### 第344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: 2021年12月22日(水) 15:30~15:45

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、嶋澤 るみ子、高橋 若生、馬渕 智生、横山 健次、葉梨 智子、平綿 洋子、長野 啓子、

江口 千寿子、渥美 美恵、増坂 壽一 (外部委員)服部 篤美、星野 尚文、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
社の依頼	ト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会 頁による原発性温式自己免疫性溶血性 音を対象としたINCB050465(Parsaclisib)		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
07-0008	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の HER2/ErbB2原発性浸潤性乳がんを対象とした GW572016(ALTTO)(ラパチニブ)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
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	安全性情報(2021/11/09提出分) に基づく継続について	承認	
13-0024	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社依頼の 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 (2021/10/29,2021/11/11,2021/1 1/26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	安全性情報 (2021/11/10,2021/11/25提出分) に基づく継続について	承認	
15-0001	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社依頼の 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 (2021/11/16,2021/11/26提出分) に基づく継続について	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の発作性夜間へモグロビン尿症の患者 を対象とした第Ⅱ相試験	安全性情報(2021/11/18提出分) に基づく継続について	承認	
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 (2021/11/02,2021/11/18提出分) に基づく継続について	承認	
16-0019	IQVIAサービシーズジャパン株式会社依頼の再発又は難治性末梢性T細胞リンパ腫患者を対象としたHBI-8000の第Ⅱ相試験	安全性情報 (2021/11/05,2021/11/19,2021/1 1/29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)の第皿相試験	重篤な有害事象報告 (2021/11/11,2021/11/12提出分) に基づく継続について,安全性情報 (2021/10/28,2021/11/04,2021/1 1/11,2021/11/18,2021/11/25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) の第皿相試験	安全性情報 (2021/11/04,2021/11/19提出分) に基づく継続について	承認
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)第皿相試験	安全性情報 (2021/11/12,2021/11/26提出分) に基づく継続について	承認
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(2021/11/19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(2021/11/01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 (2021/10/15,2021/10/16,2021/1 0/29,2021/10/30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	安全性情報 (2021/11/10,2021/11/25提出分) に基づく継続について	承認
18-0012		安全性情報(2021/11/09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		承認
18-0015	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社依頼の 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	安全性情報 (2021/11/10,2021/11/25提出分) に基づく継続について	承認
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	安全性情報 (2021/11/01,2021/11/22提出分) に基づく継続について	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	安全性情報(2021/11/24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(2021/11/09提出分) に基づく継続について	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	安全性情報 (2021/11/01,2021/11/22提出分) に基づく継続について	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	安全性情報 (2021/11/01,2021/11/22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 (2021/11/10,2021/11/19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	安全性情報(2021/11/26提出分) に基づく継続について	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		承認	
19-0003	ブリストル・マイヤーズスクイブ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	1/29提出分)に基づく継続につい て		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CNTO1275(ウステキスマブ)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2021/11/10,2021/11/25提出分) に基づく継続について	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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2021/11/05 提出分)に基づく継続について		定期継続審査について
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 (2021/10/29,2021/11/15,2021/1 1/29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 (2021/11/04,2021/11/11,2021/1 1/18,2021/11/25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 田相試験	安全性情報 (2021/11/02,2021/11/25提出分) に基づく継続について	承認	
19-0015	(治験国内管理人)株式会社アイコン・ジャパン 依頼による一次性免疫性血小板減少症患者を 対象としてefgartigimod(ARGX-113)10mg/kg静 脈内投与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第Ⅲ相 試験	安全性情報 (2021/11/09,2021/11/24提出分) に基づく継続について	承認	
19-0017	ブリストル・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	安全性情報 (2021/11/05,2021/11/18提出分) に基づく継続について	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)	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2021/11/26 提出分)に基づく継続について,①モニタリンが報告書(症例管理) (2021/10/29付)②モニタリンが報告書(治験事務局)(2021/11/19付)(提出分)に基づく継続について		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	ついて,①モニタリング報告書:	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
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(2021/11/16提出分) に基づく継続について	承認	
20-0003	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼 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 (2021/11/10,2021/11/25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の第四相臨床試験	安全性情報(2021/11/25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(2021/11/05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.	重篤な有害事象報告 (2021/11/09,2021/11/22提出分) に基づく継続について,安全性情報 (2021/11/16,2021/11/26提出分) に基づく継続について	承認	
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	安全性情報(2021/11/29提出分) に基づく継続について	承認	
20-0008	アストラゼネカ株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたmonalizumabの第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
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	安全性情報(2021/11/18提出分) に基づく継続について	承認	
20-0010	アッ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	安全性情報 (2021/11/01,2021/11/22提出分) に基づく継続について	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		承認	
20-0013	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-9545の第Ⅲ相試験	安全性情報 (2021/11/04,2021/11/19提出分) に基づく継続について	承認	

