会議名: 2025年度第5回IRB

開催日時:2025/8/25 13:30 ~ 14:33

開催場所:東北大学病院 外来診療棟A5階 カンファレンス室 (遠隔システム利用)

出席委員名:香取幸夫、眞野成康、井上彰、後岡広太郎、福原規子、天雲太一、髙橋隼也、白井剛志、大内康太、村山達也、大瀬戸真次、石田修一、中澤光、佐々木百合花、池﨑貴寿、今村淳治、浅沼賢広

出席委員数/全委員数:17/19

審査事項 議論の概要

1 治験の実施の適否 これまでに得られている試験結果、実施計画の内容など資料に基づき、治験実施の妥当性について審議した

2 重篤な有害事象等 重篤な有害事象が発生した試験について、資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した

3 安全性情報等 安全性情報(有害事象報告、措置報告、研究報告など)が報告された試験について、資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した

4 治験に関する変更 実施計画書等の変更が行われた試験について、資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した

5 緊急回避の逸脱 — 6 継続審査 —

7 その他審議 その他の報告が行われた試験について、資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した

8 終了報告 特になし

9 その他報告 ―

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
1	治験の実施の適否	253008	医師主導治験	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	_	承認
1	治験の実施の適否	251026	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(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再発/難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象と したZanubrutinib(BGB-3111)の第Ⅲ相試験	_	承認
1	治験の実施の適否	251029	ヤンセンファーマ株式会社	強力化学療法に非適応の新規に診断された KMT2A遺伝子再構成又は NPM1遺伝子変異を有する急性骨髄性白血病患者を対象とした bleximenibとベネトクラクス及びアザシチジンの併用投与を検討する第 3相ランダム化, 二重盲検プラセボ対照試験	_	承認
1	治験の実施の適否	251028	バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたlitifilimab(BIIB059)の第Ⅲ相長 期継続試験	_	承認
1	治験の実施の適否	257002	(治験国内管理人)株式会社 新日本科学PPD	mRNA-3927-P101試験の登録患者を対象とするmRNA-3927の長期安全性及び臨床的有効性を評価する第1/2相、国際共同、非盲検、継続投与試験		承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
1	治験の実施の適否	251027	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による、小児重症円形脱毛症患者を対象としたリトレシチニブの第III相試験		承認
1	治験の実施の適否	251025	ビーワン・メディシンズ合同会社	ビーワン・メディシンズ合同会社の依頼による再発/難治性マントル細胞リンパ腫成人患者を対象としたBGB- 11417(Sonrotoclax)とザヌブルチニブの第Ⅲ相試験		承認
1	治験の実施の適否	251030	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼によるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたGlofitamab(RO7082859)の第Ⅱ相臨床試験		承認
2	重篤な有害事象等	223011	医師主導治験	チラブルチニブの第Ⅱ相試験(医師主導治験)	当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	201033	(治験国内管理人) パレクセル・ インターナショナル株式会社	自己免疫性肺胞蛋白症(aPAP)の成人患者に対するモルグラモスチム吸入液1日1回吸入投与時の多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験	当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	241018	ヤンセンファーマ株式会社	抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1〜4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab 及びポマリドミドの併用療法(Tal-P), talquetamab 及びteclistamab の併用療法(Tal-Tec), 並びに治験責任(分担)医師が選択するエロツズマブ, ポマリドミド, 及びデキサメタゾン併用療法(EPd)又はポマリドミド, ボルテゾミブ, 及びデキサメタゾン併用療法(PVd)を比較する第3相ランダム化試験	当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	221046	日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	243006	医師主導治験	血中循環腫瘍DNAでHER2遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とするDS-8201a療法の多施設共同臨床第II相試験(医師主導治験)	当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	241061	(治験国内管理人) メドペイス・ ジャパン株式会社	再発又は転移性のPD-L1陽性頭頸部扁平上皮癌の1次治療におけるpetosemtamab+ペムブロリズマブ併用療法とペムブロリズマブ単剤療法の有効性及び安全性を評価する第3相無作為化非盲検試験	当院で発生した重篤 な有害事象	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
2	重篤な有害事象等	241018	ヤンセンファーマ株式会社	,	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	211001	MSD株式会社	シスプラチン適応の筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象とした周術期のEV+ペムブロリズマブと術前補助化学療法の比較	当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	243006	医師主導治験	血中循環腫瘍DNAでHER2遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とするDS-8201a療法の多施設共同臨床第II相試験(医師主導治験)	当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	243006	医師主導治験	血中循環腫瘍DNAでHER2遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とするDS-8201a療法の多施設共同臨床第II相試験(医師主導治験)	当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	243006	医師主導治験	血中循環腫瘍DNAでHER2遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とするDS-8201a療法の多施設共同臨床第II相試験(医師主導治験)	当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	231049	日本ベーリンガーインゲルハイム株 式会社		当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	231026	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	, '	当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	231063	中外製薬株式会社		当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	231063	中外製薬株式会社		当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	243006	医師主導治験	血中循環腫瘍DNAでHER2遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とするDS-8201a療法の多施設共同臨床第II相試験(医師主導治験)	当院で発生した重篤 な有害事象	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
2	重篤な有害事象等	244001	ニプロ株式会社	胸部大動脈置換術を対象としたNP039 の探索的試験	当院で発生した重篤 な有害事象	承認
2	重篤な有害事象等	233015	医師主導治験	経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤 な有害事象	承認
3	安全性情報等	241039		根治不能な転移性/再発頭頸部扁平上皮癌の既治療患者を対象として、petosemtamabの有効性及び安全性を治験担当医師が選択した単剤療法と比較評価する第3相非盲検無作為化対照試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241061	(治験国内管理人) メドペイス・ ジャパン株式会社	再発又は転移性のPD-L1陽性頭頸部扁平上皮癌の1次治療におけるpetosemtamab+ペムブロリズマブ併用療法とペムブロリズマブ単剤療法の有効性及び安全性を評価する第3相無作為化非盲検試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211023	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241020	ヴィアトリス製薬合同会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201046	(治験国内管理人) 日本イーラ イリリー株式会社	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211058	(治験国内管理人) 日本イーラ イリリー株式会社	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼による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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241035	アムジェン株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221046	日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241062		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結節性痒疹患者を対象とした INCB054707(Povorcitinib)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	201043	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241037	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP3082の第1相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201045	(治験国内管理人) PharmaLex Japan株式会社	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)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231024		ファブリー病の日本人患者を対象としたPegunigalsidase Alfa(PRX-102)の安全性、薬物動態、薬力学、及び有効性を評価する多施設共同非盲検試験(RISE)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231033	田辺三菱製薬株式会社	田辺三菱製薬による再発又は難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫を対象としたMT-2111の第Ⅲ相試験	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	211047	中外製薬株式会社	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241046	マルホ株式会社	nemolizumabの乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第III相試験 一比較/長期投与試験—	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241058	アストラゼネカ株式会社	クローン病を対象としてAZD7798 を評価する第IIa 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231028	バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059(litifilimab)の第Ⅱ/Ⅲ相 試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221052	株式会社オーファンパシフィック	尿素サイクル異常症患者を対象としたHPN-100の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231058	アキュリスファーマ株式会社	閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者を対象とした治験薬の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験	個別症例報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	221060	住友ファーマ株式会社	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DSP-5336の第1/2相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201007	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による固形癌患者を対象としたアベルマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	241006	MSD株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251016	アッヴィ合同会社	A Phase 2, Open-Label, Randomized, Master Protocol Study to Evaluate Safety and Efficacy of Multiple Treatment Combinations with Telisotuzumab Adizutecan in Subjects with Metastatic Colorectal Cancer (AndroMETa-CRC-533) 転移性大腸癌患者を対象に Telisotuzumab Adizutecan との複数の併用療法の安全性及び有効性を評価する第 II 相,非盲検,無作為化,マスタープロトコル試験 (AndroMETa-CRC-533)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	197003	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	187003	ノバルティス ファーマ株式会社	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Ⅲ 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211008	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第II相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	247008	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発血管炎性肉芽腫症及び顕微鏡的多発血管炎を対象としたYTB323の 第 Ⅱ 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	247006	ノバルティス ファーマ株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	247007	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性強皮症患者を対象としたYTB323の第II相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	257001	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の特発性炎症性筋疾患患者を対象としたYTB323の第II相試験	個別症例報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	221006	ファイザー株式会社	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Elranatamab(PF-06863135)の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231011	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251009	ユーシービージャパン株式会社	小児てんかん患者に対するBRIVARACETAM併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する,非盲検,単群, 多施設共同試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251012	Swedish Orphan Biovitrum Japan株式会社	骨髄線維症患者を対象としたSB1518の第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211052	ギリアド・サイエンシズ株式会社		個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	221017	(治験国内管理人) 海和製薬 株式会社	治験国内管理人日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼によるCYH33の第 II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241017	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231063	中外製薬株式会社	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	個別症例報 <del>告</del>	承認
3	安全性情報等	241033	小野薬品工業株式会社	進行性又は転移性固形がんを対象としたONO-4538HSC の第 I 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221028	(治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社	HER2過剰発現の進行胃腺癌/食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148の 第2/3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241057	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(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一次性シェーグレン症候群(pSjD)成人患者を対象としたEfgartigimod PH20 の第3相試験	個別症例報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	221043	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社による第II相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231062	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による第Ib/II相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231042	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第 II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241034	(治験国内管理人)株式会社 新日本科学PPD	進行性 HER2 陽性胆道癌に対する zanidatamab の非盲検、無作為化試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251013	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241015	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221052	株式会社オーファンパシフィック	尿素サイクル異常症患者を対象としたHPN-100の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231003	(治験国内管理人)パレクセル・ インターナショナル株式会社	悪性黒色腫患者を対象としたHBI-8000とニボルマブ併用投与の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211050	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたziltivekimabの効果を検討する第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201041	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	Fortrea Japan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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251017	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による、円形脱毛症患者を対象としたリトレシチニブの第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221037	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(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レノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または 結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤(GWP42003-P)の第3相試験	個別症例報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	231065	大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-120(フチバチニブ)の第 II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201049	(治験国内管理人) シミック株 式会社	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児遅発型ポンペ病患者を対象としたATB200/AT2221併用療法の第3相非盲検試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231019	(治験国内管理人)Fortrea Japan株式会社	Agios が治験依頼者である mitapivat 試験を過去に完了した被験者を対象とした mitapivat の継続使用を提供する 継続試験	個別症例報 <del>告</del>	承認
