

第330回 東海大学医学部付属病院群治験審査委員会 議事録概要

開催日時:2020年9月23日(水) 15:40~16:15

開催場所:東海大学医学部付属病院 1号館2階第2・3会議室

出席委員:安藤 潔、小林 広幸、佐藤 慎二、嶋澤 るみ子、高橋 若生、馬淵 智生、横山 健次、梁 正淵、原田 潤平、西野 廣子、府川 勝治、江口 千寿子、高桑 喜次

(外部委員)浅井 千秋、服部 篤美、山中 純子、鈴木 めぐみ

議事進行:委員長(但し、委員長が審議及び採決に参加できない場合は小林 広幸副委員長が代行)

審議事項

1. 東海大学医学部付属病院群治験標準業務手順書(第1部)第5条(1)の審査【GCP対応治験】

(1)医薬品

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
20-0007	アラガン・ジャパン株式会社の依頼による慢性片頭痛、反復性片頭痛を対象としたatogepant(長期)第Ⅲ相試験	治験の実施について	承認	
20-0009	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乳癌を対象としたBYL719第Ⅱ相試験	治験の実施について	承認	
20-0010	アヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の掌蹠膿疱症を対象としたABBV-066第Ⅲ相試験	治験の実施について	承認	
20-0011	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363第Ⅲ相試験	治験の実施について	承認	

2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H20-0004	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするゲセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験	治験の実施について	承認	

2. 東海大学医学部付属病院群治験標準業務手順書(第1部)第10条1項の審査(定期継続審査)及び第2項の継続審査

(1)医薬品

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
11-0015	中外製薬株式会社 依頼の未治療の進行期低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象としたRG7159第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について、安全性情報(2020/07/02,2020/07/21,2020/08/05提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
11-0023	中外製薬株式会社 依頼のHER2陽性原発性乳癌を対象としたRO4368451(APHINITY)(ペルツスマブ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/07/07,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	
13-0011	MSD株式会社依頼の局面型皮疹を有する乾癬を対象としたMK-3222(Tildrakizumab)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について、安全性情報(2020/07/09,2020/07/21,2020/08/06,2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
13-0020	中外製薬株式会社依頼の手術可能なHER2陽性原発性乳癌患者を対象としたRO5304020およびRO4368451の第Ⅲ相試験(術後補助療法)	安全性情報(2020/07/07,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	

13-0024	セルジーン株式会社依頼の濾胞性リンパ腫を対象としたCC-5013(FL)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/07/10,2020/07/16,2020/07/31,2020/08/04,2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	
13-0028	ヤンセンファーマ株式会社依頼の非ホジキンリンパ腫を対象としたPCI-32765第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/07/09,2020/07/28,2020/08/12,2020/08/25提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
13-0030	武田薬品工業株式会社依頼の多発性骨髄腫を対象としたMLN9708(C16014)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	定期継続審査について
14-0010	小野薬品工業株式会社依頼の第Ⅰ相試験	安全性情報 (2020/07/06,2020/07/21,2020/08/05,2020/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
15-0001	セルジーン株式会社依頼のB細胞リンパ腫を対象としたCC5013(DLC)(レナリドミド)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/07/15,2020/08/05,2020/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
15-0002	塩野義製薬株式会社依頼の食道癌を対象としたS-588410第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	定期継続審査について
15-0003	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたLY3009104長期第Ⅲ相試験(JADY)	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/07/13,2020/07/30,2020/08/13提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
15-0012	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるLFG316の発作性夜間ヘモグロビン尿症の患者を対象とした第Ⅱ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	定期継続審査について
15-0013	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の乳癌を対象としたBYL719(alpelisib)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/07/09,2020/08/07提出分)に基づく継続について	承認	
15-0017	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/07/02,2020/07/09,2020/07/23,2020/08/13,2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	
15-0025	MSD株式会社依頼の初発多発性骨髄腫を対象としたMK-3475(MM)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	定期継続審査について
16-0001	アストラゼネカ株式会社依頼の再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌を対象としたMEDI4736/Tremelimumab(一次治療)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/06/30,2020/07/08,2020/07/20,2020/07/27,2020/07/31,2020/08/07,2020/08/18,2020/08/25提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について