20-0014	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	(2021/11/02,2021/11/29提出分) に基づく継続について	承認	
20-0016	第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相 試験	安全性情報 (2021/11/02,2021/11/16,2021/1 1/29提出分)に基づく継続につい て	承認	
20-0017	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるNHL及 びCLLを対象としたJNJ-67856633の第 I 相試 験	安全性情報 (2021/11/10,2021/11/25提出分) に基づく継続について	承認	
20-0018	パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼 によるアレルギー性気管支肺アスペルギルス症 を対象としたDupilumabの第Ⅲ相試験		承認	
20-0019	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移殖(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験	安全性情報 (2021/10/27,2021/11/04,2021/1 1/10,2021/11/18提出分)に基づく 継続について	承認	
20-0020	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社依頼の 第 I /第 II 相	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2021/11/02,2021/11/17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
20-0021	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLUSPATERCEPT(ACE-536)の第3相試験	安全性情報 (2021/11/08,2021/11/19提出分) に基づく継続について	承認	
20-0022	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による成人PNH患者を対象としたLNP023の第Ⅲ相試験	安全性情報(2021/11/18提出分) に基づく継続について	承認	
20-0023	武田薬品工業株式会社の依頼による日本人の 遺伝性血管性浮腫患者を対象とした lanadelumab(TAK-743)の国内拡大治験	安全性情報 (2021/10/26,2021/11/02,2021/1 1/10,2021/11/16,2021/11/24提出 分)に基づく継続について	承認	
20-0024	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骨髄線維症患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験	安全性情報 (2021/11/16,2021/11/24提出分) に基づく継続について	承認	
20-0025	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骨髄線維症患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験	安全性情報 (2021/11/16,2021/11/24提出分) に基づく継続について	承認	
20-0026	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相試験	安全性情報(2021/11/02提出分) に基づく継続について	承認	
20-4003	乳腺内分泌 新倉直樹申請のHR陽性HER2陰性 進行再発乳癌に対するパクリタクセル+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)	(2021/10/15,2021/11/02,2021/1	承認	

21-0001	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社(国内管理人)の依頼による慢性リンパ腫白血病/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LOXO-305の第 I / II 相試験	重篤な有害事象報告(2021/11/20 提出分)に基づく継続について,安 全性情報 (2021/11/02,2021/11/17提出分) に基づく継続について	承認
21-0002	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による INC424の第Ⅳ相試験	安全性情報(2021/11/05提出分) に基づく継続について	承認
21-0003	大塚製薬株式会社の依頼による再発又は難治性のDLBCL患者を対象としたOPB-111077の第 I 相試験	安全性情報 (2021/10/14,2021/11/08提出分) に基づく継続について	承認
21-0004	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	安全性情報 (2021/11/02,2021/11/18提出分) に基づく継続について	承認
21-0006	第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象としたトラスツマブ デルクステカンの第Ⅲ/Ⅳ相試験	安全性情報 (2021/10/25,2021/11/09,2021/1 1/22提出分)に基づく継続につい て	承認
21-0008	武田薬品工業株式会社の依頼によるフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病患者を対象としたPonatinib第Ⅲ相試験	安全性情報 (2021/10/28,2021/11/11,2021/1 1/18提出分)に基づく継続につい て	承認
21-0009	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マブ デルクステカンの第Ⅲ相試験	安全性情報(2021/11/16提出分) に基づく継続について	承認
21-0011	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GDC-9545(Giredestrant)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2021/11/04,2021/11/19提出分) に基づく継続について	承認
21-0012	協和キリンによるKRN125の第 II 相臨床試験	安全性情報(2021/11/19提出分) に基づく継続について	承認
21-0013	武田薬品工業株式会社の依頼によるctDNAの存在に基づく分子的疾患を有する、HER2陰性BRCA変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの第3相試験	(2021/11/08,2021/11/22提出分)	承認
21-0015	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による慢性移植片対宿主病を対象としたME3208の第Ⅲ相試験	安全性情報(2021/11/26提出分) に基づく継続について	承認
21-0018	バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第Ⅲ相試験	安全性情報(2021/11/26提出分) に基づく継続について	承認
21-0019	ノバルティス ファーマ株式会社依頼のETB115() 第 II 相試験	安全性情報(2021/11/18提出分) に基づく継続について	承認
21-0023	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)を対象としたLNP023(REP)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2021/11/29提出分) に基づく継続について	承認

