西暦2025年度 第2回 東京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:2025年5月26日 (月) 16:00 ~ 16:34 場所:20cmによるテレビ会議開催 出席者:山内、齋藤、梅田、絹巻、織田、石川、室野、三井、山梨、阿部、加藤、古田、谷水 (下記治験における●の部分は、治験依頼者または自ら治験を実施する者の求めにより知的財産権を侵害する恐れがあるとしてマスキングしたものである。)

整理番号	治験依頼者	治験概要	審議事項	申請日	内容	結果	指摘事項等	備考
2025011-11X	株式会社 新日本科学PPD	ONC201・H3K27M 変異を有す るびまん性神経膠腫・第3相	01新規申請	2025-04-30	新規申請	修正の上 承認	説明文書・同意文書につい て、当日提出された修正案 のとおり修正すること。	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2025010-11X	MSD株式会社	MK-7962・肺動脈性肺高血圧症 ・第2相	01新規申請	2025-04-30	新規申請	承認	_	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2025009-11Y	株式会社MICIN	MCN-009・過敏性腸症候群・ 検証試験	24「修正の上で承認」の 修正報告	2025-05-07		-	_	-
2025007-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	Aficamten(CK-3773274)· 症候性非閉塞性肥大型心筋症·第3相	24「修正の上で承認」の 修正報告	2025-05-07		-	_	-
2024030-11DY	加藤 元博	MB-002・PT-CYを用いたHLA 半合致移植が困難な患者・第2 相	12安全性情報等	2025-04-30	その他(添付文書(リツキサン)第13版2025年3月改訂)	承認	-	-
2024030-11DY	加藤 元博	MB-002・PT-CYを用いたHLA 半合致移植が困難な患者・第2 相	13一部変更	2025-05-01	説明文書・同意文書	承認	_	-
2024030-11DY	加藤 元博	MB-002・PT-CYを用いたHLA 半合致移植が困難な患者・第2 却	14一部変更(軽微)	2025-05-20	治験分担医師追加	承認	_	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2024030-11DY	加藤 元博	MB-002・PT-CYを用いたHLA 半合致移植が困難な患者・第2 却	16継続申請	2025-04-25	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024030-11DY	加藤 元博	17 MB-002・PT-CYを用いたHLA 半合致移植が困難な患者・第2 相	17モニタリング・監査	2025-03-31	モニタリング結果報告書	承認	_	-
2024029-11X	持田製薬株式会社	MD-712・肺高血圧症・第2/3相	12安全性情報等	2025-04-25	個別症例報告	承認	_	-
2024029-11X	持田製薬株式会社	MD-712・肺高血圧症・第2/3相	16継続申請	2025-04-24	治験実施状況報告書	承認	_	_
2024026-11X	日本イーライリリー株式会社	LY3372993・早期アルツハイマ 一病・第3相	12安全性情報等	2025-04-14	個別症例報告	承認	_	_
2024026-11X	日本イーライリリー株式会社	LY3372993・早期アルツハイマ 一病・第3相	12安全性情報等	2025-04-30	個別症例報告	承認	_	-
2024026-11X	日本イーライリリー株式会社	LY3372993・早期アルツハイマ 一病・第3相	13一部変更	2025-04-28	治験分担医師削除 被験者向け説明資料、被験者 の募集の手順(広告等)に関 する資料	承認	-	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2024026-11X	日本イーライリリー株式会社	LY3372993・早期アルツハイマ 一病・第 3 相	13一部変更	2025-05-01	被験者の募集手順(広告等) に関する資料	承認	_	-
2024026-11X	日本イーライリリー株式会社	LY3372993・早期アルツハイマ 一病・第 3 相	16継続申請	2025-04-16	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024025-11Y	ニプロ株式会社	STR03・筋委縮性側索硬化症・ 第2相	16継続申請	2025-04-14	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024024-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-1110・ハンナ型間質性膀胱炎・第2相	13一部変更	2025-04-10	治験実施計画書 説明文書·同意文書	承認	_	-
2024024-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-1110・ハンナ型間質性膀胱炎・第2相	16継続申請	2025-04-07	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024023-11DX	山本 知孝	TY-005・球脊髄性筋萎縮症・ 第2相	13一部変更	2025-04-22	治験実施計画書	承認	_	_
2024023-11DX	山本 知孝	TY-005・球脊髄性筋萎縮症・ 第2相	16継続申請	2025-04-22	治験実施状況報告書	承認	_	_
2024023-11DX	山本 知孝	TY-005・球脊髄性筋萎縮症・ 第2相	17モニタリング・監査	2025-02-14	モニタリング結果報告書	承認	_	-
2024023-11DX	山本 知孝	TY-005・球脊髄性筋萎縮症・ 第2相	17モニタリング・監査	2025-04-08	モニタリング結果報告書	承認	_	-
2024022-11X	MSD株式会社	MK-7962・肺動脈性肺高血圧症 ・第2相	12安全性情報等	2025-04-28	年次報告、措置報告	承認	_	-
2024022-11X	MSD株式会社	MK-7962・肺動脈性肺高血圧症 ・第2相	12安全性情報等	2025-04-30	個別症例報告	承認	_	-
2024022-11X	MSD株式会社	MK-7962·肺動脈性肺高血圧症 ・第2相	14一部変更(軽微)	2025-04-25	治験分担医師削除	承認	_	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2024022-11X	MSD株式会社	MK-7962・肺動脈性肺高血圧症 ・第2相	16継続申請	2025-04-25	治験実施状況報告書	承認	_	_
2024019-11DX	黒川 峰夫	NPC-12・後天性慢性赤芽球癆 ・第3相	12安全性情報等	2025-04-15	個別症例報告、研究報告	承認	_	
2024019-11DX	黒川 峰夫	NPC-12・後天性慢性赤芽球癆 ・第3相	14一部変更(軽微)	2025-04-15	治験分担医師追加・削除	承認	_	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2024019-11DX	黒川 峰夫	NPC-12・後天性慢性赤芽球癆 ・第3相	16継続申請	2025-04-15	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024018-11Z	BioMarin Pharmaceutical Japan 株式会社	第4相	11重篤な有害事象等	2025-04-28	当院有害事象(1)	承認	_	-