16-0004	アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/07/08,2020/07/16,2020/07/27,2020/08/17,2020/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
16-0005	MSD株式会社依頼の多発性骨髄腫を対象としたMK-3475(RR)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	定期継続審査について
16-0008	日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症(GTEPH)患者を対象としたNS-304(セレキシパグ)の第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/07/16,2020/07/30提出分)に基づく継続について	承認	
16-0023	ノバルティス ファーマ株式会社依頼のステロイド抵抗性急性移植片対宿主病患者を対象としたINC424(ルキシリチニブ)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	定期継続審査について
16-0026	大塚製薬株式会社依頼の骨髄異形成症候群又は慢性骨髄単球性白血病を対象としたSGI-110第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/08/12提出分)に基づく継続について	承認	
16-0027	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215(移植)の第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/07/02,2020/07/09,2020/07/16,2020/07/22,2020/07/30,2020/08/06,2020/08/12,2020/08/20,2020/08/27提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
17-0001	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215(初発)の第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/07/02,2020/07/09,2020/07/16,2020/07/22,2020/07/30,2020/08/06,2020/08/20,2020/08/26,2020/08/27提出分)に基づく継続について	承認	
17-0007	小野薬品工業株式会社依頼の食道がん患者を対象としたONO-4538(ニボルマブ)とイビリムマブの第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/07/13,2020/07/27,2020/08/05,2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	
17-0010	協和キリン株式会社依頼の進行・再発乳癌を対象としたKHK2375第Ⅱ相試験	安全性情報(2020/07/30提出分)に基づく継続について	承認	
17-0012	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の同種幹細胞移植後の副腎皮質ステロイド抵抗性慢性移植片対宿主病を対象としたINC424(慢性)(ルキシリチニブ)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/07/27,2020/08/27提出分)に基づく継続について	承認	
17-0016	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-0068(ipatasertib)の第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/07/03,2020/07/17,2020/08/05,2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
17-0018	日本イーライリリー株式会社依頼のリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌を対象としたアベマシクリブ(Abemaciclib)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/07/02,2020/07/15,2020/07/31,2020/08/13,2020/08/28提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について

17-0023	中外製薬株式会社の依頼による進行・再発乳癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/07,2020/08/11,2020/08/14提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
17-0027	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした術前補助療法におけるMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/07/17,2020/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
17-0028	中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたRO5541077(ポラツズマブ ベドチン)とR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/06/24,2020/07/28提出分)に基づく継続について	承認	
17-0029	小野薬品工業株式会社依頼の転移性頭頸部扁平上皮がんを対象としたONO-4538-42(nivolumab)第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/06/26,2020/06/27,2020/07/10,2020/07/11,2020/07/22,2020/07/23,2020/08/07,2020/08/08提出分)に基づく継続について	承認	
17-0035	エーザイ株式会社依頼の再発又は難治性のEZH2遺伝子変異を有するB細胞性非ホジキンリンパ腫を対象としたE7438-206(tazemetostat)第Ⅱ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/15,2020/07/22,2020/08/05,2020/08/18提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
18-0004	サノフィ株式会社の依頼による特発性寒冷凝集素症患者を対象としたBIVV009の第3相無作為化二重盲検試験	安全性情報(2020/07/15,2020/08/25提出分)に基づく継続について	承認	
18-0005	ヤンセンファーマ株式会社依頼のステロイド依存性/抵抗性の慢性移植片対宿主病を対象としたPCI-32765(イブルチニブ)第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告(2020/08/04,2020/08/13,2020/08/27,2020/8/27提出分)に基づく継続について,安全性情報(2020/07/09,2020/07/28,2020/08/12,2020/08/25提出分)に基づく継続について	承認	
18-0010	MSD株式会社依頼の進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与する第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/08/27提出分)に基づく継続について	承認	
18-0012	中外製薬株式会社の依頼による術後乳癌患者を対象としたアテゾリズマブ(IM030)第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/07/07,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	
18-0014	中外製薬株式会社依頼の依頼によるHER2陽性早期乳癌患者を対象としたRO7198574の第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/14,2020/07/31,2020/08/17,2020/08/28提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について

18-0015	セルジーン株式会社依頼の依頼による再発又は難治性の血管免疫芽球性T細胞リンパ腫患者を対象としたCC-486の第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,重篤な有害事象報告(2020/07/02,2020/07/02,2020/07/13,2020/07/13提出分)に基づく継続について,安全性情報(2020/07/07,2020/07/16,2020/07/29,2020/08/05,2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
18-0017	アッヴィ合同会社依頼のアトピー性皮膚炎を対象としたupadacitinib (ABT-494) 第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/06,2020/07/20,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
18-0019	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社依頼の乾癬患者を対象とした、BMS-986165(盲検)の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対照試験(第Ⅲ相試験)	安全性情報(2020/07/02,2020/07/16,2020/07/30,2020/08/19提出分)に基づく継続について	承認	
18-0020	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討する非盲検第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/02,2020/07/16,2020/07/30,2020/08/19提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
18-0021	協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告(2020/07/07,2020/07/14,2020/07/30提出分)に基づく継続について,安全性情報(2020/07/27,2020/08/24提出分)に基づく継続について	承認	
18-0022	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたRO5541267(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/07/07,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	
18-0023	ヤンセンファーマ株式会社依頼の中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするJNJ-64304500の安全性及び有効性の評価を目的とした第2b相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間,多施設共同試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/08/26提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
18-0026	アッヴィ合同会社依頼の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたRisankizumab(導入)第Ⅱ/第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/06,2020/07/20,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
18-0027	アッヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対象としたRisankizumab(維持)第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/07/06,2020/07/20,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	
18-0028	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Ⅲ相試験	安全性情報(2020/07/06,2020/07/20,2020/08/04,2020/08/06,2020/08/12,2020/08/24提出分)に基づく継続について	承認	

