

令和3年度第3回 香川大学医学部附属病院治験審査委員会 会議の記録の概要

日時 令和3年6月22日(火) 15時00分～16時25分

場所 香川大学医学部 管理棟3階 特別応接室他
(各自自宅及び職場よりWeb会議)

出席者 委員)横井[委員長]、堀井、出口、土橋、村尾、小坂、富山、高倉、横川、和氣、谷岡、植松、齊藤、片島、西山、田岡、中野、谷委員

議題

【審査事項】

(1) 新規治験について

No.	治験課題名	審議事項	審査結果	その他内容/指示事項など
20211000107701	EGPA患者を対象としたベンラリズマブの有効性及び安全性を評価する試験	実施の適否	承認	
20211000103202	MSD株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたMK-3475とMK-7902 (E7080) の第Ⅲ相試験	実施の適否	承認	
20211000105501	FPF1011の脳髄黄色腫症を対象としたオープン試験(第Ⅲ相)	実施の適否	修正の上で承認	同意書の"立会人"欄の趣旨、有無について法的根拠を含めて確認し、必要な場合は同意説明文書に反映させること

(2) 有害事象等について-治験-

No.	治験課題名	審議事項	審査結果	その他内容/指示事項など
20161000111901	アステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月6日付) (2021年5月10日付) (2021年5月17日付)
20171000102502	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ビリムマブの第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月21日付)
20171000105301	エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象としたE7080, MK-3475の第3相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月21日付)
20171000107601	転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象としたODM-201のプラセボ対照第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	重篤な有害事象に関する報告書(第4報) (2021年5月14日付)
				安全性情報等に関する報告書 (2021年5月11日付)
20181000107701	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	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月30日付) (2021年5月12日付) (2021年5月12日付) (2021年5月19日付)
20181000107702	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者に対する一次治療としてオラパリブ+アピラテロンをプラセボ+アピラテロンと比較する第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月11日付) (2021年5月18日付)
20181000107703	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月30日付) (2021年5月12日付) (2021年5月12日付) (2021年5月19日付)
20181000108801	進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinibとviniflunine又はドセタキセル又はベムプロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月26日付) (2021年5月14日付)
20181000111901	アステラス製薬依頼の尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月28日付) (2021年5月6日付) (2021年5月10日付) (2021年5月14日付) (2021年5月19日付)
20191000102501	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	継続の適否	承認	重篤な有害事象に関する報告書(第1報) (2021年5月8日付)
				重篤な有害事象に関する報告書(第2報) (2021年5月10日付)
				重篤な有害事象に関する報告書(第3報) (2021年5月13日付)
				重篤な有害事象に関する報告書(第4報) (2021年5月20日付)
				重篤な有害事象に関する報告書(第3報) (2021年5月26日付)
				安全性情報等に関する報告書 (2021年4月26日付) (2021年4月26日付) (2021年5月10日付) (2021年5月10日付) (2021年5月14日付)
20201000102701	武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月27日付) (2021年5月12日付) (2021年5月18日付)
20201000107701	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	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月6日付) (2021年5月17日付)
20161000114401	既存の合成DMARD (csDMARD) を一定用量で投与中かつcsDMARD 治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者におけるABT-494 とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月26日付) (2021年5月17日付)
20161000114402	メトトレキサート (MTX) の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者におけるABT-494の1日1回投与による単独療法とMTX単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月26日付) (2021年5月17日付)