2024018-11Z	BioMarin Pharmaceutical Japan 株式会社	第4相	11重篤な有害事象等	2025-04-28	当院有害事象(1)	承認	_	-
2024018-11Z	BioMarin Pharmaceutical Japan 株式会社	第4相	11重篤な有害事象等	2025-04-30	当院有害事象(1)	承認	_	-
2024018-11Z	BioMarin Pharmaceutical Japan 株式会社	第4相	11重篤な有害事象等	2025-04-30	当院有害事象(1)	承認	_	-
2024018-11Z	BioMarin Pharmaceutical Japan 株式会社	第4相	16継続申請	2025-04-12	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024017-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	ARGX-113 PH20 SC・特発性 炎症性筋疾患・第III相	12安全性情報等	2025-04-08	個別症例報告	承認	_	-
2024017-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	ARGX-113 PH20 SC・特発性 炎症性筋疾患・第III相	12安全性情報等	2025-04-30	個別症例報告	承認	_	-
2024017-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	ARGX-113 PH20 SC・特発性 炎症性筋疾患・第III相	13一部変更	2025-04-28	治験実施計画書 説明文書・同意文書 治験薬概要書又は治験使用薬 に係る最新の科学的知見を記 載した文書 HAQ-D1	承認	_	-
2024017-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	ARGX-113 PH20 SC・特発性 炎症性筋疾患・第III相	16継続申請	2025-04-28	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024016-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	IBI343・局所進行切除不能又は 転移性の胃腺癌又は食道胃接合 部腺癌・第3相	16継続申請	2025-04-14	治験実施状況報告書	承認	_	-

整理番号	治験依頼者	治験概要	審議事項	申請日	内容	結果	指摘事項等	備考
2024015-11X	日本メダック株式会社	Treosulfan・PBSCTが計画され ている患者・第I/II相	12安全性情報等	2025-04-09	個別症例報告	承認	_	-
2024015-11X	日本メダック株式会社	Treosulfan・PBSCTが計画され ている患者・第I/II相	16継続申請	2025-04-14	治験実施状況報告書	承認	_	_
2024014-11Y	iHeart Japan株式会社	IHJ-301・拡張型心筋症・第 1	16継続申請	2025-04-17	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024013-11X	株式会社新日本科学PPD	zanidatamab (ZW25またはJZP598)・進行性 HER2陽性胆道癌・第3相	12安全性情報等	2025-04-11	個別症例報告	承認	_	-
2024013-11X	株式会社新日本科学PPD	zanidatamab (ZW25またはJZP598)・進行性 HER2陽性胆道癌・第3相	12安全性情報等	2025-04-23	個別症例報告	承認	_	-
2024013-11X	株式会社新日本科学PPD	zanidatamab (ZW25またはJZP598)・進行性 HER2陽性胆道癌・第3相	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024012-11DX	太田 実紀	NTX-083・第 1 相	16継続申請	2025-05-01	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024012-11DX	太田 実紀	NTX-083・第 1 相	17モニタリング・監査	2025-04-16	モニタリング結果報告書	承認	_	-
2024011-11X	アッヴィ合同会社	ABBV-GMAB- 3013 (Epcoritamab)・未治療 の濾胞性リンパ腫・第3相 ABBV-GMAB-	12安全性情報等	2025-04-21	個別症例報告、最新の科学的 知見を記載した文書	承認	_	_
2024011-11X	アッヴィ合同会社	3013 (Epcoritamab)・未治療 の濾胞性リンパ腫・第3相 ABBV-GMAB-	14一部変更(軽微)	2025-05-01	治験分担医師削除	承認	_	-
2024011-11X	アッヴィ合同会社	ABBV-GMAB- 3013 (Epcoritamab)・未治療 の濾胞性リンパ腫・第3相	16継続申請	2025-04-14	治験実施状況報告書	承認	-	-
2024010-11Y	ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ株式会社	JCAR017・再発又は難治性の 大細胞型B細胞リンパ腫・第3相	12安全性情報等	2025-04-04	個別症例報告	承認	_	-
2024010-11Y	ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ株式会社	JCAR017・再発又は難治性の 大細胞型B細胞リンパ腫・第3相	12安全性情報等	2025-04-18	個別症例報告	承認	_	-
2024010-11Y	ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ株式会社	JCAR017・再発又は難治性の 大細胞型B細胞リンパ腫・第3相	12安全性情報等	2025-04-25	年次報告	承認	_	-
2024010-11Y	ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ株式会社	大細胞型B細胞リンパ腫・第3相	16継続申請	2025-04-22	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024009-11X	ノバルティス ファーマ株式会社	VAY736・全身性エリテマトー デス・第3相	16継続申請	2025-04-16	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024008-11X	日本臨床研究オペレーションズ 株式会社	Seralutinib· 肺動脈性肺高血圧 症·第3相	16継続申請	2025-04-16	治験実施状況報告書	承認		-
2024007-11Y	持田製薬株式会社	dMD-003・転移性肝臓癌・医療 機器(クラスIV)	16継続申請	2025-04-22	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024004-11X	五稜化薬株式会社	GCP-002(EP-HMRG)・食道癌 ・前期第2相	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認		_