18-0030	大塚製薬株式会社の依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象としたASTX727の第I相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/16,2020/08/17提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
18-0032	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による特発性血小板減少症患者を対象としたETB115(エルトロホパグ)II相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/09,2020/08/07提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
18-0033	シンバイオ製薬株式会社依頼の悪性リンパ腫を対象としたSyB L-0501RI(ペンタムスチン塩酸塩注射液剤)の10分間点滴静脈内投与時の安全性,忍容性を検討する第I/第II相臨床試験(多施設共同オープンラベル試験)	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/01,2020/07/31,2020/08/06,2020/08/19提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
18-0034	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性若しくは転移性固形癌患者を対象にしたxentuzumab及びabemaciclibによる治療下,並びに局所進行若しくは転移性ホルモン受容体陽性HER2陰性乳癌患者を対象にしたホルモン療法併用の第1b相用量設定試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/28提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
19-0001	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたエンパグリフロジンの第III相試験	安全性情報(2020/07/08,2020/07/22,2020/08/04,2020/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
19-0002	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による急性骨髄性白血病未治療患者を対象としたAG-120の第III相試験	安全性情報(2020/07/06,2020/07/14,2020/07/22,2020/08/03,2020/08/12,2020/08/24提出分)に基づく継続について	承認	
19-0003	セルジーン株式会社依頼の日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたozanimod第II/第III相試験	安全性情報(2020/08/25,2020/08/26提出分)に基づく継続について	承認	
19-0006	日本新薬株式会社の依頼による高リスク急性骨髄性白血病患者を対象としたNS-87の臨床I/II相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/09提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
19-0007	ヤンセンファーマ株式会社依頼の多発性筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたCNT01275(ウステキヌマブ)第III相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/09,2020/07/28,2020/08/12,2020/08/25提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
19-0008	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を対象としたMBG453の第II相試験	安全性情報(2020/07/09,2020/08/07提出分)に基づく継続について	承認	
19-0010	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第III相長期継続試験	安全性情報(2020/07/07,2020/07/22,2020/08/07,2020/08/24提出分)に基づく継続について	承認	

19-0012	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象としたASP2215(併用)第Ⅰ／第Ⅱ相試験	安全性情報 (2020/07/02,2020/07/09,2020/07/16,2020/07/22,2020/07/30,2020/08/06,2020/08/13,2020/08/20,2020/08/27提出分)に基づく継続について	承認	
19-0013	サノフィ株式会社依頼によるATLAS-OLE:血友病患者を対象としたFitusiran(継続)に関する第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/06/29,2020/07/14,2020/07/31,2020/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
19-0014	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による日本人遺伝性血管性浮腫患者を対象としたLanadelumab(SHP643)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/06/29,2020/07/09,2020/07/20,2020/07/30,2020/08/11,2020/08/20,2020/08/27提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
19-0016	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による親試験で検討された様々な特定の固形腫瘍の患者を対象としたデュルパルマ [®] の長期の安全性及び有効性を検討するMEDI4736(継続)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/07/07,2020/07/22,2020/08/05,2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
19-0017	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたBMS-986165(継続)第Ⅲ相長期試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/07/02,2020/07/16,2020/07/30,2020/08/19提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
19-0018	中外製薬株式会社依頼の依頼による乳癌患者を対象としたRO5532961(イハタセルチブ)とRO5541267(アテゾリス [®] マブ)の第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/07/03,2020/07/17,2020/08/05,2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
19-0020	あすか製薬株式会社の依頼による小児肝性脳症患者を対象としたL-105(リファキシミン)第Ⅱ／第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/17提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
19-4001	産婦人科 平澤猛申請の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(第Ⅱ相試験)	安全性情報 (2020/08/06,2020/08/18提出分)に基づく継続について,モニタリング報告書(症例管理)2020年7月29日付(提出分)に基づく継続について	承認	モニタリング実施審査について
19-4002	血液腫瘍内科 鬼塚真仁申請の慢性期の慢性骨髄性白血病におけるチロシンキナーゼ阻害剤との併用時のTM5614の安全性及び有効性を検討する第Ⅱ相長期投与試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,モニタリング報告書(2020年7月6日)(2020年8月5日)(提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について モニタリング実施審査について
19-4003	血液腫瘍内科 安藤潔申請の血管免疫芽球性T細胞リンパ腫及びその他の濾胞性ヘルパーT細胞リンパ腫に対するダサチニブの多施設第Ⅱ相試験	安全性情報 (2020/07/06,2020/08/04提出分)に基づく継続について	承認	
20-0001	持田製薬株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたMD-110の第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	