20181000102301	日本イーライリリー株式会社の依頼による全身性エリテマトーデスを対象としたバリシチニブの第3相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月12日付) (2021年5月19日付)
20181000114401	巨細胞性動脈炎患者を対象としたウパダシチニブの安全性及び有効性を検討する第III相臨床試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月21日付)
20181000116502	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼によるループス腎炎患者を対象としたVoclosporinの第III相試験(継続試験)	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月11日付) (2021年5月14日付)
20191000114401	高動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第III相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験(SELECT-Takayasu)	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月21日付)
20191000117501	ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたBimekizumabの第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月7日付) (2021年5月17日付)
20191000117502	ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたBimekizumabの第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月7日付) (2021年5月17日付)
20191000117503	活動性でX線所見が認められない体軸性脊椎関節炎を有する患者を対象としたBIMEKIZUMABの第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月7日付) (2021年5月17日付)
20191000117504	活動性強直性脊椎炎を有する患者を対象としたBimekizumabの第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月7日付) (2021年5月17日付)
20191000117505	ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたBimekizumabの第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月7日付) (2021年5月17日付)
20201000102301	日本イーライリリー株式会社の依頼による全身性エリテマトーデスを対象としたバリシチニブの長期第3相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月12日付) (2021年5月19日付)
20201000117501	強直性脊椎炎及びX線所見が認められない体軸性脊椎関節炎を対象としたUCB4940の長期安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検継続、第3相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月7日付) (2021年5月17日付)
20161000102502	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん若しくは胃食道接合部がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブ、ニボルマブと化学療法併用の第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月18日付) (2021年5月18日付)
20171000103201	MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月21日付)
20181000103201	MSD株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月21日付)
20181000103202	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK-3475の第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月13日付) (2021年5月21日付)
20181000111902	アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象としたZolbetuximabの第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月11日付) (2021年5月19日付)
20191000103202	MSD株式会社の依頼によるStage III又はIVAの頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月21日付)
20191000112201	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による切除不能の局所進行性又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたBGB-A317の第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月12日付)
20201000102501	小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌及び胃がんを対象としたONO-4538の第II相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月1日付) (2021年5月18日付)
20201000103201	MSD株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたMK-3475及びE7080/MK-7902の第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月10日付) (2021年5月19日付) (2021年5月20日付)
20201000103202	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK-3475の第III相試験	継続の適否	承認	重篤な有害事象に関する報告書(第1報) (2021年5月17日付) 重篤な有害事象に関する報告書(第2報) (2021年5月20日付) 安全性情報等に関する報告書 (2021年5月20日付)
20201000103203	MSD株式会社の依頼による胆道癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月28日付) (2021年5月18日付)
20201000107301	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1陽性の頭頸部がんを対象としたGSK3359609の第II/III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月14日付) (2021年5月21日付)
20201000107302	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による頭頸部がんを対象としたGSK3359609と化学療法の第II/III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月14日付) (2021年5月21日付)
20201000118201	Isofol Medical AB社の依頼による結腸直腸癌患者を対象としたarfolitixorinの第III相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月21日付)

20211000103201	MSD株式会社の依頼による結腸・直腸癌患者を対象としたMK-7902/E7080(レンパチニブ)とMK-3475(ペムプロリズマブ)の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月21日付)
20171000114401	中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験(LIMITLESS 試験)	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月17日付)
20191000100501	中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象とした Faricimabの第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月17日付)
20201000100501	中外製薬株式会社の依頼による網膜中心静脈閉塞症又は半側網膜静脈閉塞症患者を対象としたファリシマブの第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月21日付)
20201000105901	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による網膜中心静脈閉塞症を対象としたRTH258の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月14日付)
20201000107601	滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	重篤な有害事象に関する報告書(第1報) (2021年5月11日付)
				重篤な有害事象に関する報告書(第2報) (2021年5月12日付)
				重篤な有害事象に関する報告書(第3報) (2021年5月17日付)
				重篤な有害事象に関する報告書(第4報) (2021年5月25日付)
				重篤な有害事象に関する報告書(第5報) (2021年5月26日付)
				安全性情報等に関する報告書 (2021年4月27日付)(2021年5月14日付)
20201000112202	治験国内管理人であるIQVIA サービスズ ジャパン株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたFYB203の第Ⅲ相臨床試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月20日付)
20201000117101	バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした高用量 アフリベルセプトの第Ⅱ/Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月12日付)(2021年5月20日付)(2021年5月20日付)
20191000116301	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるBIB104の第Ⅱ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月27日付)
20201000103204	せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK-4305(スポレキサント)の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月17日付)
20201000116301	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたBIB037の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月28日付)
20191000111801	ALS対象の第Ⅲ相試験1	継続の適否	承認	重篤な有害事象に関する報告書(第4報) (2021年5月10日付)
				安全性情報等に関する報告書 (2021年5月11日付)
20201000111801	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験3	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月11日付)
20201000111802	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験2	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月11日付)
20201000118301	エイツーヘルスケア株式会社(治験国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplanの第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月28日付)(2021年5月13日付)
20201000118302	エイツーヘルスケア株式会社(治験国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplanの第Ⅲ相試験(継続試験)	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月28日付)(2021年5月13日付)
20181000103203	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月28日付)(2021年5月14日付)(2021年5月19日付)
20191000103201	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年4月28日付)(2021年5月14日付)(2021年5月19日付)
医2017001	顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬物動態に関する医師主導治験	継続の適否	承認	重篤な有害事象に関する報告書(第2報) (2021年5月14日付)
				安全性情報等に関する報告書 (2021年5月21日付)
医2020002	血中循環腫瘍DNA陽性の治療切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験(医師主導治験)	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月21日付)