3	安全性情報等	241037	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP3082の第1相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等		インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201014	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamabの第I/II相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241050	(治験国内管理人) ノボキュア 株式会社	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of NovoTTF-100A System (TTFields, 200 kHz) Concomitant with Maintenance Temozolomide and Pembrolizumab Versus NovoTTF-100A System Concomitant with Maintenance Temozolomide and Placebo for the Treatment of Newly Diagnosed Glioblastoma	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241050	(治験国内管理人) ノボキュア 株式会社	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of NovoTTF-100A System (TTFields, 200 kHz) Concomitant with Maintenance Temozolomide and Pembrolizumab Versus NovoTTF-100A System Concomitant with Maintenance Temozolomide and Placebo for the Treatment of Newly Diagnosed Glioblastoma	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241050	(治験国内管理人) ノボキュア 株式会社	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of NovoTTF-100A System (TTFields, 200 kHz) Concomitant with Maintenance Temozolomide and Pembrolizumab Versus NovoTTF-100A System Concomitant with Maintenance Temozolomide and Placebo for the Treatment of Newly Diagnosed Glioblastoma	個別症例報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	211059	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475(ペムブロリズマブ)とMK-7902(E7080:レンバチニブ)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	237001	(治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 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)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	237002	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による濾胞性リンパ腫患者を対象としたAxicabtagene Ciloleucelの第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211057	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性を示す増殖性ループス腎炎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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241019	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併するCKD患者を対象とした、baxdrostatとダパグリフロジンの第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221022	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼によるエルラナタマブ(PF-06863135)の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211012	サノフィ株式会社	サノフィ株式会社の依頼による一次性進行型多発性硬化症(PPMS)患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251004	サノフィ株式会社	サノフィ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象としたtolebrutinibの長期安全性及び忍容性を検討する第III 相継続投与試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241009	アストラゼネカ株式会社	高蛋白尿を伴う慢性腎臓病患者を対象に、ジボテンタン/ダパグリフロジン配合剤の有効性、安全性、及び忍容性をダパグ リフロジン単剤と比較する第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241036	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による根治切除後の胆道癌患者を対象としたRilvegostomigの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231054	アストラゼネカ株式会社	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	個別症例報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	231040	塩野義製薬株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251017	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による、円形脱毛症患者を対象としたリトレシチニブの第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241044	MSD株式会社	病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象にMK-2870 + ペムブロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	247005	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたアキシカブタゲン シロルユーセルの第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241030	アストラゼネカ株式会社	特発性炎症性筋疾患(多発性筋炎及び皮膚筋炎)の成人被験者を対象に標準治療に上乗せしてアニフロルマブを皮下投与したときの有効性及び安全性をプラセボと比較検討する第III 相、多施設共同、並行群間、二重盲検、2 群試験 A Multicenter, Parallel-group, Double-blind, 2-Arm, Phase III Study to Investigate the Efficacy and Safety of Anifrolumab Administered as Subcutaneous Injection and Added to Standard of Care Compared with Placebo Added to Standard of Care in Adult Participants with Idiopathic Inflammatory Myopathies (Polymyositis and Dermatomyositis)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241032	ビーワン・メディシンズ合同会社	(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未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象とした Sonrotoclax(BGB-11417)とZanubrutinib(BGB-3111)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221055	ファイザー株式会社	非分節型尋常性白斑を有する治験参加者を対象にリトレシチニブの有効性,安全性および忍容性を評価する第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221044	田辺三菱製薬株式会社	田辺三菱製薬による第 I / II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241004	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象としたPF-06651600の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231029	ファイザー株式会社	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	個別症例報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	231059	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ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volrustomig (MEDI5752)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221027	ユーシービージャパン株式会社	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象としてdapirolizumab pegolの有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等			活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした、Afimetoranの有効性及び安全性を検討する、多施設共同、プラセボ対照、ランダム化二重盲検第II相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211033	ユーシービージャパン株式会社	ユーシービージャパン株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質(MOG)抗体関連疾患(MOG- AD)に対するRozanolixizumabの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241027		A Phase 2b, Multicenter, Randomized, Double-Blind Induction, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral TAK-279 in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease 中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201025	エーザイ株式会社	エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカルADの被験者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	個別症例報告 その他	承認
3	安全性情報等	237004		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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	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の第1/2相試験	個別症例報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	241026	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241056	MSD株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211005	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241039	(治験国内管理人) メドペイス・ ジャパン株式会社	根治不能な転移性/再発頭頸部扁平上皮癌の既治療患者を対象として、petosemtamabの有効性及び安全性を治験担当医師が選択した単剤療法と比較評価する第3相非盲検無作為化対照試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241061	(治験国内管理人) メドペイス・ ジャパン株式会社	再発又は転移性のPD-L1陽性頭頸部扁平上皮癌の1次治療におけるpetosemtamab+ペムブロリズマブ併用療法とペムブロリズマブ単剤療法の有効性及び安全性を評価する第3相無作為化非盲検試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	247001	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	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)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	217001	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	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)	個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	241059	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性/HER2 陰性の進行/転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行/転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241012	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼によるHR陽性/HER2陰性の進行または転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第2相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	244001	ニプロ株式会社	胸部大動脈置換術を対象としたNP039 の探索的試験	年次報告	承認
3	安全性情報等	241007	大鵬薬品工業株式会社	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CLN-081/TAS6417(Zipalertinib)の第3相 試験	個別症例報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	251007		A Multi-Center, Randomized, Double-Blind, and Placebo-Controlled Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Zasocitinib (TAK-279) in Subjects with Active Psoriatic Arthritis Stratified by Prior Biologic Use (LATITUDE-PsA-3002) 生物学的製剤の使用歴の有無で層別化した活動性乾癬性関節炎患者を対象に、zasocitinib(TAK-279)の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験(LATITUDE-PsA-3002)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231041	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211027	中外製薬株式会社	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濾胞性リンパ腫患者を対象とした RO7030816(mosunetuzumab)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221026	中外製薬株式会社	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Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221040	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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パルサクリシブ (INCB050465)を継続投与する第 II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211023	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211046		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再発/難治性濾胞性リンパ腫又は再発/難治性辺縁帯リンパ腫を対象としたTafasitamab(INCMOR00208)の第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201020	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及び RO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	241022		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非分節型白斑患者を対象とした Povorcitinib(INCB054707)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231016	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼によるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたRO7030816の第 I 相臨床試験	個別症例報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	241014		A study to assess toripalimab alone or in combination with tifcemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者におけるToripalimab単剤療法またはToripalimab+Tifcemalimab併用療法を用いた地固め療法の評価	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241046	マルホ株式会社	nemolizumabの乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第III相試験 一比較/長期投与試験—	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221028	(治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社	HER2過剰発現の進行胃腺癌/食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148の 第2/3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221046	日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201043	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241037	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP3082の第1相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221050	ヤンセンファーマ株式会社	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたNBTXR3の第3相(ピボタル)試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231020	住友ファーマ株式会社	住友ファーマ株式会社の依頼による骨髄線維症と対象としたTP-3654の第1/2相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201049	(治験国内管理人) シミック株 式会社	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児遅発型ポンペ病患者を対象としたATB200/AT2221併用療法の第3相非盲検試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251010	(治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社	ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象としたaficamten(CK-3773274)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	231013	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象とした Povorcitinibの第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241023	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象とした Povorcitinibの第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231033	田辺三菱製薬株式会社	田辺三菱製薬による再発又は難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫を対象としたMT-2111の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241051	(治験国内管理人) イーピーエス 株式会社	IgA腎症の成人を対象とするPOVETACICEPTの第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験(RAINIER)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241062	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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結節性痒疹患者を対象とした INCB054707(Povorcitinib)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201007	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による固形癌患者を対象としたアベルマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241035	アムジェン株式会社	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	個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	231024	(治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社	ファブリー病の日本人患者を対象としたPegunigalsidase Alfa (PRX-102) の安全性、薬物動態、薬力学、及び有効性を評価する多施設共同非盲検試験 (RISE)	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	241020	ヴィアトリス製薬合同会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251019	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼による、慢性リンパ性白血病/小リンパ球性リンパ腫又は非ホジキンリンパ腫患者を対象としたピルトブルチニブの第 I / II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221006	ファイザー株式会社	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Elranatamab(PF-06863135)の第3相試験	個別症例報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	241015	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231011		ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201046	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211058	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼による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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251009	ユーシービージャパン株式会社	小児てんかん患者に対するBRIVARACETAM併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する,非盲検,単群, 多施設共同試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231040	塩野義製薬株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211052	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221060	住友ファーマ株式会社	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DSP-5336の第1/2相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241054	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼によるFRa高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251014	アストラゼネカ株式会社	進行HER2発現胆道癌を対象にT-DXd+rilvegostomigと標準治療を比較する第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241042	MSD株式会社	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤又はペムブロリズマブとの併用の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	241017	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241006	MSD株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231062	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による第Ib/II相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	191011	ノバルティス ファーマ株式会社	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患者を対象としたOMB157の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241021	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体a陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対するmirvetuximab soravtansine(TAK-853)の国内第1/2相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241034	(治験国内管理人)株式会社 新日本科学PPD	進行性 HER2 陽性胆道癌に対する zanidatamab の非盲検、無作為化試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201025	エーザイ株式会社	エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカルADの被験者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221049	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231042	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第 II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211050	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたziltivekimabの効果を検討する第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241057	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(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一次性シェーグレン症候群(pSjD)成人患者を対象としたEfgartigimod PH20 の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231023	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494(Upadacitinib)の安全性および有効性評価プログラム	個別症例報告 最新の科学的知見を 記載した文書	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	231018	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494(Upadacitinib)の二重盲検試験	個別症例報告 最新の科学的知見を 記載した文書	承認
3	安全性情報等	171048	アッヴィ合同会社	M14-431試験又はM14-433試験を完了したクローン病患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験	個別症例報告 最新の科学的知見を 記載した文書	承認