2024003-11X	日本ベーリンガーインゲルハイ ム株式会社	BI 655130(スペソリマブ)・ 化膿性肝腺炎・第II/III相	14一部変更(軽微)	2025-04-02	治験分担医師削除	承認		利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2024003-11X	日本ベーリンガーインゲルハイ ム株式会社	化膿性肝腺炎・第Ⅱ/Ⅲ相	16継続申請	2025-04-01	治験実施状況報告書	承認	_	-
2024002-11X	日本イーライリリー株式会社	LY3954068・早期症候性アルツ ハイマー病・第1相	12安全性情報等	2025-04-25	個別症例報告	承認	_	-
2024002-11X	日本イーライリリー株式会社	LY3954068・早期症候性アルツ ハイマー病・第1相	13一部変更	2025-04-22	治験分担医師所属変更、被験 者への支払に関する資料	承認	_	-
2024002-11X	日本イーライリリー株式会社	LY3954068・早期症候性アルツ ハイマー病・第1相	16継続申請	2025-04-17	治験実施状況報告書	承認		_
2023029-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	ARGX 113 PH20 SC・特発性炎 症性筋疾・第 2 / 3 相	12安全性情報等	2025-04-08	個別症例報告	承認	_	-
2023029-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	ARGX 113 PH20 SC・特発性炎 症性筋疾・第 2/3 相	12安全性情報等	2025-04-30	個別症例報告	承認		
2023029-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	ARGX 113 PH20 SC・特発性炎 症性筋疾・第 2/3 相	16継続申請	2025-04-21	治験実施状況報告書	承認	-	-
2023028-11Y	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	Axicabtagene Ciloleucel・Axicabtagene Ciloleucelの適応症・第3相	12安全性情報等	2025-04-07	個別症例報告	承認		-
2023028-11Y	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	Axicabtagene Ciloleucel・Axicabtagene Ciloleucelの適応症・第3相	13一部変更	2025-04-18	治験薬概要書又は治験使用薬 に係る最新の科学的知見を記 載した文書 治験分担医師追加・削除	承認	_	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2023028-11Y	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	Axicabtagene Ciloleucel・Axicabtagene Ciloleucelの適応症・第3相	13一部変更	2025-05-08	治験責任医師変更、治験分担 医師削除、説明・同意文書( 本体、妊娠パートナー)、治 験参加カード	承認	_	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2023028-11Y	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	Axicabtagene Ciloleucel・Axicabtagene Ciloleucelの適応症・第3相	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認	_	-
2023027-11X	ノバルティス ファーマ株式会社	LNP023・非典型溶血性尿毒症 症候群・第3相	12安全性情報等	2025-04-10	個別症例報告	承認		-
2023027-11X	ノバルティス ファーマ株式会社	LNP023・非典型溶血性尿毒症 症候群・第3相	16継続申請	2025-04-24	治験実施状況報告書	承認	_	-
2023026-11X	ニプロ株式会社	WBCRRD / SPB-KT・持続的血液浄化療法(CBP)を施行する 患者・第3相	16継続申請	2025-04-17	治験実施状況報告書	承認	_	-
2023025-11X	協和キリン株式会社	KHK4951・加齢黄斑変性・第2 相	12安全性情報等	2025-04-23	個別症例報告	承認	_	-
2023025-11X	協和キリン株式会社	KHK4951・加齢黄斑変性・第2 相	13一部変更	2025-04-25	治験実施計画書、説明文書・ 同意文書、被験者IDカード、 eDiary患者ユーザーガイド	承認	_	_
2023025-11X	協和キリン株式会社	KHK4951・加齢黄斑変性・第2 相	16継続申請	2025-04-25	治験実施状況報告書	承認	-	-
2023025-11X	協和キリン株式会社	KHK4951・加齢黄斑変性・第2   相	26その他の報告	2025-04-22		_	_	-
2023024-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-7475、ONO-4538・膵が ん・第1相	12安全性情報等	2025-04-25	個別症例報告	承認	_	-
2023024-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-7475、ONO-4538・膵が ん・第1相	13一部変更	2025-04-25	説明文書・同意文書	承認	_	-
2023024-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-7475、ONO-4538・膵が ん・第1相	16継続申請	2025-04-15	治験実施状況報告書	承認	_	-
2023023-11DX	松田 和樹	TM5614・全身性強皮症に伴う	16継続申請	2025-04-17	治験実施状況報告書	承認	_	_
	l	間質性肺疾患・第2相		I	1			ı

整理番号	治験依頼者	治験概要	審議事項	申請日	内容	結果	指摘事項等	備考
		四級(M.安 SK-5307・ 先端巨大症及び下垂	16継続申請		治験実施状況報告書		田順尹吳寸	川村方
	株式会社三和化学研究所	体性巨人症・第2/3相 AMG 103・B細胞性急性リンパ		2025-04-16		承認	_	_
2023021-11DX	加藤 元博	芽球性白血病・第2相 AMG 103・B細胞性急性リンパ	12安全性情報等	2025-04-25	個別症例報告	承認	_	_
2023021-11DX	加藤 元博	芽球性白血病・第2相	12安全性情報等	2025-04-25	個別症例報告	承認	_	-
2023021-11DX	加藤 元博	AMG 103・B細胞性急性リンパ 芽球性白血病・第2相	14一部変更(軽微)	2025-05-20	治験分担医師追加・削除	承認	_	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2023021-11DX	加藤 元博	AMG 103・B細胞性急性リンパ 芽球性白血病・第2相	16継続申請	2025-04-25	治験実施状況報告書	承認	_	_
2023021-11DX	加藤 元博	AMG 103・B細胞性急性リンパ 芽球性白血病・第2相	17モニタリング・監査	2025-04-09	モニタリング結果報告書	承認	_	-
