

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：Zoomによるテレビ会議開催
出席者：山内、齋藤、横田、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		—	—	—
2024030-110Y	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	—	—
2024030-110Y	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	—	—
2024030-110Y	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	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ー機関より指示があった場合はそれに従うこと。
2024030-110Y	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	16継続申請	2025-04-25	治験実施状況報告書	承認	—	—
2024030-110Y	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	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・ 早期アルツハイマー病・ 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・ 早期アルツハイマー病・ 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・ 早期アルツハイマー病・ 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・ 早期アルツハイマー病・ 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・ 早期アルツハイマー病・ 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・ 筋萎縮性側索硬化症・ 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	—	—
2024023-110X	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	—	—
2024023-110X	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	—	—
2024023-110X	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	—	—
2024023-110X	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	—	—
2024019-110X	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	—	—
2024019-110X	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ー機関より指示があった場合はそれに従うこと。
2024019-110X	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	ボックスソゴ・ 軟骨無形成症・ 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	ボックスソゴ・ 軟骨無形成症・ 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	ボックスソゴ・ 軟骨無形成症・ 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	ボックスソゴ・ 軟骨無形成症・ 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	ボックスソゴ・ 軟骨無形成症・ 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・ PBSTCT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・ PBSTCT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相	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	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	ABBV-GMAB-3013 (Epcoritamab) ・ 未治療の濾胞性リンパ腫・ 第3相	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	JCAR017・ 再発又は難治性の 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 (スベソリマブ) ・ 化膿性肝臓炎・ 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	BI 655130 (スベソリマブ) ・ 化膿性肝臓炎・ 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・ 特発性炎症性筋炎・ 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・ 特発性炎症性筋炎・ 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・ 特発性炎症性筋炎・ 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・ 肺がん・ 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・ 肺がん・ 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・ 肺がん・ 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間質性肺炎患・ 第2相	16継続申請	2025-04-17	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
2023022-11X	株式会社三和化学研究所	SK-5307： 先端巨大症及び下亜体性巨人症・ 第2/3相	16継続申請	2025-04-16	治験実施状況報告書	承認	—	—
2023021-110X	加藤 元博	AMG 103： B細胞性急性リンパ芽球性白血病・ 第2相	12安全性情報等	2025-04-25	個別症例報告	承認	—	—
2023021-110X	加藤 元博	AMG 103： B細胞性急性リンパ芽球性白血病・ 第2相	12安全性情報等	2025-04-25	個別症例報告	承認	—	—
2023021-110X	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ー機関より指示があった場合はそれに従うこと。
2023021-110X	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	—	—
2023021-110X	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	—	—
2023018-110X	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	—	—
2023018-110X	高見 浩数	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	—	—
2023018-110X	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	メドベイス・ 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	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	LB-1： 早期アルツハイマー病・ 第3相	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： 網膜静脈閉塞による黄斑浮腫・ 第3相	12安全性情報等	2025-04-22	個別症例報告	承認	—	—
2023011-11X	バイエル薬品株式会社	BAY 86-5321： 網膜静脈閉塞による黄斑浮腫・ 第3相	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	BAY 86-5321： 網膜静脈閉塞による黄斑浮腫・ 第3相	16継続申請	2025-04-10	治験実施状況報告書	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	2025-04-15	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	2025-04-22	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	—	—
2023009-110X	曾根 献文	MK-3475： 治療切除不能進行・ 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	—	—
2023009-110X	曾根 献文	MK-3475： 治療切除不能進行・ 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ー機関より指示があった場合はそれに従うこと。
2023009-110X	曾根 献文	MK-3475： 治療切除不能進行・ 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	オビヌツスマブ・ 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	オビヌツスマブ・ 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	オビヌツスマブ・ 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	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・ 第3相	12安全性情報等	2025-04-30	個別症例報告、 年次報告	承認	—	—
2023005-11X	MSD株式会社	MK-7962： 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	—	—
2023004-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	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	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	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	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	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	—	—
2023002-11X	アストラゼネカ株式会社	AZD2693： 非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎・ 第2b相	12安全性情報等	2025-04-11	個別症例報告	承認	—	—
2023002-11X	アストラゼネカ株式会社	AZD2693： 非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎・ 第2b相	16継続申請	2025-04-14	治験実施状況報告書	承認	—	—
2023001-11X	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	BI 655130 (スペンソリマブ)： 化膿性汗腺炎・ 第2b/3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ー機関より指示があった場合はそれに従うこと。
2023001-11X	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	BI 655130 (スペンソリマブ)： 化膿性汗腺炎・ 第2b/3相	16継続申請	2025-04-01	治験実施状況報告書	承認	—	—
2022029-110Y	高見 浩数	HeadG2： 初発IDH野生型低悪性度神経膠腫・ 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相	12安全性情報等	2025-03-19	個別症例報告、研究報告	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	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	—	—
2022025-110X	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	—	—
2022025-110X	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	—	—
2022025-110X	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	治験分担当医師削除	承認	—	利益相反アドバイザー機関より指示があった場合はそれに従うこと。