3	安全性情報等	171053	アッヴィ合同会社	クローン病患者を対象として、risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	181017	アッヴィ合同会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221059	アッヴィ合同会社	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 初発のびまん性大細胞型B 細胞リンパ腫(DLBCL)患者を対象とした、エプコリタマブとR-CHOP の併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP 療法と比較する第III 相、無作為化、非盲検試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	181023	アッヴィ合同会社	中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの第III相無作為化プラセボ対照二重盲検試験 A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211044	アッヴィ合同会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241033	小野薬品工業株式会社	進行性又は転移性固形がんを対象としたONO-4538HSC の第 I 相試験	個別症例報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	231003	(治験国内管理人)パレクセル・ インターナショナル株式会社	悪性黒色腫患者を対象としたHBI-8000とニボルマブ併用投与の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201028	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社(国内管理人)の依頼によるLOXO-305の第 I / II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231012	海和製薬株式会社	再発・難治性T細胞リンパ腫患者を対象としたHH2853の国際共同治験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231012	海和製薬株式会社	再発・難治性T細胞リンパ腫患者を対象としたHH2853の国際共同治験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221037	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(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レノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または 結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤(GWP42003-P)の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231017	(治験国内管理人) パレクセル・ インターナショナル株式会社	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルバルマブと化学療法の併用療法	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	251016	アッヴィ合同会社	A Phase 2, Open-Label, Randomized, Master Protocol Study to Evaluate Safety and Efficacy of Multiple Treatment Combinations with Telisotuzumab Adizutecan in Subjects with Metastatic Colorectal Cancer (AndroMETa-CRC-533) 転移性大腸癌患者を対象に Telisotuzumab Adizutecan との複数の併用療法の安全性及び有効性を評価する第 II 相,非盲検,無作為化,マスタープロトコル試験(AndroMETa-CRC-533)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221051	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(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乾癬性関節炎患者を対象とした tildrakizumabの第3相継続投与試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231060	日本ベーリンガーインゲルハイム株 式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241046	マルホ株式会社	nemolizumabの乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第III相試験 一比較/長期投与試験—	個別症例報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	231034	ヤンセンファーマ株式会社	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, event-driven試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251012	Swedish Orphan Biovitrum Japan株式会社	骨髄線維症患者を対象としたSB1518の第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211060	中外製薬株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231019	(治験国内管理人)Fortrea Japan株式会社	Agios が治験依頼者である mitapivat 試験を過去に完了した被験者を対象とした mitapivat の継続使用を提供する継続試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201014	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamabの第I/II相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241045	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241039	(治験国内管理人) メドペイス・ ジャパン株式会社	根治不能な転移性/再発頭頸部扁平上皮癌の既治療患者を対象として、petosemtamabの有効性及び安全性を治験担当医師が選択した単剤療法と比較評価する第3相非盲検無作為化対照試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241061	(治験国内管理人) メドペイス・ ジャパン株式会社	再発又は転移性のPD-L1陽性頭頸部扁平上皮癌の1次治療におけるpetosemtamab+ペムブロリズマブ併用療法とペムブロリズマブ単剤療法の有効性及び安全性を評価する第3相無作為化非盲検試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201033	(治験国内管理人) パレクセル・ インターナショナル株式会社	自己免疫性肺胞蛋白症(aPAP)の成人患者に対するモルグラモスチム吸入液1日1回吸入投与時の多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験	年次報告	承認
3	安全性情報等	231058	アキュリスファーマ株式会社	閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者を対象とした治験薬の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241037	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP3082の第1相試験	個別症例報告 措置報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	237002	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による濾胞性リンパ腫患者を対象としたAxicabtagene Ciloleucelの第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	237004	ギリアド・サイエンシズ株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221044	田辺三菱製薬株式会社	田辺三菱製薬による第 I / II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	237001	(治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 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)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	247005	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたアキシカブタゲン シロルユーセルの第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241049	MSD株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251006	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-3475Aの第 II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211059	MSD株式会社		個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211054	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした、Afimetoranの有効性及び安全性を検討する、多施設共同、プラセボ 対照、ランダム化二重盲検第II相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231056	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-6194の前期第 Ⅱ 相試験	個別症例報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	207001	ヤンセンファーマ株式会社		個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	221022	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼によるエルラナタマブ(PF-06863135)の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241044	MSD株式会社	病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象にMK-2870 + ペムブロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211046	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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再発/難治性濾胞性リンパ腫又は再発/難治性辺縁帯リンパ腫を対象としたTafasitamab(INCMOR00208)の第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221038	ヤンセンファーマ株式会社	1 ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC 投与製剤、ダラツムマブSC 投与製剤及びポマリドミドの併用(Tal-DP)又はtalquetamab SC 投与製剤及びダラツムマブSC 投与製剤の併用(Tal-D)と、ダラツムマブSC投与製剤、ポマリドミド及びデキサメタゾン(DPd)を比較する第3 相ランダム化試験		承認
3	安全性情報等	221055	ファイザー株式会社	非分節型尋常性白斑を有する治験参加者を対象にリトレシチニブの有効性,安全性および忍容性を評価する第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241004	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象としたPF-06651600の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251017	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による、円形脱毛症患者を対象としたリトレシチニブの第III相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231029	ファイザー株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231041	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	個別症例報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	221063	クリングルファーマ株式会社	声帯瘢痕患者に対する KP-100LI の声帯内投与に関する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験	年次報告	承認
3	安全性情報等	231026	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	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の第1/2相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241026		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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241007	大鵬薬品工業株式会社	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CLN-081/TAS6417(Zipalertinib)の第3相 試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	217001	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	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)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	247001	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	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)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251005		全身療法を必要とする成人の潰瘍型壊疸性膿皮症(PG)患者を対象として、スペソリマブ(BI 655130)の安全性及び有効性を評価する多施設共同、ランダム化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211005	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	251010		ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象としたaficamten(CK-3773274)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	247003	住友ファーマ株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241012	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼によるHR陽性/HER2陰性の進行または転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第2相 試験	個別症例報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	241059	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性/HER2 陰性の進行/転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行/転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221027	ユーシービージャパン株式会社	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象としてdapirolizumab pegolの有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221066	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241054	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼によるFRa高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231008	MSD株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231037	ヤンセンファーマ株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231059	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ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volrustomig (MEDI5752) の第Ⅲ相試験	年次報告	承認
3	安全性情報等	211045	バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン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BIIB059の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	187004	ノバルティス ファーマ株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211009	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第III相治験	年次報告	承認
3	安全性情報等	211025	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験	個別症例報告 年次報告 措置報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	241038	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌患者を対象としたsaruparib(AZD5305)+カミゼストラントの第III相試験	年次報告	承認
3	安全性情報等	241029	日本ベーリンガーインゲルハイム株 式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241018	ヤンセンファーマ株式会社	抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1〜4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab 及びポマリドミドの併用療法(Tal-P)、talquetamab 及びteclistamab の併用療法(Tal-Tec)、並びに治験責任(分担)医師が選択するエロツズマブ、ポマリドミド、及びデキサメタゾン併用療法(EPd)又はポマリドミド、ボルテゾミブ、及びデキサメタゾン併用療法(PVd)を比較する第3相ランダム化試験	個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	201043	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	191021	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	年次報告	承認
3	安全性情報等	211023	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251007	武田薬品工業株式会社	A Multi-Center, Randomized, Double-Blind, and Placebo-Controlled Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Zasocitinib (TAK-279) in Subjects with Active Psoriatic Arthritis Stratified by Prior Biologic Use (LATITUDE-PsA-3002) 生物学的製剤の使用歴の有無で層別化した活動性乾癬性関節炎患者を対象に、zasocitinib(TAK-279)の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験(LATITUDE-PsA-3002)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201027	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたDurvalumabの第III相試験	年次報告	承認
3	安全性情報等	241027	武田薬品工業株式会社	A Phase 2b, Multicenter, Randomized, Double-Blind Induction, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral TAK-279 in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease 中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験		承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	231028	バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059(litifilimab)の第Ⅱ/Ⅲ相 試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241021	· ·	武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体a陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対するmirvetuximab soravtansine(TAK-853)の国内第1/2相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241051	(治験国内管理人) イーピーエス 株式会社	IgA腎症の成人を対象とするPOVETACICEPTの第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験(RAINIER)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201041	-	Fortrea Japan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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231048	ヤンセンファーマ株式会社	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたT 細胞リダイレクト二重特異性抗体talquetamab 及び teclistamab の併用投与の用量漸増及び拡大第1b/2 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221065	ヤンセンファーマ株式会社	Efficacy and Safety of M281 in Adults with Warm Autoimmune Hemolytic Anemia: A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study with a Long-term Open-label Extension 温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者における M281の有効性及び安全性:長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照試験	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	241014	インターナショナル株式会社	A study to assess toripalimab alone or in combination with tifcemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者におけるToripalimab単剤療法またはToripalimab+Tifcemalimab併用療法を用いた地固め療法の評価	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241042	MSD株式会社	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤又はペムブロリズマブとの併用の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221050	ヤンセンファーマ株式会社	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたNBTXR3の第3相(ピボタル)試験	個別症例報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	231065	大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-120(フチバチニブ)の第 II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241037	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP3082の第1相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241056	MSD株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241028	MSD株式会社	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240(tulisokibart)を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231049	日本ベーリンガーインゲルハイム株 式会社	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Beamion LUNG-2: HER2変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対するBI 1810631の有用性を標準治療と比較する試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221068	日本ベーリンガーインゲルハイム株 式会社	Brightline-2:局所進行/転移性MDM2増幅TP53野生型胆道腺癌,膵管腺癌又はその他特定の固形腫瘍を有する患者の治療薬としてBI907828を検討する第IIa/IIb相オープンラベル単一群多施設共同試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251002	ヤンセンファーマ株式会社	生物学的製剤による治療歴のない活動性乾癬性関節炎患者の治療における JNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相,多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251003	ヤンセンファーマ株式会社	生物学的製剤による治療歴のある活動性乾癬性関節炎患者の治療における JNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相,多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231044	ヤンセンファーマ株式会社	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたJNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相,多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照及びデュークラバシチニブ実薬対照試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231043	ヤンセンファーマ株式会社	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたJNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相,多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,ランダム化治療中止・再投与試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241035	アムジェン株式会社	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ッモマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認