2023020-11Y	株式会社CureApp	CA-NASH・非アルコール性脂 肪肝炎・第3相	16継続申請	2025-04-08	治験実施状況報告書	承認	_	-
2023018-11DX	高見 浩数	ONO-4059・中枢神経系原発悪 性リンパ腫・第2相	12安全性情報等	2025-04-17	個別症例報告	承認	_	-
2023018-11DX	高見 浩数	で 第2名 ONO-4059・中枢神経系原発悪 性リンパ腫・第2相	13一部変更	2025-04-17	治験実施計画書 説明文書・同意文書 2024年度後期定期モニタリン グのフィードバック	承認	_	-
2023018-11DX	高見 浩数	ONO-4059・中枢神経系原発悪 性リンパ腫・第2相	16継続申請	2025-04-17	治験実施状況報告書	承認	_	-
2023016-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	fidrisertib(IPN60130)· 進行性骨化性線維異形成・第2相	13一部変更	2025-04-25	治験実施計画書 説明文書・同意文書 治験薬概要書又は治験使用薬 に係る最新の科学的知見を記 載した文書 患者用緊急連絡およびIDカー ド	承認	-	-
2023016-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	fidrisertib(IPN60130)・進行 性骨化性線維異形成・第2相	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認	_	-
2023015-11X	メドペイス・ジャパン株式会社	Encaleret・常染色体顕性(優性 )低カルシウム血症 1 型・第3 相	16継続申請	2025-04-14	治験実施状況報告書	承認	_	-
2023012-11Y	サウンドウェーブイノベーショ ン株式会社	LB-1・早期アルツハイマー病・ 第3相	11重篤な有害事象等	2025-05-19	当院有害事象(1)	承認	_	_
2023012-11Y	サウンドウェーブイノベーション株式会社		11重篤な有害事象等	2025-05-19	当院有害事象(1)	承認	_	-
2023012-11Y	サウンドウェーブイノベーション株式会社		16継続申請	2025-04-17	治験実施状況報告書	承認	_	-
2023011-11X	バイエル薬品株式会社	BAY 86-5321・網膜静脈閉塞に	12安全性情報等	2025-04-22	個別症例報告	承認	_	_
2023011-11X		よる黄斑浮腫・第3相 BAY 86-5321・網膜静脈閉塞に	12安全性情報等	2025-04-24	個別症例報告	承認	_	_
2023011-11X	   バイエル薬品株式会社	よる黄斑浮腫・第3相 BAY 86-5321・網膜静脈閉塞に	16継続申請	2025-04-10	治験実施状況報告書	承認	_	_
	大鵬薬品工業株式会社	よる黄斑浮腫・第3相 Domvanalimab(AB154), Zimberelimab(AB122)・胃腺癌 ,食道胃接合部腺癌及び食道腺	12安全性情報等	2025-04-15	個別症例報告	承認	_	-
2023010-11X	大鵬薬品工業株式会社	<del>癌・第3相</del> Domvanalimab(AB154), Zimberelimab(AB122)・胃腺癌 ,食道胃接合部腺癌及び食道腺 癌・第3相	12安全性情報等	2025-04-22	個別症例報告	承認	_	-
2023010-11X	大鵬薬品工業株式会社	Domvanalimab(AB154), Zimberelimab(AB122)・胃腺癌 ,食道胃接合部腺癌及び食道腺 癌・第3相	12安全性情報等	2025-04-25	個別症例報告	承認	-	-
2023010-11X	大鵬薬品工業株式会社	Domvanalimab(AB154), Zimberelimab(AB122)・胃腺癌 ,食道胃接合部腺癌及び食道腺 癌・第3相	16継続申請	2025-04-16	治験実施状況報告書	承認	_	-
2023009-11DX	曾根 献文	MK-3475・治癒切除不能進行・ 再発卵巣扁平上皮癌・第2相	12安全性情報等	2025-04-28	個別症例報告	承認	_	-
2023009-11DX	曾根 献文	MK-3475・治癒切除不能進行・ 再発卵巣扁平上皮癌・第2相	14一部変更(軽微)	2025-05-21	治験分担医師追加・削除	承認	_	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2023009-11DX	曾根 献文	MK-3475・治癒切除不能進行・ 再発卵巣扁平上皮癌・第2相	16継続申請	2025-04-28	治験実施状況報告書	承認	_	-
2023008-11X	中外製薬株式会社	オビヌツズマブ・全身性エリテマトーデス・第3相	12安全性情報等	2025-04-09	個別症例報告	承認	_	-
2023008-11X	中外製薬株式会社	オビヌツズマブ・全身性エリテマトーデス・第3相	13一部変更	2025-04-28	被験者の募集手順(広告等) に関する資料	承認	_	_
2023008-11X	中外製薬株式会社	オビヌツズマブ・全身性エリテマトーデス・第3相	16継続申請	2025-04-14	治験実施状況報告書	承認	_	-
2023005-11X	MSD株式会社	MK-7962・肺動脈性肺高血圧症 ・第3相	11重篤な有害事象等	2025-05-13	当院有害事象(1)	承認	_	-
2023005-11X	MSD株式会社	MK-7962・肺動脈性肺高血圧症 ・第3相	11重篤な有害事象等	2025-05-15	当院有害事象(2)	承認	_	-
2023005-11X	MSD株式会社	・ 第3相 MK-7962・肺動脈性肺高血圧症 ・ 第3相	11重篤な有害事象等	2025-05-20	当院有害事象(3)	承認	_	_
2023005-11X	MSD株式会社	MK-7962・肺動脈性肺高血圧症	12安全性情報等	2025-04-30	個別症例報告、年次報告	承認	_	_
	MSD株式会社	・第3相 MK-7962・肺動脈性肺高血圧症	16継続申請	2025-04-16	治験実施状況報告書	承認	_	_
2023004-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株	・第3相 Ziltivekimab・心不全・第3相	12安全性情報等	2025-04-16	個別症例報告	承認	_	_
2023004-11X	式会社 ノボ ノルディスク ファーマ株	Ziltivekimab・心不全・第3相	13一部変更	2025-04-22	被験者マテリアル	承認	_	_
2023004-11X	式会社 ノボ ノルディスク ファーマ株	Ziltivekimab・心不全・第3相	16継続申請	2025-04-22	治験実施状況報告書	承認	_	_
	式会社	AZD2693・非肝硬変非アルコー		2025-04-22				_
	アストラゼネカ株式会社	ル性脂肪肝炎・第2b相 AZD2693・非肝硬変非アルコー	12安全性情報等	-	個別症例報告	承認		-
2023002-11X 2023001-11X		ル性脂肪肝炎・第2b相 BI 655130 (スペソリマブ)・化	14-部変更(軽微)	2025-04-14	治験実施状況報告書 治験分担医師削除	承認 承認 承認	<del>-</del>	ー 利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は
	ム株式会社 日本ベーリンガーインゲルハイ	膿性汗腺炎・第2b/3相 BI 655130 (スペソリマブ)・化				-		それに従うこと。