20-0002	大塚製薬株式会社の依頼による再発又は難治性のT細胞リンパ腫患者を対象としたASTX660の第Ⅰ／Ⅱ相試験	安全性情報(2020/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
20-0003	セルジーン株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたFedratinib第1/2相試験	安全性情報(2020/07/28,2020/08/18,2020/08/24提出分)に基づく継続について	承認	
20-0004	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象としたACT-064992Dの第Ⅲ相臨床試験	安全性情報(2020/08/12,2020/08/25提出分)に基づく継続について	承認	
20-0005	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又は慢性骨髄単球性白血病-2を対象としたMBG453の第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/08/07提出分)に基づく継続について	承認	
20-0006	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又は難治性の濾胞性リンパ腫を対象としたCITADEL-213(Parsaclisib)第Ⅱ相試験 A Phase 2 study of CITADEL-213 (Parsaclisib) in Participants with Relapsed or Refractory Follicular Lymphoma at the request of Incyte Biosciences Japan G.K.	安全性情報(2020/08/11,2020/08/27提出分)に基づく継続について	承認	

2)八王子

受付番号	審議治療	審議事項	審議結果	備考
H16-0004	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象したABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効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試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/06,2020/07/20,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	
H16-0005	アッヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対象したABT-494の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2020/07/06,2020/07/20,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0001	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/07/30,2020/08/19提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0002	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	安全性情報(2020/07/30,2020/08/19提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0004	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	安全性情報(2020/07/30,2020/08/19提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0006	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたCP690,550の第Ⅲb/Ⅳ相試験	安全性情報(2020/06/30,2020/07/14,2020/07/31,2020/08/12提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0010	アッヴィ合同会社依頼の生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib (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導入療法試験(第Ⅲ相)	安全性情報(2020/07/06,2020/07/20,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	

H17-0011	アッヴィ合同会社依頼の既存治療に対して効果不十分又は不耐容であるが生物学的製剤での治療失敗歴のない、中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib (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導入療法試験(第Ⅲ相)	安全性情報 (2020/07/06,2020/07/20,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0012	アッヴィ合同会社依頼の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upadacitinib (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(第Ⅲ相)	安全性情報 (2020/07/06,2020/07/20,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0013	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性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導入療法試験(第Ⅲ相)	安全性情報 (2020/07/06,2020/07/20,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0014	アッヴィ合同会社依頼のM16-006試験又はM15-991試験の導入療法で改善した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(第Ⅲ相)	安全性情報 (2020/07/06,2020/07/20,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	
H18-0003	アッヴィ合同会社依頼の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	安全性情報 (2020/07/06,2020/07/20,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	
H18-0005	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎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導入療法試験(第Ⅲ相)	安全性情報 (2020/07/06,2020/07/20,2020/08/11提出分)に基づく継続について	承認	
H18-0006	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による片頭痛患者を対象としたAMG334第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/06/25,2020/07/09,2020/07/27,2020/08/06,2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	
H19-0001	中外製薬株式会社の依頼によるRO7021610の日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅰ相反復投与試験	安全性情報(2020/07/17提出分)に基づく継続について	承認	
H19-0002	協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2020/07/27,2020/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
H20-0001	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるBMS-986177の第2相試験	安全性情報(2020/08/24提出分)に基づく継続について	承認	

H20-0002	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間比較, 多施設共同試験	安全性情報 (2020/08/03,2020/08/12提出分) に基づく継続について	承認	
H20-0003	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるR788の慢性特発性血小板減少性紫斑病患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験	安全性情報(2020/08/17提出分) に基づく継続について	承認	

3)大磯

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
O20-0001	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による非重篤な肺炎を有するCOVID-19患者を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験	安全性情報(2020/08/20提出分) に基づく継続について	承認	終了報告書が提出されているため、実施は終了日までとする。