審査		管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	241046	マルホ株式会社	nemolizumabの乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第III相試験 一比較/長期投与試験—	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231040	塩野義製薬株式会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241032	ビーワン・メディシンズ合同会社	(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未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象とした Sonrotoclax(BGB-11417)とZanubrutinib(BGB-3111)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221061	ヤンセンファーマ株式会社	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第 II 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251015	日本ベーリンガーインゲルハイム株 式会社	本剤の以前の治験に参加した固形癌患者を対象に,brigimadlin の長期投与を検討する試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221046	日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231061	第一三共株式会社	未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxtecan(Dato-DXd)とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ペムブロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のペムブロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験(D926QC00001、TROPION Breast04試験)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231053	第一三共株式会社	Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法 (パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタビン + カルボプラチン) とペムブロリズマブの併用療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast05)		承認
3	安全性情報等	221013	中外製薬株式会社	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER BASKET STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY, SAFETY, PHARMACOKINETICS, AND PHARMACODYNAMICS OF SATRALIZUMAB IN PATIENTS WITH ANTI-N-METHYL-D- ASPARTIC ACID RECEPTOR (NMDAR) OR ANTI-LEUCINE-RICH GLIOMA-INACTIVATED 1 (LGI1) ENCEPHALITIS	個別症例報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	181033	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211012	サノフィ株式会社	サノフィ株式会社の依頼による一次性進行型多発性硬化症(PPMS)患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251004	サノフィ株式会社	サノフィ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象としたtolebrutinibの長期安全性及び忍容性を検討する第III 相継続投与試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	201020	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及び RO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験	個別症例報告 年次報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	201049	(治験国内管理人) シミック株 式会社	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児遅発型ポンペ病患者を対象としたATB200/AT2221併用療法の第3相非盲検試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221010	日本ベーリンガーインゲルハイム株 式会社	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BI 907828 とドキソルビシンを比較する試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251018	小野薬品工業株式会社	リヒター症候群を対象としたONO-4538 の第 II 相試験	個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	201007	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による固形癌患者を対象としたアベルマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	217003	ヤンセンファーマ株式会社	造血幹細胞移植の適応とならない初発の多発性骨髄腫患者を対象として、ボルテゾミブ、レナリドミド及びデキサメタゾン(VRd)投与後にBCMA 標的キメラ抗原受容体発現T 細胞(CAR-T)治療製品Ciltacabtagene Autoleucel を投与する群と、ボルテゾミブ、レナリドミド及びデキサメタゾン(VRd)投与後にレナリドミド及びデキサメタゾン(Rd)を投与する群を比較する第3 相ランダム化試験	個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	197003	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231027	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	年次報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	187003	ノバルティス ファーマ株式会社	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Ⅲ 相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	211008	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第II相試験	個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	247008	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発血管炎性肉芽腫症及び顕微鏡的多発血管炎を対象としたYTB323の 第Ⅱ相試験	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	247006	ノバルティス ファーマ株式会社	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	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	247007	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性強皮症患者を対象としたYTB323の第II相試験	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	257001	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の特発性炎症性筋疾患患者を対象としたYTB323の第II相試験	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	241020	ヴィアトリス製薬合同会社	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221034		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象としたmavacamtenの第3相試験	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	221028	(治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社	HER2過剰発現の進行胃腺癌/食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148の 第2/3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	221054		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamtenの第3相試験	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	201030	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第III相試験	個別症例報告	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	221006	ファイザー株式会社	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Elranatamab(PF-06863135)の第3相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	251009	ユーシービージャパン株式会社	小児てんかん患者に対するBRIVARACETAM併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する,非盲検,単群, 多施設共同試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	241034	(治験国内管理人)株式会社 新日本科学PPD	進行性 HER2 陽性胆道癌に対する zanidatamab の非盲検、無作為化試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	231046	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	年次報告	承認
3	安全性情報等	233013	医師主導治験	限局性皮質異形成 II 型のてんかん発作に対するシロリムスの有効性と安全性の検討を目的とする第III 相試験(医師主導治験)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	233014	医師主導治験	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	個別症例報告 その他	承認
3	安全性情報等	243001	医師主導治験	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	個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	233012	医師主導治験	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	193007	医師主導治験	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第 II 相試験(NAVIGATION試験)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	213005	医師主導治験	限局型小細胞肺癌患者に対して、化学放射線療法と化学放射線療法にアテゾリズマブを併用する療法の有効性を比較 するランダム化第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	223009	医師主導治験	BRAF V600E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	個別症例報告 年次報告	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	233002	医師主導治験	治癒切除不能進行・再発卵巣扁平上皮癌に対するペムブロリズマブ療法の有効性及び安全性を評価する単群非盲検第 II相試験	個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	233003	医師主導治験		個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	233004	医師主導治験	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	233010	医師主導治験	免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第II相医師主導治験		承認
3	安全性情報等	243005	医師主導治験	根治切除不能悪性黒色腫(メラノーマ)治療におけるニボルマブとの TM5614 併用の有効性・安全性を検証する第 III 相ランダム化プラセボ対照二重盲検医師主導治験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	243008	医師主導治験	小児期発症のネフローゼ症候群早期再発例における IDEC-C2B8投与の有効性の検討 -多施設共同ランダム化並行群間比較試験(JSKDC12)-	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	243006	医師主導治験	血中循環腫瘍DNAでHER2遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とするDS-8201a療法の多施設共同臨床第II相試験(医師主導治験)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	223005	医師主導治験	EGFR遺伝子変異陽性未治療進行非小細胞肺癌を対象としたネシツムマブ+オシメルチニブ併用の第I/II相試験	個別症例報告 その他	承認
3	安全性情報等	253006	医師主導治験		個別症例報告 その他	承認
3	安全性情報等	243007	医師主導治験	FGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道胃接合部腺癌を対象としたBemarituzumab + Paclitaxel + Ramucirumabの第 II 相試験	個別症例報告	承認