2023001-11X	ム株式会社	膿性汗腺炎・第2b/3相 HeadG2・初発IDH野生型低悪	16継続申請	2025-04-01	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022029-11DY	高見 浩数	性度神経膠腫·第2相	16継続申請	2025-04-10	治験実施状況報告書	承認	_	-

整理番号	治験依頼者	治験概要	審議事項	申請日	内容	結果	指摘事項等	備考
2022027-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株 式会社	NN9838・過体重又は肥満・第3   #8	12安全性情報等	2025-03-19	個別症例報告、研究報告	承認	_	-
2022027-11X		NN9838・過体重又は肥満・第3 相	12安全性情報等	2025-04-03	個別症例報告	承認	_	-
2022027-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株 式会社	NN9838・過体重又は肥満・第3 相	16継続申請	2025-04-17	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022025-11DX	鈴木 伸三	ONO-4538・切除不能進行・再 発胃癌・第2相	12安全性情報等	2025-04-16	措置報告	承認	_	-
2022025-11DX	鈴木 伸三	ONO-4538・切除不能進行・再 発胃癌・第2相	12安全性情報等	2025-04-16	個別症例報告	承認	_	-
2022025-11DX	鈴木 伸三	ONO-4538・切除不能進行・再 発胃癌・第2相	14一部変更(軽微)	2025-05-13	治験分担医師削除	承認	_	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2022025-11DX	鈴木 伸三	ONO-4538・切除不能進行・再 発胃癌・第2相	16継続申請	2025-04-15	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022022-11Y	ボストン・サイエンティフィッ クジャパン株式会社	BSJ018A・胃十二指腸閉塞症	16継続申請	2025-04-23	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022021-11X	IQVIAサービシーズ ジャパン株 式会社	E2814, BAN2401(レカネマブ) ・優性遺伝性アルツハイマー病 ・第2/3相	16継続申請	2025-04-23	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022019-11X	武田薬品工業株式会社	TAK-341・多系統萎縮症・第2 相	16継続申請	2025-04-28	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022016-11X	ユーシービージャパン株式会社	Dapirolizumab pegol (CDP7657)・全身性エリテマト ーデス・第3相	12安全性情報等	2025-04-18	個別症例報告	承認	_	-
2022016-11X	ユーシービージャパン株式会社	Dapirolizumab pegol (CDP7657)・全身性エリテマト ーデス・第3相	16継続申請	2025-04-10	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022014-11X	ノバルティスファーマ株式会社	LNP023・aHUS・第3相	12安全性情報等	2025-04-10	個別症例報告	承認	_	-
2022014-11X	ノバルティスファーマ株式会社	***	16継続申請	2025-04-24	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022012-11DY	脇 嘉代	DKD-ET・2型糖尿病・検証的 試験	16継続申請	2025-04-10	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022012-11DY		DKD-ET・2型糖尿病・検証的 試験	17モニタリング・監査	2025-04-17	モニタリング結果報告書	承認	_	-
2022011-11X	ブリストル・マイヤーズスクイ ブ株式会社	大型心筋症・第3相	12安全性情報等	2025-04-22	個別症例報告	承認	_	-
2022011-11X	ブリストル・マイヤーズスクイ ブ株式会社	mavacamten・症候性閉塞性肥 大型心筋症・第3相	16継続申請	2025-04-15	治験実施状況報告書	承認	_	_
2022010-11DX	藤城 光弘	MIKE-1・膵がん・1/2相	11重篤な有害事象等	2025-04-23	当院有害事象(3)	承認	_	_
2022010-11DX	藤城 光弘	MIKE-1・膵がん・1/2相	11重篤な有害事象等	2025-05-08	当院有害事象(1)	承認	_	-
2022010-11DX	藤城 光弘	MIKE-1・膵がん・1/2相	11重篤な有害事象等	2025-05-09	当院有害事象(3)	承認	_	-
2022010-11DX	藤城 光弘	MIKE-1・膵がん・1/2相	11重篤な有害事象等	2025-05-15	当院有害事象(1)	承認	_	-
2022010-11DX	藤城 光弘	MIKE-1・膵がん・1/2相	11重篤な有害事象等	2025-05-20	当院有害事象(2)	承認	_	-
2022010-11DX	藤城 光弘	MIKE-1・膵がん・1/2相	12安全性情報等	2025-04-28	その他(ジェムザール(ゲム シタビン)電子添文改訂のお 知らせ)	承認	_	-
2022010-11DX	藤城 光弘	MIKE-1・膵がん・1/2相	13一部変更	2025-05-01	説明文書・同意文書	承認	_	-
2022010-11DX	藤城 光弘	MIKE-1・膵がん・1/2相	16継続申請	2025-04-24	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022009-11X	アストラゼネカ株式会社	Anifrolumab・既存治療で効果 不十分な全身性エリテマトーデ ス・第3相	12安全性情報等	2025-04-09	個別症例報告	承認	_	-
2022009-11X	アストラゼネカ株式会社	Anifrolumab・既存治療で効果 不十分な全身性エリテマトーデ ス・第3相	16継続申請	2025-04-08	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022006-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538・イピリムマブ・治 癒切除不能な進行・再発の胃癌 ・第3相	12安全性情報等	2025-04-07	個別症例報告	承認	_	-
2022006-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538・イビリムマブ・治 癒切除不能な進行・再発の胃癌 ・第3相	12安全性情報等	2025-04-10	個別症例報告	承認	_	-
2022006-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538・イピリムマブ・治 癒切除不能な進行・再発の胃癌 ・第3相	12安全性情報等	2025-04-10	個別症例報告	承認	_	-
