

【2022年8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：2022年8月3日（水）15時00分～16時00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	吉田 知由	④	○
副委員長	教育研修部長	飯田 浩充	④	○
委員	事務部 事務部長	森 元春	①	○
委員	事務部 診療情報管理士	横井 美加	①	○
委員	副院長 医師	梶田 泰一	④	○
委員	がん総合診療部長	北川 智余恵	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	×
委員	小児科 小児科医長	前田 尚子	④	○
委員	看護部 副看護部長	北沢 貴子	④	○
委員	泌尿器科 泌尿器科医長	吉野 能	④	○
委員	名古屋外国語大学名誉教授	石田 勢津子	②、③	○
委員	弁護士	服部 千鶴	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。
- ・※以下の委員はテレビ会議システムにて参加

前田委員、吉野委員、横井委員、石田委員

管理番号	公開名称	申請日	内容	審査結果
A272-5	A Phase 2 Study of the Safety and Efficacy of Venetoclax in Combination with Obinutuzumab or Ibrutinib in Japanese Subjects with Previously Untreated Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL)/Small Lymphocytic Lymphoma (SLL) 未治療の慢性リンパ性白血病 (CLL) / 小リンパ球性リンパ腫 (SLL) の日本人患者を対象としてベネトクラクスをオビヌツズマブ又はイブルチニブと併用投与したときの安全性及び有効性を評価する第Ⅱ相試験	2022/7/12	安全性情報等に関する報告書	承認
A315-1	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行期B細胞性腫瘍を対象とした第Ⅰ相試験	2022/6/30	治験に関する変更申請書	承認
A315-1	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行期B細胞性腫瘍を対象とした第Ⅰ相試験	2022/6/30	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	2022/6/24	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	2022/7/19	治験に関する変更申請書	承認
A347-1	アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	2022/6/24	安全性情報等に関する報告書	承認
A347-1	アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	2022/7/8	安全性情報等に関する報告書	承認
A347-1	アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	2022/7/19	治験に関する変更申請書	承認
A354-1	再発又は難治性急性骨髄性白血病 (AML) 及び再発又は難治性高リスク骨髄異形成症候群 (MDS) 患者を対象としたASP7517の安全性、忍容性及び有効性を検討する第1/2相非盲検試験	2022/6/23	安全性情報等に関する報告書	承認
A354-1	再発又は難治性急性骨髄性白血病 (AML) 及び再発又は難治性高リスク骨髄異形成症候群 (MDS) 患者を対象としたASP7517の安全性、忍容性及び有効性を検討する第1/2相非盲検試験	2022/6/30	安全性情報等に関する報告書	承認
A361-1医	RO5541267の第Ⅱ相試験 (医師主導治験)	2022/7/8	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
A385-1	A Phase 2, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Safety and Efficacy of ABBV-154 in Subjects with Polymyalgia Rheumatica (PMR) Dependent on Glucocorticoid Treatment グルココルチコイド治療依存性のリウマチ性多発筋痛症 (PMR) 患者を対象としたABBV-154の安全性及び有効性を評価する第II相無作為化二重盲検プラセボ対照用量設定試験	2022/6/28	安全性情報等に関する報告書	承認
A385-1	A Phase 2, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Safety and Efficacy of ABBV-154 in Subjects with Polymyalgia Rheumatica (PMR) Dependent on Glucocorticoid Treatment グルココルチコイド治療依存性のリウマチ性多発筋痛症 (PMR) 患者を対象としたABBV-154の安全性及び有効性を評価する第III相無作為化二重盲検プラセボ対照用量設定試験	2022/7/14	治験に関する変更申請書	承認
A385-1	A Phase 2, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Safety and Efficacy of ABBV-154 in Subjects with Polymyalgia Rheumatica (PMR) Dependent on Glucocorticoid Treatment グルココルチコイド治療依存性のリウマチ性多発筋痛症 (PMR) 患者を対象としたABBV-154の安全性及び有効性を評価する第II相無作為化二重盲検プラセボ対照用量設定試験	2022/7/20	安全性情報等に関する報告書	承認
A388-1	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による成人発症スチル病を対象としたACZ885の第III相試験	2022/7/19	安全性情報等に関する報告書	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	2022/6/27	安全性情報等に関する報告書	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	2022/7/19	安全性情報等に関する報告書	承認
B292-1	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第III相試験	2022/6/16	安全性情報等に関する報告書	承認
B292-1	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第III相試験	2022/6/30	安全性情報等に関する報告書	承認
B339-1	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるBrivacetam (ucb34714) の第III相試験	2022/7/1	安全性情報等に関する報告書	承認
B339-1	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるBrivacetam (ucb34714) の第III相試験	2022/7/15	安全性情報等に関する報告書	承認
B339-2	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるBrivacetam (ucb34714) の第III相長期継続投与試験	2022/7/1	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