2022025-110X	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	LNP023・ aHUS・ 第3相	16継続申請	2025-04-24	治験実施状況報告書	承認	—	—
2022012-110Y	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	—	—
2022012-110Y	脇 嘉代	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	mavacamten・ 症候性閉塞性肥大型心筋症・ 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	—	—
2022010-110X	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	—	—
2022010-110X	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	—	—
2022010-110X	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	—	—
2022010-110X	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	—	—
2022010-110X	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	—	—
2022010-110X	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	—	—
2022010-110X	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	—	—
2022010-110X	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	2025-04-07	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	2025-04-14	措置報告	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	2025-04-22	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	2025-04-24	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	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	14一部変更(軽微)	2025-04-21	治験分担当医師削除	承認	—	利益相反アドバイザ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
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	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	バクリタキセル・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	バクリタキセル・大腸癌・第2相	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・第3相	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	RO5072759・ループス腎炎・第3相	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・マイヤーズスクイブ株式会社	BMS-986256・活動性全身性エリテマトーデス・第2相	16継続申請	2025-04-16	治験実施状況報告書	承認	—	—
2021027-11X	バイエル薬品株式会社	BAY 94-8862・非糖尿病性慢性腎臓病・第3相	12安全性情報等	2025-04-10	個別症例報告	承認	—	—
2021027-11X	バイエル薬品株式会社	BAY 94-8862・非糖尿病性慢性腎臓病・第3相	12安全性情報等	2025-04-25	個別症例報告	承認	—	—
2021027-11X	バイエル薬品株式会社	BAY 94-8862・非糖尿病性慢性腎臓病・第3相	16継続申請	2025-04-11	治験実施状況報告書	承認	—	—
2021025-11X	アッヴィ合同会社	AGN-193408 SR・眼圧下降作用・第1/2相	13一部変更	2025-04-28	被験者の募集の手順（広告等）に関する資料	承認	—	—
2021025-11X	アッヴィ合同会社	AGN-193408 SR・眼圧下降作用・第1/2相	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	Ziltevekimab・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	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	Ziltevekimab・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	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ニュースレター）	承認	—	—
2021024-11X	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ziltevekimab・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)・副甲狀腺機能低下症・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)・副甲狀腺機能低下症・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)・副甲狀腺機能低下症・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)・副甲狀腺機能低下症・第3相	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	BIIB067・筋萎縮性側索硬化症・第3相	12安全性情報等	2025-04-23	個別症例報告	承認	—	—
2021012-11X	バイオジェン・ジャパン株式会社	BIIB067・筋萎縮性側索硬化症・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・ヒボタル	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	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・ヒボタル	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
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	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	Crovalimab (RO7112689)・非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	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	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	—	—
2020011-11X	エーザイ株式会社	BAN2401・プレクリニカルAD・第3相	11重篤な有害事象等	2025-05-09	当院有害事象(1)	承認	—	—
2020011-11X	エーザイ株式会社	BAN2401・プレクリニカルAD・第3相	11重篤な有害事象等	2025-05-14	当院有害事象(2)	承認	—	—
2020011-11X	エーザイ株式会社	BAN2401・プレクリニカルAD・第3相	11重篤な有害事象等	2025-05-20	当院有害事象(3)	承認	—	—
2020011-11X	エーザイ株式会社	BAN2401・プレクリニカルAD・第3相	12安全性情報等	2025-04-24	個別症例報告、その他（取下げ）	承認	—	—
2020011-11X	エーザイ株式会社	BAN2401・プレクリニカルAD・第3相	13一部変更	2025-04-30	治験薬投与時間活用に関する資料	承認	—	—
2020011-11X	エーザイ株式会社	BAN2401・プレクリニカルAD・第3相	16継続申請	2025-04-28	治験実施状況報告書	承認	—	—
2020009-11DX	辻 靖	バクリタキセル・4型進行胃癌・第3相	11重篤な有害事象等	2025-01-08	斗南病院有害事象(1)	承認	—	国家公務員共済組合連合会 斗南病院
2020009-11DX	秀村 晃生	バクリタキセル・4型進行胃癌・第3相	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認	—	関東労災病院
2020009-11DX	今村 博司	バクリタキセル・4型進行胃癌・第3相	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	辻 靖	バクリタキセル・4型進行胃癌・第3相	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 斗南病院
2020009-11DX	大森 健	バクリタキセル・4型進行胃癌・第3相	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認	—	大阪けいさつ病院
2020009-11DX	山下 裕玄	バクリタキセル・4型進行胃癌・第3相	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	上田 修吾	バクリタキセル・4型進行胃癌・第3相	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	岸 健太郎	バクリタキセル・4型進行胃癌・第3相	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認	—	兵庫県立西宮病院
2020009-11DX	木村 豊	バクリタキセル・4型進行胃癌・第3相	16継続申請	2025-04-18	治験実施状況報告書	承認	—	近畿大学奈良病院
2020009-11DX	石神 浩徳	バクリタキセル・4型進行胃癌・第3相	16継続申請	2025-04-24	治験実施状況報告書	承認	—	石神 浩徳
2020007-11X	MSD株式会社	MK-7902 (E7080)・MK-3475・肝細胞癌・第3相	12安全性情報等	2025-04-23	個別症例報告	承認	—	—
2020007-11X	MSD株式会社	MK-7902 (E7080)・MK-3475・肝細胞癌・第3相	16継続申請	2025-04-14	治験実施状況報告書	承認	—	—
2020001-11X	株式会社新日本科学 P P D	ALN-TTR02・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	11重篤な有害事象等	2025-05-01	当院有害事象(1)	承認	—	—
2020001-11X	株式会社新日本科学 P P D	ALN-TTR02・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	11重篤な有害事象等	2025-05-13	当院有害事象(2)	承認	—	—
2020001-11X	株式会社新日本科学 P P D	ALN-TTR02・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	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 P P D	ALN-TTR02・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	12安全性情報等	2025-04-24	個別症例報告	承認	—	—
2020001-11X	株式会社新日本科学 P P D	ALN-TTR02・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	中外製薬株式会社	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医療機関への伝達漏れおよび副作用報告症例票内の記載不備に関するご報告とお願い（最終報告書）（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）、個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧）	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	—	—

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(MED14736)・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・バイオサイエンスジャパン合同会社	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	—	—
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	小野薬品工業株式会社	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	—	—