2022006-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538・イピリムマブ・治 癒切除不能な進行・再発の胃癌 ・第3相	12安全性情報等	2025-04-14	措置報告	承認	_	-
2022006-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538・イピリムマブ・治 癒切除不能な進行・再発の胃癌 ・第3相	12安全性情報等	2025-04-22	個別症例報告	承認	_	-
2022006-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538・イピリムマブ・治 癒切除不能な進行・再発の胃癌 ・第3相	12安全性情報等	2025-04-24	個別症例報告	承認	_	-
2022006-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538・イピリムマブ・治 癒切除不能な進行・再発の胃癌 ・第3相	16継続申請	2025-04-16	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022005-11X	日本イーライリリー株式会社	LY3002813・アルツハイマー病 ・第3相	12安全性情報等	2025-04-07	個別症例報告	承認	-	-
2022005-11X	日本イーライリリー株式会社	LY3002813・アルツハイマー病 ・第3相	12安全性情報等	2025-04-23	個別症例報告	承認	=	-
2022005-11X	日本イーライリリー株式会社	LY3002813・アルツハイマー病 ・第3相	16継続申請	2025-04-22	治験実施状況報告書	承認	_	-
2022002-11Y	ノバルティスファーマ株式会社	CTL019・再発又は難治性の CD19陽性のB細胞性急性リンパ 芽球性白血病/再発又は難治性 のCD19 陽性のびまん性大細胞 型B細胞リンパ腫・第3相b	12安全性情報等	2025-04-10	個別症例報告	承認	_	_
2022002-11Y	ノバルティスファーマ株式会社	CTL019・再発又は難治性の CD19陽性のB細胞性急性リンパ	14一部変更(軽微)	2025-04-21	治験分担医師削除	承認	-	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。

整理番号	治験依頼者	治験概要	審議事項	申請日	内容	結果	指摘事項等	備考
		CTL019・再発又は難治性の						
2022002-11Y	ノバルティスファーマ株式会社	CD19陽性のB細胞性急性リンパ 芽球性白血病/再発又は難治性 のCD19 陽性のびまん性大細胞 型B細胞リンパ腫・第3相b	16継続申請	2025-04-04	治験実施状況報告書	承認	_	-
2021041-11DX	曾根 献文	Niraparib(GSK3985771)・進行 ・再発uLMSおよびBRCA変異 陽性婦人科希少がんにおける全 奏効率の改善・第2相	12安全性情報等	2025-04-28	個別症例報告、措置報告	承認	-	-
2021041-11DX	曾根 献文	Niraparib(GSK3985771)・進行 ・再発uLMSおよびBRCA変異 陽性婦人科希少がんにおける全 奏効率の改善・第2相	14一部変更(軽微)	2025-05-21	治験分担医師追加・削除	承認	-	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2021041-11DX	曾根 献文	Niraparib(GSK3985771)・進行 ・再発uLMSおよびBRCA変異 陽性婦人科希少がんにおける全 奏効率の改善・第2相	16継続申請	2025-04-28	治験実施状況報告書	承認	-	-
2021040-11X	ユーシービージャパン株式会社	UCB4940・中等度から重度の 化膿性汗腺炎・第3相	16継続申請	2025-04-24	治験実施状況報告書	承認	_	-
2021036-11DX	石原 聡一郎	パクリタキセル・大腸癌・第2相	11重篤な有害事象等	2025-04-24	当院有害事象(2)	承認	_	-
2021036-11DX	石原 聡一郎	パクリタキセル・大腸癌・第2	16継続申請	2025-04-24	治験実施状況報告書	承認	_	-
2021033-11X	中外製薬株式会社	RO5072759・ループス腎炎・	12安全性情報等	2025-04-09	個別症例報告	承認	_	_
2021033-11X	    中外製薬株式会社	第3相 RO5072759・ループス腎炎・	16継続申請	2025-04-14	治験実施状況報告書	承認	_	_
2021028-11X	ブリストル・マイヤーズスクイ	第3相 BMS-986256・活動性全身性エ	16継続申請	2025-04-16	治験実施状況報告書	承認		_
	ブ株式会社 バイエル薬品株式会社	リテマトーデス・第2相 BAY 94-8862・非糖尿病性慢性	12安全性情報等	2025-04-10	個別症例報告	承認	_	_
		腎臓病・第3相 BAY 94-8862・非糖尿病性慢性		-				_
	バイエル薬品株式会社	腎臓病・第3相 BAY 94-8862・非糖尿病性慢性	12安全性情報等	2025-04-25	個別症例報告	承認	_	
	バイエル薬品株式会社	腎臓病・第3相 AGN-193408 SR・眼圧下降作	16継続申請	2025-04-11	治験実施状況報告書 被験者の募集の手順(広告等	承認	_	_
	アッヴィ合同会社	用・第1/2相 AGN-193408 SR・眼圧下降作	13一部変更	2025-04-28	)に関する資料	承認		-
2021025-11X	アッヴィ合同会社	用・第1/2相 Ziltivekimab・心血管疾患を有	16継続申請	2025-03-31	治験実施状況報告書	承認	_	-
2021024-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株 式会社	し、かつ慢性腎臓病及び全身性 炎症(hs-CRPが2 mg/L以上) を合併している患者における主 要心血管イベント(心血管死、 心筋梗塞、脳卒中)の発症抑制 ・第3相	12安全性情報等	2025-04-04	個別症例報告	承認	-	-
2021024-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株 式会社	Zitivekimab・心血管疾患を有 し、かつ慢性腎臓病及び全身性 炎症(hs-CRPが2mg/L以上) を合併している患者における主 要心血管イベント(心血管死、 心筋梗塞、脳卒中)の発症抑制	13一部変更	2025-04-22	治験実施計画書 説明文書・同意文書 被験者マテリアル(ヘルスト ラッカー、ZEUSニュースレタ 一)	承認	-	-
2021024-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株 式会社	・第3相 Zitivekimab・心血管疾患を有 し、かつ慢性腎臓病及び全身性 炎症(hs-CRPが2 mg/L以上) を合併している患者における主 要心血管イベント(心血管死、 心筋梗塞、脳卒中)の発症抑制 ・第3相	16継続申請	2025-04-22	治験実施状況報告書	承認	-	-
2021023-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-7913、ONO-4538・遠隔 転移を有する膵がん・第1相	13一部変更	2025-04-25	治験実施計画書	承認	_	-
2021023-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-7913、ONO-4538・遠隔 転移を有する膵がん・第1相	16継続申請	2025-04-09	治験実施状況報告書	承認	_	-
