薬の有効性・安全性を検討する多施設共同臨床第 II 相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 29 | 2025/4/2 | 2023002 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムブロリズマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecanの第皿相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 30 | 2025/3/17 | 2023022 | 藤本製薬株式会社の依頼による反復性鼻出血を有するオスラー病を対象としたFPF300(サリドマイド)の第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/3/18 |
| 31 | 2025/4/1 | 2023026 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたzimberelimabとdomvanalimabの第3相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 32 | 2025/4/4 | 2023027 | 特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 33 | 2025/3/26 | 2023031 | 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 34 | 2025/4/4 | 2023032 | 進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 35 | 2025/4/1 | 2023036 | Beamion LUNG-2: HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対するzongertinib (BI 1810631) の有用性を標準治療と比較する第 III 相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 36 | 2025/4/1 | 2023038 | BI 1291583 の先行試験に参加した気管支拡張症患者を対象に同剤の長期投与を検討する 試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 37 | 2025/4/1 | 2023043 | 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象とした、Lurbinectedin単剤投与又はLurbinectedinとイリ ノテカンの併用投与を、治験担当医師が選択したトポテカン又はイリノテカンの対照群と比較 する無作為化、多施設共同、非盲検、第Ⅲ相試験(LAGOON試験) | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 38 | 2025/4/16 | 2023312 | 切除不能・再発消化器 (消化管・肝胆膵) 神経内分泌癌 (NEC) を対象としたエトボンド・ナカルボブラチン ± デュルバルマブ療法のランダム化比較 第 Ⅲ 相医師主導治験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/21 |
| 39 | 2025/4/11 | 2024004 | MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験 (006) | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 40 | 2025/4/1 | 2024005 | 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MEDI5752の第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 41 | 2025/4/11 | 2024010 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による中等度から重度のアトビー性皮膚炎患者を対象としたGSK1070806の長期延長試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 42 | 2025/4/1 | 2024012 | Uncommon EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌患者を対象としたアファチニブ投与における DFP-14323 を併用した際の有効性を検証する臨床第 III 相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 43 | 2025/4/1 | 2024016 | 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特発性肺線維症患者及び進行性 肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 44 | 2025/3/12 | 2024018 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/3/18 |
| 45 | 2025/4/14 | 2024024 | 進行性又は転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、ABP234とキイトルーダ®(ベムブロリズマブ)の有効性・薬物動態・安全性・免疫原性を比較する無作為化二重盲検試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| 46 | 2025/4/1 | 2024025 | 癌関連静脈血栓塞栓症(VTE)患者を対象としたVTEの再発及び出血に対するabelacimabの効果をアピキサパンと比較する、多施設共同、無作為化、盲検下エンドポイント評価、第3相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/2 |
| 47 | 2025/4/4 | 2024030 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
| | | | | | | |

| 承認承認 | 2025/4/2 2025/4/2 |
|------|---------------------------------------|
| | |
| 承認 | 2025/4/2 |
| | |
| 承認 | 2025/4/2 |
| 承認 | 2025/4/2 |
| 承認 | 2025/4/21 |
| 承認 | 2025/4/2 |
| 承認 | 2025/4/21 |
| 承認 | 2025/4/2 |
| 承認 | 2025/4/2 |
| 承認 | 2025/4/14 |
| 承認 | 2025/4/14 |
| 承認 | 2025/4/2 |
| 承認 | 2025/4/14 |
| 承認 | 2025/4/2 |
| 承認 | 2025/4/21 |
| 承認 | 2025/4/21 |
| 承認 | 2025/4/2 |
| 承認 | 2025/4/21 |
| 承認 | 2025/4/2 |
| 承認 | 2025/4/14 |
| | A A A A A A A A A A A A A A A A A A A |

| 72 | 2025/4/9 | | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるレナリドミド抵抗性の再発又は難治性 多発性骨髄腫患者を対象としたGPRC5D 標的CAR T 細胞療法の第3相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2025/4/14 |
|----|----------|--|--|--------|----|-----------|
|----|----------|--|--|--------|----|-----------|