Ta. 1001			l	
21-4001	呼吸器内科 浅野 浩一郎申請の新型コロナウ	GCP第31条第1項の治験の継続に	<b>水認</b>	定期継続審査に
	イルス(SARS-CoV-2)肺炎に対するPAI-1阻害	ついて,モニタリング報告書(9月		ついて
	薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第II相医師	IRB)2021/10/25付報告(提出分)		モニタリング実
	主導治験	に基づく継続について		施審査について
2)八王子			•	•
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H16-0005	アッヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対		承認	
	象としたABT-494の長期安全性及び有効性を評	に基づく継続について		
	価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験			
H17-0001	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるク	GCP第31条第1項の治験の継続に	承認	
	ローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試	ついて,安全性情報(2021/11/24		
	験	提出分)に基づく継続について		
H17-0002	- ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるク	GCP第31条第1項の治験の継続に	承認	
1117 0002	ローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与	ついて、安全性情報(2021/11/24	子中心	
	試験	提出分)に基づく継続について		
	עפייאר	に出力力に至って記してい		
H17-0004	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰		承認	
	瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投	ついて,安全性情報(2021/11/24		
	与試験	提出分)に基づく継続について		
1117 0006	  ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎	 	承認	
H17-0006	ファイザー休式会社の依頼による演場性人勝灸  患者を対象としたCP690,550の第Ⅲb/IV相試験	女主注情報  (2021/11/02,2021/11/16提出分)	<b>承</b> 認	
	思有を対象とした62090,55007第Ⅲ0/17相試験	(2021/11/02,2021/11/16提出分)  に基づく継続について		
		こをランをがにこういて		
1117 0010	고…라,스틴스보셔션のM14 401란ᠻ모셔	<b>克人性性型(0001/11/01担</b> 业人)	-z. =xi	
H17-0012	アッヴィ合同会社依頼のM14-431試験又は	安全性情報(2021/11/01提出分)	承認	
	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	に基づく継続について		
	CC/Eupadacitinib(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			
	全性を計画する多心設共内無作為化二里自検   プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験			
	(第三相)			
	(** = 16)			
H18-0001	EAファーマ株式会社依頼のAJM300の活動期潰	GCP第31条第1項の治験の継続に	承認	
	瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験	ついて		
	(2)			
H18-0003		安全性情報(2021/11/01提出分)	承認	
	年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステ	に基づく継続について		
	ロイド外用薬併用下のウパダシチニブの第皿相			
	無作為化プラセボ対照二重盲検試験			
H19-0002	協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症	安全性情報(2021/11/19提出分)	承認	
	患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相試験	に基づく継続について		
H20-0001		安全性情報	承認	
	によるBMS-986177の第2相試験	(2021/10/26,2021/11/08,2021/1	- 1 - 110-	
	- Commence of the state of the	1/16,2021/11/18提出分)に基づく		
		継続について		
H20-0002	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症	安全性情報	承認	
	から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象	(2021/10/26,2021/11/10提出分)		
	とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を	に基づく継続について		
	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			