2021017-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	TransCon PTH (ACP-014) · 副 甲状腺機能低下症 · 第3相	12安全性情報等	2025-04-08	個別症例報告	承認	_	-
2021017-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	TransCon PTH (ACP-014)・副 甲状腺機能低下症・第3相	12安全性情報等	2025-04-21	個別症例報告	承認	_	-
2021017-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	TransCon PTH (ACP-014)・副 甲状腺機能低下症・第3相	12安全性情報等	2025-04-28	個別症例報告	承認	_	-
2021017-11X	ICONクリニカルリサーチ合同 会社	TransCon PTH (ACP-014)・副 甲状腺機能低下症・第3相 PURGS - 簽養線性側表頭化症	16継続申請	2025-04-14	治験実施状況報告書	承認	-	_
2021012-11X	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	・第3相	12安全性情報等	2025-04-23	個別症例報告	承認	_	_
2021012-11X	ハ・I オンエン・シャハン株式会 社	BIIB067・筋委縮性側案硬化症 ・第3相	16継続申請	2025-04-14	治験実施状況報告書	承認	_	_
2021009-11Y	Heartseed株式会社	HS-001・重症心不全患者に対 する心機能の回復・ 1/2相	12安全性情報等	2025-04-14	年次報告	承認	-	-
2021009-11Y	Heartseed株式会社	HS-001・重症心不全患者に対する心機能の回復・1/2相	16継続申請	2025-04-09	治験実施状況報告書	承認	_	-
2021007-11X	ノバルティス ファーマ株式会社	ACZ885・成人発症スチル病・ 第3相	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認	_	-
2021006-11Y	シミック株式会社	AG11040106R・初発大腿骨近 位部骨折を呈し、転倒リスクの 高い大腿骨近位部骨折修復所 受ける骨粗鬆症の女性患者に使 用し、大腿骨近位部二次骨折の 発生率を低減する・ビボタル	14一部変更(軽微)	2025-04-21	治験分担医師削除	承認	=	利益相反アドバイザリー機 関より指示があった場合は それに従うこと。
2021006-11Y	シミック株式会社	本子子を認識する・ビボタル 発信1040106R・初発大腿骨近 位部骨折を呈し、転倒リスクの 高い大腿骨近位部骨折修復術を 受ける骨粗鬆症の女性患者に使 用し、大腿骨近位部二次骨折の 発生率を低減する・ビボタル	16継続申請	2025-04-09	治験実施状況報告書	承認	-	-

整理番号	治験依頼者	治験概要	審議事項	申請日	内容	結果	指摘事項等	備考
正任田勺	/山歌 LD 包 日	Crovalimab (RO7112689)・非	田城尹久	<b>干明日</b>	ri <del>t</del>	和木	1010434	υπ 79
2021004-11X	中外製薬株式会社	典型溶血性尿毒症症候群・第3 相 Crovalimab (RO7112689)・非	12安全性情報等	2025-04-11	個別症例報告	承認	_	-
2021004-11X	中外製薬株式会社	典型溶血性尿毒症症候群・第3 相	12安全性情報等	2025-04-24	年次報告	承認	_	-
2021004-11X	中外製薬株式会社	Crovalimab (RO7112689)・非 典型溶血性尿毒症症候群・第3 相	16継続申請	2025-04-07	治験実施状況報告書	承認	_	_
2021002-11X	ヤンセンファーマ株式会社	JNJ-67896062・肺動脈性肺高 血圧症・第3相	12安全性情報等	2025-04-24	個別症例報告	承認	_	-
2021002-11X	ヤンセンファーマ株式会社	JNJ-67896062・肺動脈性肺高 血圧症・第3相	16継続申請	2025-04-11	治験実施状況報告書	承認	_	-
2020030-11X	小野薬品工業株式会社	ONO- 4059・全身性強皮症・第1相	12安全性情報等	2025-04-24	個別症例報告	承認	_	-
2020030-11X	小野薬品工業株式会社	ONO- 4059・全身性強皮症・第1相	16継続申請	2025-04-10	治験実施状況報告書	承認	_	-
2020029-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株 式会社	NN9535・非アルコール性脂肪 肝炎 ( NASH ) ・第3a相	12安全性情報等	2025-04-18	個別症例報告、研究報告	承認	_	-
2020029-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株 式会社	NN9535・非アルコール性脂肪 肝炎 ( NASH ) ・第3a相	13一部変更	2025-04-22	治験実施計画書 説明文書・同意文書 治験薬概要書又は治験使用薬 に係る最新の科学的知見を記 載した文書	承認	-	-
2020029-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株 式会社	NN9535・非アルコール性脂肪 肝炎 ( NASH ) ・第3a相	16継続申請	2025-04-08	治験実施状況報告書	承認	_	-
2020026-11DX		ONO-4059・原発性眼内悪性リンパ腫の再発抑止・第2相	12安全性情報等	2025-05-01	個別症例報告	承認	-	-
2020026-11DX	田岡 和城	ONO-4059・原発性眼内悪性リンパ腫の再発抑止・第2相	16継続申請	2025-05-01	治験実施状況報告書	承認	_	-
2020014-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538・悪性腫瘍・第2相	12安全性情報等	2025-04-11	個別症例報告、措置報告	承認	_	_
2020014-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538・悪性腫瘍・第2相	12安全性情報等	2025-04-25	個別症例報告	承認	_	_
2020014-11X	    小野薬品工業株式会社	ONO-4538・悪性腫瘍・第2相	13一部変更	2025-04-15	説明文書・同意文書	承認		_
2020014-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538・悪性腫瘍・第2相	16継続申請	2025-04-17	治験実施状況報告書	承認		_
	エーザイ株式会社	BAN2401・プレクリニカルAD	11重篤な有害事象等	2025-05-09	当院有害事象(1)	承認		_
	エーザイ株式会社	・第3相 BAN2401・プレクリニカルAD	11重篤な有害事象等	2025-05-14	当院有害事象(2)	承認	_	_
	エーザイ株式会社	・第3相 BAN2401・プレクリニカルAD	11重馬な有害事象等	2025-05-20	当院有害事象(3)	承認		_
	エーザイ株式会社	・第3相 BAN2401・プレクリニカルAD	12安全性情報等	2025-04-24	個別症例報告、その他(取下	承認		_
-	エーザイ株式会社	・第3相 BAN2401・プレクリニカルAD	13一部変更	2025-04-30	げ) 治験薬投与時間活用に関する	承認	_	_