(2)医療機器

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
16-9001	株式会社JIMRO依頼の新規冠動脈病変を対象としたCES-1(シロスタゾール溶出ステント)試験	重篤な有害事象報告(2020/08/03提出分)に基づく継続について, 安全性情報(2020/08/27提出分)に基づく継続について	承認	
18-9001	テルモ株式会社依頼の下肢閉塞性動脈疾患を対象としたTCD-17187第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について, 安全性情報(2020/08/21提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
18-9002	日本メトロニック株式会社依頼の症候性虚血性心疾患を対象としたMDT-2118(冠動脈ステント)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2020/07/08,2020/08/04,2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	
19-9001	日本メトロニック株式会社依頼の重度の症候性僧帽弁逆流症を対象としたMDT-2218(ウシ心のう膜弁)試験	安全性情報 (2020/07/09,2020/07/30,2020/08/24提出分)に基づく継続について	承認	

(3)再生医療等製品

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
18-A001	セルジーン株式会社の依頼による再発及び難治性の多発性骨髄腫患者に対するBB2121の第2相試験	重篤な有害事象報告 (2020/07/27,2020/08/26提出分) に基づく継続について, 安全性情報 (2020/07/09,2020/07/30,2020/08/07,2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	
19-A001	セルジーン株式会社の依頼による再発及び難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたBB2121の第3相試験	安全性情報 (2020/07/09,2020/07/30,2020/08/07,2020/08/20提出分)に基づく継続について	承認	

3. 東海大学医学部附属病院群治験標準業務手順書(第1部)第10条2項の実施事項変更審査

(1)医薬品

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
11-0015	中外製薬株式会社 依頼の未治療の進行期低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象としたRG7159第Ⅲ相試験	リツキサン添付文書の変更について(改訂第2版,2020/06/01)	承認	
11-0023	中外製薬株式会社 依頼のHER2陽性原発性乳癌を対象としたRO4368451(APHINITY)(ペルツズマブ)第Ⅲ相試験	患者さまへの御礼カードについて(2020/05/12)	承認	
13-0011	MSD株式会社依頼の局面型皮疹を有する乾癬を対象としたMK-3222(Tildrakizumab)第Ⅲ相試験	イルミア皮下注100mgシリンジ添付文書について(第1版,2020/06/01)	承認	
13-0020	中外製薬株式会社依頼の手術可能なHER2陽性原発性乳癌患者を対象としたRO5304020およびRO4368451の第Ⅲ相試験(術後補助療法)	概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語版,第14版,2019/12/01),ペルツズマブ治験薬概要書の変更について(英語版,第19版,2020/02/01)(日本語訳,第19版,2020/06/19)	承認	
13-0024	セルジーン株式会社依頼の濾胞性リンパ腫を対象としたCC-5013(FL)第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語版,Ver.25,2020/04/29)	承認	
13-0028	ヤンセンファーマ株式会社依頼の非ホジキンリンパ腫を対象としたPCI-32765第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第11.0版,2020/08/01)	承認	
15-0001	セルジーン株式会社依頼のB細胞リンパ腫を対象としたCC5013(DLC)(レナリドミド)第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語版,25版,2020/04/29)	承認	
15-0012	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるLFG316の発作性夜間ヘモグロビン尿症の患者を対象とした第Ⅱ相試験	概要書・添付資料の変更について(第15版,2020/06/19)	承認	
15-0025	MSD株式会社依頼の初発多発性骨髄腫を対象としたMK-3475(MM)第Ⅲ相試験	治験実施計画(英語版)の変更について(08,2020/06/04),治験実施計画書 別紙1の変更について(2020/06/19)	承認	
16-0001	アストラゼネカ株式会社依頼の再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌を対象としたMEDI4736/Tremelimumab(一次治療)第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(第9版,2020/07/29)	承認	
16-0005	MSD株式会社依頼の多発性骨髄腫を対象としたMK-3475(RR)第Ⅲ相試験	治験実施計画書の変更について(英語版,06版,2020/06/04)	承認	
17-0010	協和キリン株式会社依頼の進行・再発乳癌を対象としたKHK2375第Ⅱ相試験	追跡調査の終了のご案内について(2020/06/23)	承認	
17-0017	大塚製薬株式会社依頼の成人既知療急性骨髄性白血病患者を対象としたゲアデンチン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相試験	契約延長について	承認	