查審	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3	安全性情報等	223002	医師主導治験	HRD陽性再発・難治性婦人科希少がんに対するNiraparibの安全性・有効性を評価する単群・非盲検第II相試験	個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	233005	医師主導治験	BRAF融合遺伝子陽性の進行・再発の低悪性度神経膠腫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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	233007	医師主導治験	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	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	223001	医師主導治験	ALK 融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍を対象とした多施設共同第II相バスケット試験	個別症例報告 年次報告	承認
3	安全性情報等	223003	医師主導治験	慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時のTM5614の有効性を検証する第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	223010	医師主導治験	E7438の第Ⅱ相試験(医師主導治験)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	223011	医師主導治験	チラブルチニブの第Ⅱ相試験(医師主導治験)	個別症例報告	承認
3	安全性情報等	203010	医師主導治験	HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験(医師主導治験)	個別症例報告 措置報告	承認
3	安全性情報等	253007	医師主導治験	経胸壁心臓超音波検査で肺高血圧を指摘された患者を対象に慢性血栓塞栓性肺高血圧症の初期診断において胸部X線動態画像/肺循環解析プログラムの有効性を検証する医師主導多施設共同、評価者盲検、無作為化、初期ワークアップ(血液検査、胸部X線検査、心電図、肺機能検査)検査群対照、優越性検証試験		承認
3	安全性情報等	211033	ユーシービージャパン株式会社	ユーシービージャパン株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質(MOG)抗体関連疾患(MOG-AD)に対するRozanolixizumabの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
4	治験に関する変更	221060	住友ファーマ株式会社	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DSP-5336の第1/2相試験	治験実施計画書	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	231042	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第 II 相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	221013	中外製薬株式会社	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER BASKET STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY, SAFETY, PHARMACOKINETICS, AND PHARMACODYNAMICS OF SATRALIZUMAB IN PATIENTS WITH ANTI-N-METHYL-D- ASPARTIC ACID RECEPTOR (NMDAR) OR ANTI-LEUCINE-RICH GLIOMA-INACTIVATED 1 (LGI1) ENCEPHALITIS	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	211060	中外製薬株式会社	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	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	221051	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(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乾癬性関節炎患者を対象とした tildrakizumabの第3相継続投与試験	その他	承認
4	治験に関する変更	241048	ファイザー株式会社	健康成人治験参加者および肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした治験薬PF-07868489の忍容性および作用を検討する試験	その他	承認
4	治験に関する変更	211009	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第III相治験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	221023	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	251017	ファイザー株式会社		治験実施計画書 治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	201043	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社		説明文書、同意文書 治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	201049	(治験国内管理人) シミック株 式会社	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児遅発型ポンペ病患者を対象としたATB200/AT2221併用療法の第3相非盲検試験	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	221024	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	231011	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	211052	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2 相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	251017	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による、円形脱毛症患者を対象としたリトレシチニブの第III相試験	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	201030	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第III相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	211059	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475(ペムブロリズマブ)とMK-7902(E7080:レンバチニブ)の第Ⅲ相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	191045	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験④	治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他	承認
4	治験に関する変更	241022	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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非分節型白斑患者を対象とした Povorcitinib(INCB054707)の第Ⅲ相試験	説明文書、同意文書	承認
4	治験に関する変更	221064	MSD株式会社	シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン(EV)とペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	181033	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマブの第Ⅲ相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	221009	アストラゼネカ株式会社	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	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	241004	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象としたPF-06651600の第Ⅲ相試験	治験実施計画書	承認