	エーザイ株式会社	・第3相 BAN2401・プレクリニカルAD	16継続申請	2025-04-30	資料 治験実施状況報告書	承認		_
2020009-11DX		・第3相 パクリタキセル・4型進行胃癌	11重篤な有害事象等	2025-04-28	斗南病院有害事象(1)	承認		国家公務員共済組合連合会
		・第3相 パクリタキセル・4型進行胃癌	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認	_	斗南病院   関東労災病院
		・第3相 パクリタキセル・4型進行胃癌	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認		市立豊中病院
2020009-11DX	71719.3	・第3相 パクリタキセル・4型進行胃癌	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認	_	国家公務員共済組合連合会
2020009-11DX 2020009-11DX		・第3相 パクリタキセル・4型進行胃癌	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認		斗南病院 大阪けいさつ病院
2020009-11DX 2020009-11DX		・第3相 パクリタキセル・4型進行胃癌	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認		日本大学病院
2020009-11DX 2020009-11DX		・第3相 パクリタキセル・4型進行胃癌	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認		市立長浜病院
2020009-11DX 2020009-11DX		・第3相 パクリタキセル・4型進行胃癌	16継続申請 16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認		中 立 長 灰 病 院 兵 庫 県 立 西 宮 病 院
2020009-11DX 2020009-11DX		・第3相 パクリタキセル・4型進行胃癌	16継続申請 16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認 承認		兵庫県立四呂病院 近畿大学奈良病院
2020009-11DX 2020009-11DX		・ <u>第3相</u> パクリタキセル・4型進行胃癌	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書			世
	MSD株式会社	・第3相 MK-7902(E7080)、MK-3475	10継続申請 12安全性情報等	2025-04-24		承認承認	_	-H TT /G NO
	MSD株式会社	・ <u>肝細胞癌・第3相</u> MK-7902(E7080)、MK-3475	16継続申請	2025-04-23	個別症例報告			_
		・肝細胞癌・第3相 ALN-TTR02・心筋症を伴うト	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2023 04-14	治験実施状況報告書	承認	_	_
	株式会社新日本科学PPD	ランスサイレチンアミロイドー シス・第3相 ALN-TTR02・心筋症を伴うト		2025-05-01	当院有害事象(1)	承認	_	-
	株式会社新日本科学PPD	ランスサイレチンアミロイドー シス・第3相 ALN-TTRO2・心筋症を伴うト		2025-05-13	当院有害事象(2)	承認	<del>-</del>	-
2020001-11X	株式会社新日本科学PPD	ランスサイレチンアミロイドー シス・第3相 ALN-TTR02・心筋症を伴うト	12安全性情報等	2025-04-10	個別症例報告	承認	_	-
2020001-11X	株式会社新日本科学PPD	ランスサイレチンアミロイドー シス・第3相 ALN-TTRO2・心筋症を伴うト	12安全性情報等	2025-04-24	個別症例報告	承認	<u> </u>	_
2020001-11X	株式会社新日本科学PPD	ALN-TTRO2・心筋症を伴うト ランスサイレチンアミロイドー シス・第3相	16継続申請	2025-04-30	治験実施状況報告書	承認	_	
2019039-11X	エーザイ株式会社	E7090・薬理試験・第1相	16継続申請	2025-04-21	治験実施状況報告書	承認		_
2019028-11Y	ニプロ株式会社	NP024・虚血性心疾患・第3相	16継続申請	2025-04-01	治験実施状況報告書	承認	_	-
2019027-11X	中外製業株式会社	Atezolizumab・術後肝細胞癌・ 第3相	12安全性情報等	2025-04-08	個別症例報告、その他 (海外 重篤副作用情報の治験実施 療機関への伝達無内の記録 作用報信報の無内の記述の (た開報・音楽) (2025年2月13日 )、過去に伝達済みの安全性 情報に対する変更対比表( 2025年2月7日)、 通ラインリスト 乗り 通うインリスト 無知・重篤	承認	-	_
2019027-11X	中外製薬株式会社	Atezolizumab・術後肝細胞癌・ 第3相	16継続申請	2025-04-08	治験実施状況報告書	承認	_	-
	1	2001¤	<u> </u>	1			<u> </u>	1

整理番号	治験依頼者	治験概要	審議事項	申請日	内容	結果	指摘事項等	備考
2019017-11X	アストラゼネカ株式会社	Durvalumab(MEDI4736)・肝細 胞癌・第3相	16継続申請	2025-04-17	治験実施状況報告書	承認	_	-
2019012-11X	インサイト・バイオサイエンシ ズジャパン合同会社	INCB054828・胆管癌・第3相	16継続申請	2025-04-05	治験実施状況報告書	承認	1	-
2019011-11X	MSD株式会社	MK-3475・肝細胞癌・第3相	12安全性情報等	2025-04-30	個別症例報告	承認	-	_
2019011-11X	MSD株式会社	MK-3475・肝細胞癌・第3相	16継続申請	2025-04-11	治験実施状況報告書	承認	_	-
2019008-11X	アステラス製薬株式会社	IMAB362 · ●●●● · 第2相	12安全性情報等	2025-04-14	個別症例報告	承認	_	-
2019008-11X	アステラス製薬株式会社	IMAB362 · ●●●● · 第2相	12安全性情報等	2025-04-21	個別症例報告	承認	_	-
2019008-11X	アステラス製薬株式会社	IMAB362 · ●●●● · 第2相	12安全性情報等	2025-04-30	個別症例報告	承認	_	-
2019008-11X	アステラス製薬株式会社	IMAB362 · ●●●● · 第2相	16継続申請	2025-04-09	治験実施状況報告書	承認	_	-
2018023-11X	協和キリン株式会社	KHK4827・全身性強皮症・第3 相	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認	_	-
2018017-11Y	インターステム株式会社	CCI・膝関節軟骨欠損症・第I相	16継続申請	2025-04-15	治験実施状況報告書	承認	_	-
2018010-11X	小野窓品工業株式合社	ONO-4538/BMS-936558・肝細 胞がん・第3相	16継続申請	2025-04-10	治験実施状況報告書	承認	_	=
2017009-11X	協和キリン株式会社	KHK4827·●●●●●・ 第1相	16継続申請	2025-04-17	治験実施状況報告書	承認	_	=