17-0028	中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたRO5541077(ポラツズマブ ペドチン)とR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験	本試験にご参加いただいている皆さまへについて(2020/07/08)	承認	
17-0029	小野薬品工業株式会社依頼の転移性頭頸部扁平上皮がんを対象としたONO-4538-42(nivolumab)第Ⅲ相試験	費用負担の説明文書の変更について(2020/06/30)	承認	
18-0004	サノフィ株式会社の依頼による特発性寒冷凝集素症患者を対象としたBIVV009の第3相無作為化二重盲検試験	概要書・添付資料の変更について(第9.0版,2020/03/11),COVID-19 Pandemic Guidance for Investigatorsについて(2020/05/12),実施計画書別紙(日本版)の変更について(2020/07/14),契約延長について	承認	
18-0010	MSD株式会社依頼の進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与する第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(英語版,775-07,2020/06/12)(日本語版,775-07,2020/07/09)	承認	
18-0019	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社依頼の乾癬患者を対象とした、BMS-986165(盲検)の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対照試験(第Ⅲ相試験)	COVID-19に関するレター(責任医師宛)の変更について(英語版・参考和訳,2020/07/27)	承認	
18-0020	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討する非盲検第Ⅲ相試験	COVID-19に関するレター(責任医師宛)の変更について(英語版・参考和訳,2020/07/27)	承認	
18-0021	協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(Global第7版邦訳,2020/08/07),治験薬概要書追補版の変更について(Global第7版-1,2020/08/07)	承認	
18-0022	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたRO5541267(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	Memo22-Expediated reporting requirements for special situation eventsについて(2020/06/05),Memo24-Follow-up equirements for patients with recurrent diseaseについて(2020/07/15)	承認	
18-0023	ヤンセンファーマ株式会社依頼の中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするJNJ-64304500の安全性及び有効性の評価を目的とした第2b相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間,多施設共同試験	分担医師・協力者の変更について(2020/07/31),説明文書、同意文書(COVID-19)について(ver.1.0,2020/08/27)	承認	
18-0026	アッヴィ合同会社依頼の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたRisankizumab(導入)第Ⅱ/第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(第6版,2020/05/11),分担医師の変更について(2020/08/24)	承認	
18-0027	アッヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対象としたRisankizumab(維持)第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(第6版,2020/05/11),分担医師の変更について(2020/08/24)	承認	

18-0028	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Ⅲ相試験	患者説明用資料(トラスツズマブ・デルクステカン)の変更について(Ver.2.0,2020/06/01),治験用ウオレットカードについて(Ver.1.0,2020/06/01)	承認	
18-0030	大塚製薬株式会社の依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象としたASTX727の第Ⅰ相試験	概要書・添付資料の変更について(第7.0版,2020/07/17)	承認	
18-0033	シンバイオ製薬株式会社依頼の悪性リンパ腫を対象としたSyB L-0501RI(ベンダムスチン塩酸塩注射液剤)の10分間点滴静脈内投与時の安全性,忍容性を検討する第Ⅰ/第Ⅱ相臨床試験(多施設共同オープンラベル試験)	概要書・添付資料の変更について(2.0版,2020/07/08),SyB L-0501治験薬概要書の変更について(17.0版,2020/07/08)	承認	
19-0001	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験	治験薬情報小冊子の変更について(V2.0,2020/08/25),フォローアップの同意撤回:治験医師署名書について(第1.0版,2020/03/31),症例数追加について	承認	
19-0002	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による急性骨髄性白血病未治療患者を対象としたAG-120の第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,Ver.7.1,2020/03/04),概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語版,Ver.9.0,2020/04/23),説明文書・同意文書の変更について(第3.0版,2020/08/26)(Pre-screening,第3.0版,2020/08/26),治験参加カードの変更について(第2.0版,2020/08/26),治験実施計画書日本補遺の変更について(日本語,第3.0版,2020/04/10),Subject Case Report Formsについて(2020/04/24)	承認	
19-0003	セルジーン株式会社依頼の日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたozanimod第Ⅱ/第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語版,Edition 12.0,2020/05/28),分担医師・協力者の変更について(2020/07/31)	承認	
19-0006	日本新薬株式会社の依頼による高リスク急性骨髄性白血病患者を対象としたNS-87の臨床Ⅰ/Ⅱ相試験	症例数追加について	承認	
19-0007	ヤンセンファーマ株式会社依頼の多発性筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたCNT01275(ウステキスマブ)第Ⅲ相試験	分担医師の変更について(2020/07/07),同意説明文書(新型コロナウイルス/COVID-19)の変更について(第1.1版,2020/07/29),被験者への支払いに関する資料の変更について(2020/08/26)	承認	
19-0008	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を対象としたMBG453の第Ⅱ相試験	治験実施計画書付録の変更について(第2版,2020/06/15)(第3版,2020/08/04)	承認	
19-0012	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象としたASP2215(併用)第Ⅰ/第Ⅱ相試験	分担医師の変更について(2020/07/03)	承認	