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	2022/7/15	安全性情報等に関する報告書	承認
B376-1	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験	2022/6/29	安全性情報等に関する報告書	承認
B376-1	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験	2022/7/6	治験に関する変更申請書	承認
B376-1	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験	2022/7/13	安全性情報等に関する報告書	承認
C209-2医	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	2022/7/12	モニタリング報告書	承認
C209-2医	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	2022/7/12	モニタリング報告書	承認
C209-2医	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	2022/7/12	モニタリング報告書	承認
C209-2医	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	2022/7/12	モニタリング報告書	承認
C209-2医	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	2022/7/12	安全性情報等に関する報告書	承認
C209-3	ファイザー株式会社の依頼による、クリゾチニブ試験の治験参加者を対象とした非盲検継続試験	2022/6/23	安全性情報等に関する報告書	承認
C209-3	ファイザー株式会社の依頼による、クリゾチニブ試験の治験参加者を対象とした非盲検継続試験	2022/7/6	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
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	2022/7/18	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	2022/7/5	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	2022/7/18	安全性情報等に関する報告書	承認
G305-1	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるHIV-1感染者を対象としたCabotegravir及びRilpivirine併用第III相試験	2022/7/14	治験に関する変更申請書	承認
G305-2	ViiV/GSK (治験国内管理人)の依頼による HIV-1感染者を対象としたBIKからCAB及びRPV切替え第IIIb相試験	2022/7/14	治験に関する変更申請書	承認
G369-1	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるHIV-1感染者を対象としたGS-6207の第II/III相試験	2022/7/14	重篤な有害事象に関する報告書	承認
G369-1	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるHIV-1感染者を対象としたGS-6207の第II/III相試験	2022/7/19	治験に関する変更申請書	承認
G371-1	(治験国内管理人) IQVIAサービシズ ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamab の第I/II相試験	2022/7/1	安全性情報等に関する報告書	承認
G371-1	(治験国内管理人) IQVIAサービシズ ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamab の第I/II相試験	2022/7/15	安全性情報等に関する報告書	承認
G371-2	IQVIAサービシズ ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamab の第III相試験	2022/7/4	安全性情報等に関する報告書	承認
G371-2	IQVIAサービシズ ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamab の第III相試験	2022/7/15	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
G371-2	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	2022/7/19	安全性情報等に関する報告書	承認
I257-1	ブルトン型チロシンキナーゼ阻害薬PCI-32765 (ibrutinib) の既治療の低悪性度非ホジキンリンパ腫 (iNHL) 患者を対象としたベンダムスチン及びリツキシマブ (BR) 併用又はリツキシマブ, シクロホスファミド, ドキソルビシン, ピンクリスチン及びブレドニゾン (R-CHOP) 併用, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照第III相試験	2022/6/28	重篤な有害事象に関する報告書	承認
I257-1	ブルトン型チロシンキナーゼ阻害薬PCI-32765 (ibrutinib) の既治療の低悪性度非ホジキンリンパ腫 (iNHL) 患者を対象としたベンダムスチン及びリツキシマブ (BR) 併用又はリツキシマブ, シクロホスファミド, ドキソルビシン, ピンクリスチン及びブレドニゾン (R-CHOP) 併用, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照第III相試験	2022/7/7	重篤な有害事象に関する報告書	承認
I338-1	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を対象としたVAY736及びCFZ533の第II相試験」	2022/6/27	治験に関する変更申請書	承認
I338-1	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を対象としたVAY736及びCFZ533の第II相試験」	2022/7/19	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	2022/6/24	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	2022/6/30	治験に関する変更申請書	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	2022/7/11	安全性情報等に関する報告書	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	2022/6/24	安全性情報等に関する報告書	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	2022/7/8	治験に関する変更申請書	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	2022/7/8	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
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	2022/6/29	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	2022/7/2	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	2022/7/12	安全性情報等に関する報告書	承認