審査		管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	221046	日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	247008	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発血管炎性肉芽腫症及び顕微鏡的多発血管炎を対象としたYTB323の 第 II 相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	247006	ノバルティス ファーマ株式会社	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	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	247007	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性強皮症患者を対象としたYTB323の第II相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	231042	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第 II 相試験	説明文書、同意文書	承認
4	治験に関する変更	231046	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	211033	ユーシービージャパン株式会社	ユーシービージャパン株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質(MOG)抗体関連疾患(MOG-AD)に対するRozanolixizumabの第Ⅲ相試験	その他	承認
4	治験に関する変更	257001	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の特発性炎症性筋疾患患者を対象としたYTB323の第II相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241007	大鵬薬品工業株式会社	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CLN-081/TAS6417(Zipalertinib)の第3相 試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	241061	(治験国内管理人) メドペイス・ ジャパン株式会社	再発又は転移性のPD-L1陽性頭頸部扁平上皮癌の1次治療におけるpetosemtamab+ペムブロリズマブ併用療法とペムブロリズマブ単剤療法の有効性及び安全性を評価する第3相無作為化非盲検試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等 その他	承認
4	治験に関する変更	241044	MSD株式会社	病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象にMK-2870 + ペムブロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する第Ⅲ相試験		承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	211045	バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン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BIIB059の第Ⅲ相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	231027	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	181033	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマブの第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	231012	海和製薬株式会社	再発・難治性T細胞リンパ腫患者を対象としたHH2853の国際共同治験	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	251014	アストラゼネカ株式会社	進行HER2発現胆道癌を対象にT-DXd+rilvegostomigと標準治療を比較する第III相試験	治験薬概要書等 その他	承認
4	治験に関する変更	241042	MSD株式会社	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤又はペムブロリズマブとの併用の第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	221017	(治験国内管理人) 海和製薬 株式会社	治験国内管理人日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼によるCYH33の第 II 相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241057	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(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一次性シェーグレン症候群(pSjD)成人患者を対象としたEfgartigimod PH20 の第3相試験	説明文書、同意文書その他	承認
4	治験に関する変更	221028	(治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社	HER2過剰発現の進行胃腺癌/食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148の 第2/3相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	201014	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamabの第I/II相試験	治験実施計画書その他	承認
4	治験に関する変更	231033	田辺三菱製薬株式会社	田辺三菱製薬による再発又は難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫を対象としたMT-2111の第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	211008	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第II相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	237002	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による濾胞性リンパ腫患者を対象としたAxicabtagene Ciloleucelの第3相試験	治験分担医師	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	231040	塩野義製薬株式会社	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	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	201043	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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 相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	251013	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	201046	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3 相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	231012	海和製薬株式会社	再発・難治性T細胞リンパ腫患者を対象としたHH2853の国際共同治験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	251012	Swedish Orphan Biovitrum Japan株式会社	骨髄線維症患者を対象としたSB1518の第III相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	187004	ノバルティス ファーマ株式会社	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	承認
4	治験に関する変更	211025	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	201014	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamabの第I/II相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	237004	ギリアド・サイエンシズ株式会社	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	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241007	大鵬薬品工業株式会社	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CLN-081/TAS6417(Zipalertinib)の第3相 試験	その他	承認
4	治験に関する変更	251019	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社		治験実施計画書 治験薬概要書等	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	251001	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性の一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした、TAK-079(mezagitamab)の第3相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	217001	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	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)	治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	247001	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	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 治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	191045	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験④	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241040	(治験国内管理人) 日本臨床 研究オペレーションズ株式会社	日本人の再発性低悪性度漿液性卵巣癌(LGSOC)患者を対象としてAvutometinib(VS-6766、RAF/MEK二重阻害剤)とDefactinib(FAK阻害剤)との併用療法を評価する第II相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	247004	(治験国内管理人) パレクセル・ インターナショナル株式会社	移植適応のある初発の多発性骨髄腫被験者を対象としたJNJ-68284528(Ciltacabtagene Autoleucel)の第Ⅲ 相試験	説明文書、同意文書 治験薬概要書等 治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	231005	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	211009	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第III相治験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	197003	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241006	MSD株式会社	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	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	237001	(治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 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)	治験分担医師	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	221040	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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パルサクリシブ (INCB050465)を継続投与する第 II 相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	221038	ヤンセンファーマ株式会社	1 ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC 投与製剤、ダラッムマブSC 投与製剤及びポマリドミドの併用(Tal-DP)又はtalquetamab SC 投与製剤及びダラッムマブSC 投与製剤の併用(Tal-D)と、ダラッムマブSC投与製剤、ポマリドミド及びデキサメタゾン(DPd)を比較する第3 相ランダム化試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	207001	ヤンセンファーマ株式会社	再発及びレナリドミド難治性多発性骨髄腫患者を対象としたBCMA標的キメラ抗原受容体発現T細胞(CAR-T)治療薬JNJ-68284528とポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(PVd)又はダラツムマブ、ポマリドミド及びデキサメタゾン(DPd)を比較する第3相ランダム化試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	221044	田辺三菱製薬株式会社	田辺三菱製薬による第 I / II 相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	251006	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-3475Aの第Ⅱ相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	221060	住友ファーマ株式会社	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DSP-5336の第1/2相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	251019	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社	(治験国内管理人)日本イ−ライリリ−株式会社の依頼による、慢性リンパ性白血病/小リンパ球性リンパ腫又は非ホジキンリンパ腫患者を対象としたピルトブルチニブの第 I / II 相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	211058	(治験国内管理人) 日本イーラ イリリー株式会社	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼による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	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	251007		A Multi-Center, Randomized, Double-Blind, and Placebo-Controlled Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Zasocitinib (TAK-279) in Subjects with Active Psoriatic Arthritis Stratified by Prior Biologic Use (LATITUDE-PsA-3002) 生物学的製剤の使用歴の有無で層別化した活動性乾癬性関節炎患者を対象に、zasocitinib(TAK-279)の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験(LATITUDE-PsA-3002)		承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	171053	アッヴィ合同会社	クローン病患者を対象として、risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	181017	アッヴィ合同会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	191045	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験④	その他	承認
4	治験に関する変更	212029	JCRファーマ株式会社	ムコ多糖症 Ⅱ 型患者を対象としたイズカーゴの製造販売後臨床試験	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	221027	ユーシービージャパン株式会社	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象としてdapirolizumab pegolの有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	その他	承認
4	治験に関する変更	221065	ヤンセンファーマ株式会社	Efficacy and Safety of M281 in Adults with Warm Autoimmune Hemolytic Anemia: A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study with a Long-term Open-label Extension 温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者における M281の有効性及び安全性:長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	231059	アストラゼネカ株式会社	(MEDI5752)の第Ⅲ相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他	承認
4	治験に関する変更	231011	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	231016	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼によるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたRO7030816の第 I 相臨床試験	治験分担医師	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	231053	第一三共株式会社	Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法 (パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタビン + カルボプラチン) とペムブロリズマブの併用療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast05)	治験薬概要書等 治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	247005	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたアキシカブタゲン シロルユーセルの第3相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241012	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼によるHR陽性/HER2陰性の進行または転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第2相 試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241059	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性/HER2 陰性の進行/転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行/転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	181023	アッヴィ合同会社	中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの第III相無作為化プラセボ対照二重盲検試験 A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	251010	(治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社	ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象としたaficamten(CK-3773274)の第Ⅲ相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	241045	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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	承認
4	治験に関する変更	221066	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato- DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	231008	MSD株式会社	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	承認
4	治験に関する変更	231026	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	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の第1/2相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	231029	ファイザー株式会社	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	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241042	MSD株式会社	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤又はペムブロリズマブとの併用の第Ⅲ相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	241041	K Mバイオロジクス株式会社	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	その他	承認
4	治験に関する変更	251011	アストラゼネカ株式会社	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	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	231020	住友ファーマ株式会社	住友ファーマ株式会社の依頼による骨髄線維症と対象としたTP-3654の第1/2相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	224003	ソニア・セラピューティクス株式会社	Suizenjiの切除不能膵癌患者を対象とした無作為化比較試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	241051	(治験国内管理人) イーピーエス 株式会社	IgA腎症の成人を対象とするPOVETACICEPTの第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験(RAINIER)	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	201041	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	Fortrea Japan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	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241035	アムジェン株式会社		治験実施計画書 治験薬概要書等 治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241054	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	231041	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式 会社	活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	241019	アストラゼネカ株式会社		治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等 その他	承認
4	治験に関する変更	211062	(治験国内管理人) シミック株 式会社	An open-label extension trial to evaluate the long-term safety of apraglutide in short bowel syndrome	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241034	(治験国内管理人)株式会社 新日本科学PPD		治験実施計画書 説明文書、同意文書	承認
4	治験に関する変更	241038	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌患者を対象としたsaruparib(AZD5305)+カミゼストラントの第III相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	221064	MSD株式会社	シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン(EV)とペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	251013	大塚製薬株式会社		治験実施計画書説明文書、同意文書	承認
4	治験に関する変更	241062	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社		説明文書、同意文書 その他	承認
4	治験に関する変更	241018	ヤンセンファーマ株式会社	抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1〜4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として, talquetamab 及びポマリドミドの併用療法(Tal-P), talquetamab 及びteclistamab の併用療法(Tal-Tec), 並びに治験責任(分担)医師が選択するエロツズマブ, ポマリドミド, 及びデキサメタゾン併用療法(EPd)又はポマリドミド, ボルテゾミブ, 及びデキサメタゾン併用療法(PVd)を比較する第3相ランダム化試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	221039	杏林製薬株式会社	杏林製薬株式会社の依頼による肺サルコイドーシス患者を対象としたefzofitimodの第III相臨床試験	治験実施計画書	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	211001	MSD株式会社	シスプラチン適応の筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象とした周術期のEV+ペムブロリズマブと術前補助化学療法の比較	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	221006	ファイザー株式会社	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Elranatamab(PF-06863135)の第3相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	191047	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による好酸球増多症候群の患者を対象としたベンラリズマブの第III相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	231015	グラクソ・スミスクライン株式会社	全身性強皮症に伴う間質性肺疾患を有する成人患者を対象としたベリムマブの有効性及び安全性をプラセボと比較する試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	251008	日本化薬株式会社	1,000	治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他	承認
4	治験に関する変更	241039	(治験国内管理人) メドペイス・ ジャパン株式会社	験担当医師が選択した単剤療法と比較評価する第3相非盲検無作為化対照試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等 その他	承認
4	治験に関する変更	221017	(治験国内管理人) 海和製薬 株式会社	治験国内管理人日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼によるCYH33の第 II 相試験	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	241054	武田薬品工業株式会社	膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第Ⅲ相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等 その他	承認
4	治験に関する変更	241037	アステラス製薬株式会社		説明文書、同意文書 治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	231021	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	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 その他	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	207001	ヤンセンファーマ株式会社	再発及びレナリドミド難治性多発性骨髄腫患者を対象としたBCMA標的キメラ抗原受容体発現T細胞(CAR-T)治療薬JNJ-68284528とポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(PVd)又はダラツムマブ、ポマリドミド及びデキサメタゾン(DPd)を比較する第3相ランダム化試験	説明文書、同意文書	承認
4	治験に関する変更	231061	第一三共株式会社	未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxtecan(Dato-DXd)とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ペムブロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のペムブロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験(D926QC00001、TROPION Breast04試験)	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等 治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	231036	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	231063	中外製薬株式会社	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	治験実施計画書 治験薬概要書等 治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	251001	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性の一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした、TAK-079 (mezagitamab)の第3相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	221059	アッヴィ合同会社	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 初発のびまん性大細胞型B 細胞リンパ腫(DLBCL)患者を対象とした、エプコリタマブとR-CHOP の併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP 療法と比較する第III 相、無作為化、非盲検試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241038	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌患者を対象としたsaruparib(AZD5305)+カミゼストラントの第III相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	211048	ユーシービージャパン株式会社	化膿性汗腺炎を対象としたUCB4940の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第Ⅲ相継続試験	その他	承認