19-0014	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による日本人遺伝性血管性浮腫患者を対象としたLanadelumab(SHP643)第Ⅲ相試験	治験薬投与に関する手順書について(第1.0版,2020/05/07),バイアルを使用した治験薬投与に関する手順書について(第1.0版,2020/05/07),クーラーバッグ取扱説明書およびユーザーガイドについて(第1.0版,2020/04/09),シャープコンテナと日本語ラベル見本について(2020/06/09),インジェクションモデルパンフレットについて(2020/08/27)	承認	
19-0017	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたBMS-986165(継続)第Ⅲ相長期試験	COVID-19に関するレター(責任医師宛,参考和訳付)の変更について(2020/07/27)	承認	
19-0018	中外製薬株式会社依頼の依頼による乳癌患者を対象としたRO5532961(イパセルチブ)とRO5541267(アテゾリスマブ)の第Ⅲ相試験	Urgent Safety Measure Dear Investigator Letterについて(参考和訳付,2020/08/06)	承認	
19-0019	アラガン・ジャパン株式会社の依頼による慢性片頭痛を対象としたatogepant第Ⅲ相試験	COVID-19蔓延状況を踏まえた本試験の特別対応について(1.0,2020/08/21)	承認	
19-0020	あすか製薬株式会社の依頼による小児肝性脳症患者を対象としたL-105(リファキシミン)第Ⅱ/第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(第3.0版,2020/08/03),説明文書・同意文書の変更について(Ver.2.0,2020/08/24),新しい薬の候補(L-105)について(アセント文書C)の変更について(第2版,2020/08/24)	承認	
19-4001	産婦人科 平澤猛申請の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(第Ⅱ相試験)	実施計画書の変更について(第4.0版,2020/06/24),説明文書・同意文書の変更について(第4.0版,2020/08/25)	承認	
19-4003	血液腫瘍内科 安藤潔申請の血管免疫芽球性T細胞リンパ腫及びその他の濾胞性ヘルパーT細胞リンパ腫に対するダサチニブの多施設第Ⅱ相試験	実施計画書の変更について(第3.0版,2020/08/07),概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語版,第20版,2020/06/24),説明文書・同意文書の変更について(第6.0版,2020/08/11),治験実施計画書別添の変更について(第3.0版,2020/08/07)	承認	
20-0003	セルジーン株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたFedratinib第1/2相試験	EORTC QLQ-C30(Japanese)の変更について(電子版,2020/08/28),MFSAF(Japanese)の変更について(電子版,2020/08/28),ePRO患者操作画面(スナップショット)について(2020/08/28)	承認	

20-0004	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象としたACT-064992Dの第Ⅲ相臨床試験	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,Ver.4.JPN.C,2020/07/17),説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2020/08/28),6分間歩行テスト-患者用説明資料の変更について(Ver.3.2,2020/02/28),治験参加カードの変更について(2020/08/17),実施計画書(COVID-19 Appendix)について(英語・和訳版,2020/07/01),EQ-5D-5L健康アンケート電話インタビュー用スクリプトについて(2020/08/17),Notification of Urgent Safety Measureについて(2020/07/08)	承認	
20-0005	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又は慢性骨髄単球性白血病-2を対象としたMBG453の第Ⅲ相試験	アクティビティモニター被験者ガイドの変更について(V2.0,2020/06/30)	承認	
20-0006	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又は難治性の濾胞性リンパ腫を対象としたCITADEL-213(Parsaclisib)第Ⅱ相試験 A Phase 2 study of CITADEL-213 (Parsaclisib) in Participants with Relapsed or Refractory Follicular Lymphoma at the request of Incyte Biosciences Japan G.K.	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,Ver.2,2020/06/25),概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語版,Edition 6,2020/05/21),説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2020/08/26)(治験参加中の男性患者さんのパートナーの方へ,第2.0版,2020/08/26),補償の説明文書の変更について(2020/08/07),治験実施計画書別紙2の変更について(Ver.2.0,2020/06/30)	承認	
20-4001	呼吸器内科 浅野 浩一郎申請の新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎患者に対するTM5614の有効性及び安全性を検討する探索的 第Ⅱ相医師主導治験	実施計画書の変更について(第2.1版,2020/07/20),説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2020/08/25),補償の説明文書の変更について(第1.1版,2020/07/27),モニタリングに関する手順書の変更について(第1.1版,2020/07/27),監査に関する計画書及び業務に関する手順書の変更について(第1.1版,2020/07/27),治験薬の管理に関する事項を記載した文書の変更について(第2.0版,2020/07/27),治験実施計画書別紙1の変更について(2020/07/20),監査計画書の変更について(2020/07/27),治験参加カードの変更について(2020/08/25)	承認	

2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H16-0004	アツヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象したABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効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試験	協力者の変更について(2020/08/06)	承認	
H16-0005	アツヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験	協力者の変更について(2020/08/06)	承認	