L342-1	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第III相試験	2022/7/1	安全性情報等に関する報告書	承認
L342-1	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第III相試験	2022/7/1	安全性情報等に関する報告書	承認
L342-1	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第III相試験	2022/7/7	安全性情報等に関する報告書	承認
L342-1	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第III相試験	2022/7/19	安全性情報等に関する報告書	承認
L342-2	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群日本人患者に対するACE-536の第II相試験	2022/7/1	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	2022/7/13	治験に関する変更申請書	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	2022/7/13	安全性情報等に関する報告書	承認
L375-2	(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	2022/6/30	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) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるマン トル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	2022/7/13	安全性情報等に関する報告書	承認
L375-2	(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マン トル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	2022/7/20	治験に関する変更申請書	承認
L375-3	(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慢性 リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第 3相試験	2022/6/30	安全性情報等に関する報告書	承認
L375-3	(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慢性 リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第 3相試験	2022/7/13	安全性情報等に関する報告書	承認
L375-3	(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慢性 リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第 3相試験	2022/7/20	治験に関する変更申請書	承認
L375-4	(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慢性 リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用 投与の第3相試験	2022/6/28	安全性情報等に関する報告書	承認
L375-4	(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慢性 リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用 投与の第3相試験	2022/6/30	安全性情報等に関する報告書	承認
L375-4	(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慢性 リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用 投与の第3相試験	2022/7/8	安全性情報等に関する報告書	承認
L375-5	(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慢性 リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第 3相試験	2022/6/28	安全性情報等に関する報告書	承認
L375-5	(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慢性 リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第 3相試験	2022/6/30	安全性情報等に関する報告書	承認
L375-5	(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慢性 リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第 3相試験	2022/7/8	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
M246-11	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7902の第III相試験	2022/7/19	治験に関する変更申請書	承認
M246-11	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7902の第III相試験	2022/7/19	安全性情報等に関する報告書	承認
M246-12	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の治験に参加した進行性悪性腫瘍患者を対象とした継続試験	2022/7/12	安全性情報等に関する報告書	承認
M246-7	非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験	2022/7/12	治験に関する変更申請書	承認
M270-8医	未治療進展型小細胞肺癌に対するシスプラチン+イリノテカン+デュルバルマブ(MEDI4736)療法の多施設共同単群第II相試験	2022/7/5	重篤な有害事象に関する報告書	承認
M270-8医	未治療進展型小細胞肺癌に対するシスプラチン+イリノテカン+デュルバルマブ(MEDI4736)療法の多施設共同単群第II相試験	2022/7/13	重篤な有害事象に関する報告書	承認
M270-8医	未治療進展型小細胞肺癌に対するシスプラチン+イリノテカン+デュルバルマブ(MEDI4736)療法の多施設共同単群第II相試験	2022/7/13	安全性情報等に関する報告書	承認
M348-2	再発・難治性低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫(NHL)患者を対象とするME-401の第II相臨床試験	2022/6/29	安全性情報等に関する報告書	承認
M348-3	協和キリン株式会社の依頼による再発性低悪性度非ホジキンリンパ腫(iNHL)患者を対象とした第III相臨床試験	2022/7/7	安全性情報等に関する報告書	承認
M348-3	協和キリン株式会社の依頼による再発性低悪性度非ホジキンリンパ腫(iNHL)患者を対象とした第III相臨床試験	2022/7/19	安全性情報等に関する報告書	承認
M365-4	HIV-1感染症に対するDOR/ISL 非盲検継続投与試験	2022/7/19	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
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	2022/7/15	安全性情報等に関する報告書	承認