審査	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	231048	ヤンセンファーマ株式会社	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたT 細胞リダイレクト二重特異性抗体talquetamab 及び teclistamab の併用投与の用量漸増及び拡大第1b/2 相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	201049	(治験国内管理人) シミック株 式会社	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児遅発型ポンペ病患者を対象としたATB200/AT2221併用療法の第3相非盲検試験	説明文書、同意文書 治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	221015	サノフィ株式会社	サノフィ株式会社の依頼による心ファブリ─病患者を対象としたGZ402671の第Ⅲ相試験	説明文書、同意文書	承認
4	治験に関する変更	221022	ファイザー株式会社		治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	242101	MSD株式会社	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	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	231024	(治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社	性を評価する多施設共同非盲検試験(RISE)	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等 その他	承認
4	治験に関する変更	201025	エーザイ株式会社	エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカルADの被験者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	その他	承認
4	治験に関する変更	241028	MSD株式会社		治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他	承認
4	治験に関する変更	221059	アッヴィ合同会社	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 初発のびまん性大細胞型B 細胞リンパ腫(DLBCL)患者を対象とした、エプコリタマブとR-CHOP の併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP 療法と比較する第III 相、無作為化、非盲検試験	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	241011	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験	治験分担医師	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	221043	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社による第II相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	217003	ヤンセンファーマ株式会社	造血幹細胞移植の適応とならない初発の多発性骨髄腫患者を対象として、ボルテゾミブ、レナリドミド及びデキサメタゾン(VRd)投与後にBCMA 標的キメラ抗原受容体発現T 細胞(CAR-T)治療製品Ciltacabtagene Autoleucel を投与する群と、ボルテゾミブ、レナリドミド及びデキサメタゾン(VRd)投与後にレナリドミド及びデキサメタゾン(Rd)を投与する群を比較する第3 相ランダム化試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241056	MSD株式会社	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	治験薬概要書等 治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241024	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験	説明文書、同意文書 治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	241055	ノバルティス ファーマ株式会社	ALS患者を対象としたVHB937の有効性及び安全性試験	その他	承認
4	治験に関する変更	241032	ビーワン・メディシンズ合同会社	(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未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象とした Sonrotoclax(BGB-11417)とZanubrutinib(BGB-3111)の第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	231003	(治験国内管理人) パレクセル・ インターナショナル株式会社	悪性黒色腫患者を対象としたHBI-8000とニボルマブ併用投与の第3相試験	説明文書、同意文書	承認
4	治験に関する変更	241060	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行/転移性のHR+/HER2-乳癌患者を対象としたカピバセルチブ(AZD5363)の第 I b/Ⅲ相試験	治験薬概要書等 治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	231025	(治験国内管理人) シミック株 式会社	日本人成人及び小児を対象とした磁気共鳴画像法(MRI)におけるgadopiclenolの有効性及び安全性を評価する第 III相試験 Efficacy and safety of gadopiclenol for Magnetic Resonance Imaging (MRI) in Japanese adults and children Phase III Clinical Trial	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	241029	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	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	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等 その他	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	247003	住友ファーマ株式会社	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	その他	承認
4	治験に関する変更	243001	医師主導治験	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	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	243002	医師主導治験	ダブルパルス式皮膚がん診断支援機器の有効性及び安全性を評価する探索的医師主導治験	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	253003	医師主導治験	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	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	253004	医師主導治験	インフルエンザに対するT-705注射剤(ファビピラビル)の オセルタミビル併用下における有効性と安全性を探索するための第 II 相医師主導治験	治験実施計画書その他	承認
4	治験に関する変更	233015	医師主導治験	経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験	その他	承認
4	治験に関する変更	243004	医師主導治験	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	治験実施計画書説明文書、同意文書	承認
4	治験に関する変更	233009	医師主導治験		治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験機器概要書等 その他	承認
4	治験に関する変更	243008	医師主導治験	小児期発症のネフローゼ症候群早期再発例における IDEC-C2B8投与の有効性の検討 -多施設共同ランダム化並行群間比較試験(JSKDC12)-	治験実施計画書 その他	承認
4	治験に関する変更	213005	医師主導治験		治験薬概要書等 その他	承認
4	治験に関する変更	233002	医師主導治験		治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験分担医師 その他	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	233003	医師主導治験	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	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	233006	医師主導治験	アグレッシブNK細胞白血病(ANKL)患者を対象にPPMX-T003反復持続静脈内投与時の忍容性、安全性、有効性及び薬物動態を評価する多施設共同、非盲検、用量漸増第I/II相試験(医師主導治験)	治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	243003	医師主導治験	シクロスポリン治療後の難治・再燃の後天性慢性赤芽球癆に対するシロリムス投与の二重盲検試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	243005	医師主導治験	根治切除不能悪性黒色腫(メラノーマ)治療におけるニボルマブとの TM5614 併用の有効性・安全性を検証する第 III 相ランダム化プラセボ対照二重盲検医師主導治験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等 その他	承認
4	治験に関する変更	233014	医師主導治験	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	その他	承認
4	治験に関する変更	233011	医師主導治験	小児静脈栄養関連胆汁うつ滞(腸管不全関連肝障害)に対する魚油由来静注用脂肪乳剤の有効性と安全性に関する医師主導治験(第III相オープン検証試験)	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	253006	医師主導治験	ステロイド系ミネラルコルチコイド受容体拮抗薬による治療に不耐容または不適格な、左室駆出率低下心不全患者を対象とした、フィネレノンの臨床的有効性と安全性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照プラグマティック試験(FINALITY-HF)	治験実施計画書	承認
4	治験に関する変更	241021	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体α陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対するmirvetuximab soravtansine(TAK-853)の国内第1/2相試験	治験薬概要書等	承認
4	治験に関する変更	241021	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体α陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対するmirvetuximab soravtansine(TAK-853)の国内第1/2相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	221009	アストラゼネカ株式会社	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	治験薬概要書等	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	221049	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第III相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書	承認
4	治験に関する変更	247007	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性強皮症患者を対象としたYTB323の第II相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他	承認
4	治験に関する変更	217003	ヤンセンファーマ株式会社	造血幹細胞移植の適応とならない初発の多発性骨髄腫患者を対象として、ボルテゾミブ、レナリドミド及びデキサメタゾン(VRd)投与後にBCMA 標的キメラ抗原受容体発現T 細胞(CAR-T)治療製品Ciltacabtagene Autoleucel を投与する群と、ボルテゾミブ、レナリドミド及びデキサメタゾン(VRd)投与後にレナリドミド及びデキサメタゾン(Rd)を投与する群を比較する第3 相ランダム化試験		承認
4	治験に関する変更	251002	ヤンセンファーマ株式会社	生物学的製剤による治療歴のない活動性乾癬性関節炎患者の治療における JNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相,多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照試験	治験実施計画書 その他	承認
4	治験に関する変更	251003	ヤンセンファーマ株式会社	生物学的製剤による治療歴のある活動性乾癬性関節炎患者の治療における JNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相,多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照試験	治験実施計画書 その他	承認
4	治験に関する変更	241060	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行/転移性のHR+/HER2-乳癌患者を対象としたカピバセルチブ(AZD5363)の第 I b/Ⅲ相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他	承認
4	治験に関する変更	213004	医師主導治験	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	説明文書、同意文書 治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	223002	医師主導治験	HRD陽性再発・難治性婦人科希少がんに対するNiraparibの安全性・有効性を評価する単群・非盲検第II相試験	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	233007	医師主導治験	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	治験実施計画書 治験薬概要書等 治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	253002	医師主導治験	再発婦人科明細胞癌に対するdostarlimab単剤療法またはベバシズマブ併用療法と非プラチナ製剤化学療法の3群無作為化第2相試験	治験分担医師	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4	治験に関する変更	253007	医師主導治験	経胸壁心臓超音波検査で肺高血圧を指摘された患者を対象に慢性血栓塞栓性肺高血圧症の初期診断において胸部X線動態画像/肺循環解析プログラムの有効性を検証する医師主導多施設共同、評価者盲検、無作為化、初期ワークアップ(血液検査、胸部X線検査、心電図、肺機能検査)検査群対照、優越性検証試験		承認
4	治験に関する変更	203010	医師主導治験	HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験(医師主導治験)	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	223011	医師主導治験	チラブルチニブの第 Ⅱ 相試験(医師主導治験)	治験分担医師	承認
4	治験に関する変更	201007	メルクバイオファーマ株式会社		説明文書、同意文書 治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	241033	小野薬品工業株式会社	進行性又は転移性固形がんを対象としたONO-4538HSC の第 I 相試験	説明文書、同意文書 治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	221068	日本ベーリンガーインゲルハイム株 式会社	,	治験分担医師その他	承認
4	治験に関する変更	231060	日本ベーリンガーインゲルハイム株 式会社	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	治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	211059	MSD株式会社		説明文書、同意文書 治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	201020	中外製薬株式会社	· • · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	治験実施計画書 治験分担医師 その他	承認
4	治験に関する変更	251015	日本ベーリンガーインゲルハイム株 式会社		説明文書、同意文書 治験分担医師 その他	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審查事項詳細	審査結果
7	その他審議	233013	医師主導治験	限局性皮質異形成 II 型のてんかん発作に対するシロリムスの有効性と安全性の検討を目的とする第III 相試験(医師主導治験)	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	233014	医師主導治験	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	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	243002	医師主導治験	ダブルパルス式皮膚がん診断支援機器の有効性及び安全性を評価する探索的医師主導治験	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	253001	医師主導治験	難治性てんかん患者を対象とする血管内脳波測定デバイスの有効性および安全性を確認する 多施設前向き単群試験	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	233015	医師主導治験	経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験	監査報告書	承認
7	その他審議	193007	医師主導治験	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第 II 相試験(NAVIGATION試験)	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	213005	医師主導治験	限局型小細胞肺癌患者に対して、化学放射線療法と化学放射線療法にアテゾリズマブを併用する療法の有効性を比較するランダム化第Ⅲ相試験	監査報告書	承認
7	その他審議	223004	医師主導治験	拡張型心筋症に対するテイラーメイド方式心臓形状矯正ネットの医師主導治験	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	233003	医師主導治験	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	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	233004	医師主導治験	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	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	233010	医師主導治験	免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第II 相医師主導治験	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	243003	医師主導治験	シクロスポリン治療後の難治・再燃の後天性慢性赤芽球癆に対するシロリムス投与の二重盲検試験	モニタリング報告書	承認