医2019001	神経線維腫症Ⅱ型に対するペバシズマブの有効性及び安全性を検討する多施設共同二重盲検無作為化比較試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2020年12月9日付) (2021年5月17日付)
医2019002	切除可能discreteN2ⅢA-B期非小細胞肺癌に対する導入化学放射線療法に術前術後の免疫療法を加えたQuadruple-modality治療の有効性及び安全性に関する第Ⅱ相試験	継続の適否	承認	安全性情報等に関する報告書 (2021年5月7日付) (2021年5月18日付) (2021年5月31日付)

(3) その他承認事項について
・治験に関する変更申請 等

No.	治験課題名	審議事項	審査結果	その他内容/指示事項など
20171000103202	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 ー二重盲検試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月20日付) ◎治験分担医師
20181000108801	進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinibとviniflunine又はドセタキセル又はペムプロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月11日付) ◎治験実施計画書別冊
20201000107701	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	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月6日付) ◎同意説明文書 治験に関する変更申請書 (2021年6月11日付) ◎その他 (目標とする被験者数)
20191000114401	高安静脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月21日付) ◎治験実施計画書事務的な変更4 (英語・日本語)
20191000117501	ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたBimekizumabの第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月20日付) ◎治験実施計画書 (英語・日本語) ◎同意説明文書
20191000117502	ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたBimekizumabの第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月20日付) ◎同意説明文書
20191000117503	活動性でX線所見が認められない体軸性脊椎関節炎を有する患者を対象としたBIMEKIZUMABの第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月20日付) ◎治験実施計画書 (英語・日本語)
20191000117504	活動性強直性脊椎炎を有する患者を対象としたBimekizumabの第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月20日付) ◎治験実施計画書 (英語・日本語)
20191000117505	ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたBimekizumabの第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月19日付) ◎その他 (Contingency Plan)
20171000102501	ON0-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月19日付) ◎治験分担医師
20171000103201	MSD株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月19日付) ◎治験薬概要書 (英語・日本語) ◎治験薬概要書追補
20181000103201	MSD株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月21日付) ◎治験薬概要書 (英語・日本語) ◎治験薬概要書追補
20181000103202	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月12日付) ◎同意説明文書 ◎治験薬概要書 (英語・日本語) ◎治験薬概要書追補
20191000103202	MSD株式会社の依頼によるStageⅢ又はⅣAの頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月21日付) ◎治験薬概要書 (英語・日本語) ◎治験薬概要書追補 治験に関する変更申請書 (2021年6月1日付) ◎治験分担医師
20201000102501	小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌及び胃がんを対象としたON0-4538の第Ⅱ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月18日付) ◎治験実施計画書Amendment Number 1
20201000103201	MSD株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたMK-3475及びE7080/MK-7902の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月17日付) ◎治験薬概要書 (英語・日本語) ◎治験薬概要書追補
20201000103202	MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月18日付) ◎治験実施計画書 ◎治験薬概要書 (英語・日本語) ◎治験薬概要書追補 ◎同意説明文書
20201000107301	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1陽性の頭頸部がんを対象としたGSK3359609の第Ⅱ/Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月21日付) ◎その他 (治験実施スケジュール)
20201000107302	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による頭頸部がんを対象としたGSK3359609と化学療法の第Ⅱ/Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年4月28日付) ◎治験分担医師
20211000103201	MSD株式会社の依頼による結腸・直腸癌患者を対象としたMK-7902/E7080 (レンパチニブ) とMK-3475 (ペムプロリズマブ) の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月21日付) ◎治験薬概要書 (英語・日本語) ◎治験薬概要書追補
20191000100501	中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたFaricimabの第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書 (2021年5月17日付) ◎同意説明文書