O235-8	ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第III相試験	2022/6/27	安全性情報等に関する報告書	承認
O235-8	ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第III相試験	2022/7/11	安全性情報等に関する報告書	承認
O320-2医	第1・2世代EGFR-TKI治療後、脳転移単独増悪（T790M変異陰性/不明）もしくは第1・2世代EGFR-TKI治療およびプラチナ治療後Systemic PD（T790M変異陰性）を示したEGFR変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオンメルチニブを用いた第II相試験	2022/7/19	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	2022/6/30	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	2022/7/15	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	2022/7/20	治験に関する変更申請書	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	2022/7/20	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	2022/7/20	治験に関する変更申請書	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	2022/7/20	安全性情報等に関する報告書	承認
O381-1	小野薬品工業株式会社の依頼による骨髄異形成症候群を対象としたONO-7913の第I相試験	2022/7/6	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
O381-1	小野薬品工業株式会社の依頼による骨髄異形成症候群を対象としたONO-7913の第Ⅰ相試験	2022/7/15	治験に関する変更申請書	承認
O381-1	小野薬品工業株式会社の依頼による骨髄異形成症候群を対象としたONO-7913の第Ⅰ相試験	2022/7/19	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患者を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験	2022/7/7	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患者を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験	2022/7/20	安全性情報等に関する報告書	承認
O397-1医	原発性眼内悪性リンパ腫に対するONO-4059（プ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	2022/7/19	治験実施申請書	修正の上で承認
P367-1医	PD-L1 ≥50%の局所進行非小細胞肺癌患者に対する放射線療法なしでのPembrolizumab+プラチナ併用化学療法の多施設共同単群第Ⅱ相医師主導治験	2022/7/13	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REGN2810の第Ⅰ相試験	2022/6/30	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REGN2810の第Ⅰ相試験	2022/7/5	重篤な有害事象に関する報告書	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REGN2810の第Ⅰ相試験	2022/7/14	安全性情報等に関する報告書	承認
S359-1	サノフィ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSAR408701の第Ⅲ相試験	2022/6/29	治験に関する変更申請書	承認
S359-1	サノフィ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSAR408701の第Ⅲ相試験	2022/7/7	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
S359-2	サノフィ株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌（NSQ NSCLC）患者を対象としたtusamitamab ravtansine（SAR408701）の第II相試験	2022/7/7	安全性情報等に関する報告書	承認
S386-1医	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	2022/6/15	モニタリング報告書	承認
S386-1医	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	2022/7/14	治験に関する変更申請書	承認
S386-1医	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	2022/7/14	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	2022/7/1	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	2022/7/15	安全性情報等に関する報告書	承認
S390-2	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相継続試験	2022/7/1	安全性情報等に関する報告書	承認
S390-2	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相継続試験	2022/7/15	安全性情報等に関する報告書	承認
T309-2	富士フイルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第III相試験	2022/7/11	治験に関する変更申請書	承認
T309-2	富士フイルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第III相試験	2022/7/15	安全性情報等に関する報告書	承認
T379-1	再発又は難治性CD20陽性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたTAK-981とリツキシマブの併用療法を検討する第1/2相試験	2022/6/28	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
T379-1	再発又は難治性CD20 陽性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした TAK-981 とリツキシマブの併用療法を検討する第1/2 相試験	2022/7/11	安全性情報等に関する報告書	承認
T379-1	再発又は難治性CD20 陽性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした TAK-981 とリツキシマブの併用療法を検討する第1/2 相試験	2022/7/20	治験に関する変更申請書	承認
V378-1	第一三共株式会社の依頼による再発又は難治性PTCL患者を対象としたDS-3201bの第II相試験	2022/6/30	安全性情報等に関する報告書	承認
V378-1	第一三共株式会社の依頼による再発又は難治性PTCL患者を対象としたDS-3201bの第II相試験	2022/7/14	安全性情報等に関する報告書	承認
V378-1	第一三共株式会社の依頼による再発又は難治性PTCL患者を対象としたDS-3201bの第II相試験	2022/7/19	治験に関する変更申請書	承認