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
7	その他審議	243005	医師主導治験	根治切除不能悪性黒色腫(メラノーマ)治療におけるニボルマブとの TM5614 併用の有効性・安全性を検証する第 Ⅲ 相ランダム化プラセボ対照二重盲検医師主導治験	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	233011	医師主導治験	小児静脈栄養関連胆汁うつ滞(腸管不全関連肝障害)に対する魚油由来静注用脂肪乳剤の有効性と安全性に関する医師主導治験(第III相オープン検証試験)	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	243006	医師主導治験	血中循環腫瘍DNAでHER2遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とするDS-8201a療法の多施設共同臨床第II相試験(医師主導治験)	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	193005	医師主導治験	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	233008	医師主導治験	HER 2 陽性の進行期乳房外パジェット病に対するトラスツズマブ エムタンシン治療の第 II 相臨床試験	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	203010	医師主導治験	HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験(医師主導治験)	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	223010	医師主導治験	E7438の第 II 相試験(医師主導治験)	モニタリング報告書	承認
7	その他審議	233005	医師主導治験	BRAF融合遺伝子陽性の進行・再発の低悪性度神経膠腫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	モニタリング報告書	承認
8	終了報告	181012	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験②	終了報告	_
8	終了報告	193005	医師主導治験	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験	終了報告	_
8	終了報告	203013	医師主導治験	PD-L1高発現未治療進行非小細胞肺がんに対するネシツムマブ+ペムプロリズマブ療法の第 Ⅱ 相試験	終了報告	

審查	事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
8	終了報告	223004	医師主導治験	拡張型心筋症に対するテイラーメイド方式心臓形状矯正ネットの医師主導治験	終了報告	_
8	終了報告	223009	医師主導治験	BRAF V600E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	終了報告	
8	終了報告	241001		活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの有効性および安全性を検討する第 II/III相試験	終了報告	
8	終了報告	241047		活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの長期安全性を検討する第III相非 盲検試験	終了報告	
8	終了報告	221010	日本ベーリンガーインゲルハイム株 式会社	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BI 907828 とドキソルビシンを比較する試験	終了報告	