H17-0001	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験	協力者の変更について (2020/08/06)	承認	
H17-0002	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	協力者の変更について (2020/08/06)	承認	
H17-0004	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	協力者の変更について (2020/08/06), 治験実施計画書の運営に関する改訂について(日・英, #1, 2020/05/01)	承認	
H17-0010	アッヴィ合同会社依頼の生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib (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導入療法試験(第Ⅲ相)	協力者の変更について (2020/08/06), 実施計画書 事務的な変更の変更について(日・英, 2, 2020/06/11)	承認	
H17-0011	アッヴィ合同会社依頼の既存治療に対して効果不十分又は不耐容であるが生物学的製剤での治療失敗歴のない, 中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib (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導入療法試験(第Ⅲ相)	協力者の変更について (2020/08/06), 実施計画書 事務的な変更の変更について(日・英, 3, 2020/06/11)	承認	
H17-0012	アッヴィ合同会社依頼の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upadacitinib (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(第Ⅲ相)	協力者の変更について (2020/08/06), 実施計画書 事務的な変更の変更について(日・英, 6, 2020/06/11)	承認	
H17-0013	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性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導入療法試験(第Ⅲ相)	概要書の変更について(第6版, 2020/05/11)	承認	
H17-0014	アッヴィ合同会社依頼のM16-006試験又はM15-991試験の導入療法で改善した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(第Ⅲ相)	概要書の変更について(第6版, 2020/05/11)	承認	
H18-0003	アッヴィ合同会社依頼の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ンチニブの第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	治験実施計画書の変更について (日・英, 第5.0版, 2020/04/29), eCRFに関するレターについて(2020/05/28)	承認	
H19-0001	中外製薬株式会社の依頼によるRO7021610の日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅰ相反復投与試験	File note No.12について (2020/08/07), 概要書の変更について(日・英, 第7版, 2020/04/30), 協力者の変更について (2020/08/06)	承認	
H19-0002	協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相試験	エムスリー株式会社を利用した登録促進(実施施設への患者紹介)について	承認	

H20-0002	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較,多施設共同試験	協力者の変更について (2020/08/06)	承認	
H20-4001	呼吸器内科 坂巻文雄申請の新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎患者に対するTM5614の有効性及び安全性を検討する探索的Ⅱ相医師主導治験	治験実施計画書の変更について(第2.1版,2020/07/20),治験実施計画書別紙1の変更について(2020/07/20),説明文書・同意説明文書の変更について(第2.0版,2020/08/25),被験者の健康被害補償の関する手順書の変更について(第1.1版,2020/07/27),治験薬の管理に関する手順書の変更について(第2.0版,2020/07/27),モニタリングに関する手順書の変更について(第1.1版,2020/07/27),監査の実施に関する手順書の変更について(第1.1版,2020/07/27),監査計画書の変更について(2020/07/27),治験参加カードの変更について(2020/08/25)	承認	

3)大磯

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
O20-4001	呼吸器内科 田尻さくら子申請の新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎患者に対するTM5614の有効性及び安全性を検討する探索的Ⅱ相医師主導治験	治験実施計画書の変更について(第2.1版,2020/07/20),治験実施計画書別紙1の変更について(2020/07/20),説明文書・同意説明文書の変更について(第2.0版,2020/08/25),被験者の健康被害補償の関する手順書の変更について(第1.1版,2020/07/27),治験薬の管理に関する手順書の変更について(第2.0版,2020/07/27),モニタリングに関する手順書の変更について(第1.1版,2020/07/27),監査の実施に関する手順書の変更について(第1.1版,2020/07/27),監査計画書の変更について(2020/07/27),治験参加カードの変更について(2020/08/25)	承認	

(2)医療機器

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
18-9001	テルモ株式会社依頼の下肢閉塞性動脈疾患を対象としたTCD-17187第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(Ver.05.00.000,2020/07/22),概要書・添付資料の変更について(Ver.04.00,2020/07/22),説明文書・同意文書の変更について(Ver.5.0,2020/08/06)	承認	

(3)再生医療等製品

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
18-A001	セルジーン株式会社の依頼による再発及び難治性の多発性骨髄腫患者に対するBB2121の第2相試験	Updated BB2121 Management Guidelines for Cytokine Releaseについて(日本語訳付,2020/08/13)	承認	

19-A001	セルジーン株式会社の依頼による再発及び難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたBB2121の第3相試験	Lenalidomide治験薬概要書(英語版・日本語版,第25版,2020/04/29),Pomalidomide治験薬概要書(英語版・日本語版,第27.0版,2020/05/05),欧州製品概要日本語訳付(Dexamethasone CF 20mg/mL注射用溶液,2020/05/26)(Kyprolis 10,30,60mg 点滴静注用粉末,2020/06/01),BENEFIT-RISK STATEMENT日本語訳付(Lenalidomide,2020/05/05)(Pomalidomide,2020/05/11),UPdated idelcel(bb2121)Toxicity Management Guidelines for Cytokine Release Syndrome-For Immediate Implementation日本語訳付(2020/08/13)	承認	
---------	---	---	----	--