20201000107601	滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月20日付） ◎治験薬概要書（英語・日本語）
20201000116601	株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による滲出型加齢黄斑変性症による患者を対象としたSCD411の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月21日付） ◎Protocol Clarification Letter ◎同意説明文書
20201000116301	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたBII037の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月18日付） ◎治験薬概要書（英語・日本語）
20201000116602	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	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月25日付） ◎治験実施計画書（英語・日本語） ◎同意説明文書 ◎その他（目標とする被験者数）
20191000111801	ALS対象の第Ⅲ相試験1	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月20日付） ◎同意説明文書 治験に関する変更申請書（2021年5月26日付） ◎その他（契約期間延長、記録等の保存）
20201000118301	エイソーヘルスケア株式会社（治験国内管理人）の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplanの第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月18日付） ◎その他（経費の内容・依頼者負担割合一覧）
20201000118302	エイソーヘルスケア株式会社（治験国内管理人）の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplanの第Ⅲ相試験（継続試験）	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月18日付） ◎その他（経費の内容・依頼者負担割合一覧）
20181000103203	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌を対象としたMK-7902（E7080）とMK-3475の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月17日付） ◎治験薬概要書（英語・日本語） ◎治験薬概要書追補
20191000103201	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月19日付） ◎治験薬概要書（英語・日本語） ◎治験薬概要書追補
20201000103205	MSD株式会社の依頼によるMK-3655第Ⅱ相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月21日付） ◎治験実施計画書（英語・日本語） ◎同意説明文書 ◎治験薬概要書（英語・日本語） ◎INVESTIGATOR'S BROCHURE Errata ◎その他（治験終了後3ヶ月間の任意の食事相談に関する患者向けレター、患者さん用手順書：深夜唾液中コルチゾールの採取）
医2017001	顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬物動態に関する医師主導治験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月21日付） ◎その他（モニタリング報告書） 治験に関する変更申請書（2021年6月8日付） ◎治験実施計画書 ◎治験実施計画書別紙 ◎同意説明文書 ◎その他（レター）
医2019001	神経線維腫症Ⅱ型に対するベバシズマブの有効性及び安全性を検討する多施設共同二重盲検無作為化比較試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月21日付） ◎その他（モニタリング報告書）
医2020003	MRD陽性の完全寛解または部分寛解の急性骨髄性白血病及び高リスク骨髄異形成症候群を対象としたaAVC-WT1療法の第Ⅱa相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月11日付） ◎治験実施計画書 ◎治験実施計画書別紙1 ◎同意説明文書
20201000117101	バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした高用量 アフリベルセプトの第Ⅱ/Ⅲ相試験	継続の適否	承認	治験実施状況報告書（2021年5月24日付）
医2020001	急性骨髄性白血病に対する治療用がんペプチドワクチン「DSP-7888」のPhase2医師主導治験	継続の適否	承認	モニタリング報告書について（2021年3月16日付）

・報告事項について

20211000118601	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（BURAN試験）	IRBにおける修正		治験実施計画書等修正報告書（2021年6月14日付）
20131000102305	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験（JADY）	終了の報告		治験終了報告書（2021年5月31日付）
20161000105902	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による活動性体軸性脊椎関節炎患者を対象としたAIN457の第3相試験	終了の報告		治験終了報告書（2021年5月25日付）

(4) 迅速審査の報告について

	治験課題名	審議事項	審査結果	その他内容/指示事項など
20191000102501	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	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年5月27日付） （2021年5月28日付迅速審査済み） ◎その他（目標とする被験者数）
20201000102701	武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験	継続の適否	承認	治験に関する変更申請書（2021年6月1日付） （2021年6月1日付迅速審査済み） ◎その他（目標とする被験者数）