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グ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	(2021/10/28,2021/11/12提出分) に基づく継続について	承認	
H20-0006	マルホ株式会社の依頼によるnemolizumabの結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/Ⅲ相試験 一比較/長期継続投与試験一	安全性情報 (2021/10/27,2021/11/10,2021/1 1/24提出分)に基づく継続につい て	承認	
H21-0001	アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症 の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした 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	安全性情報(2021/11/01提出分) に基づく継続について	承認	
H21-0002	アッヴィ合同会社の依頼による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	安全性情報(2021/11/01提出分) に基づく継続について	承認	
H21-4001	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	GCP第31条第1項の治験の継続に 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
受付番号	審議治験 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			備考 定期継続審査に ついて,モニタリ ング・監査実施 審査について
受付番号 O21-4001 (2)医療機	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)肺炎に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照ニ重盲検第Ⅱ相医師主導治験	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 (2021/10/25),監査報告 書,(2021/10/29)による治験の適		定期継続審査に ついて,モニタリ ング・監査実施
受付番号 O21-4001 (2)医療機 1)伊勢原	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	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(2021/10/25),監査報告書,(2021/10/29)による治験の適正な実施の確認	承認	定期継続審査に ついて,モニタリ ング・監査実施 審査について
受付番号 O21-4001 (2)医療機	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)肺炎に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照ニ重盲検第Ⅱ相医師主導治験	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 (2021/10/25),監査報告 書,(2021/10/29)による治験の適		定期継続審査に ついて,モニタリ ング・監査実施
受付番号 O21-4001 (2)医療機 1)伊勢原 受付番号 21-9001 (3)再生医療	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  審議治験  審議治験 アボットメディカルジャパン合同会社依頼の症候性重度三尖弁閉鎖不全症を対象としたAMJ-504(未定)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(2021/10/25),監査報告書,(2021/10/29)による治験の適正な実施の確認 審議事項安全性情報(2021/11/29提出分)	承認審議結果	定期継続審査に ついて,モニタリ ング・監査実施 審査について
受付番号 O21-4001 (2)医療機 1)伊勢原 受付番号 21-9001 (3)再生医 1)伊勢原	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  審議治験  審議治験 アボットメディカルジャパン合同会社依頼の症候性重度三尖弁閉鎖不全症を対象としたAMJ-504(未定)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(2021/10/25),監査報告書,(2021/10/29)による治験の適正な実施の確認 審議事項安全性情報(2021/11/29提出分)に基づく継続について	審議結果 承認	定期継続審査に ついて、モニタリ ング・監査実施 審査について 備考
受付番号 O21-4001 (2)医療機 1)伊勢原 受付番号 21-9001 (3)再生医約 1)伊勢原 受付番号	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 審議治験 アボットメディカルジャパン合同会社依頼の症候性重度三尖弁閉鎖不全症を対象としたAMJ-504(未定)試験  寮等製品 審議治験	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(2021/10/25),監査報告書,(2021/10/29)による治験の適正な実施の確認  審議事項 安全性情報(2021/11/29提出分)に基づく継続について  審議事項	承認 審議結果 審議結果	定期継続審査に ついて,モニタリ ング・監査実施 審査について
受付番号 O21-4001 (2)医療機 1)伊勢原 受付番号 21-9001 (3)再生医 1)伊勢原	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  審議治験  審議治験 アボットメディカルジャパン合同会社依頼の症候性重度三尖弁閉鎖不全症を対象としたAMJ-504(未定)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(2021/10/25),監査報告書,(2021/10/29)による治験の適正な実施の確認 審議事項安全性情報(2021/11/29提出分)に基づく継続について	審議結果 承認	定期継続審査に ついて、モニタリ ング・監査実施 審査について 備考
受付番号 O21-4001 (2)医療機 1)伊勢原 受付番号 21-9001 (3)再生医約 1)伊勢原 受付番号	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)肺炎に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照ニ重盲検第II相医師主導治験  審議治験  審議治験 アボットメディカルジャパン合同会社依頼の症候性重度三尖弁閉鎖不全症を対象としたAMJ-504(未定)試験 豪等製品  審議治験 ブリストル・マイヤーズスクイブ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	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(2021/10/25)、監査報告書、(2021/10/29)による治験の適正な実施の確認  審議事項 安全性情報(2021/11/29提出分)に基づく継続について  審議事項 安全性情報(2021/11/15,2021/11/26提出分)に基づく継続について	承認     審議     審談     審談     本認     本認     本認	定期継続審査に ついて、モニタリ ング・監査実施 審査について 備考

## (4)その他 1)八王子

受付番	書 審議治験	審議事項	審議結果	備考
H21-40		モニタリング報告書(2021/10/29)	承認	
	ルス(SARS-CoV-2)肺炎に対するPAI-1阻害薬	による治験の適正な実施の確認		
	TM5614のプラセボ対照二重盲検第II相医師主			
	導治験			

# 3. 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2項の実施事項変更審査 (1)医薬品 1)伊勢原

1)伊勢原	一京業仏験	安镁市石	<b>京詳红田</b>
受付番号 13-0026	審議治験 武田薬品工業株式会社依頼のホジキンリンパ腫を 対象としたSGN-35(HL)第Ⅲ相試験	審議事項 実施計画書の変更について (Amendment9,2021/09/24),治験実 施計画書追補(英語・日本語)の変 更について(Ver.6,2021/10/14),治 験実施計画書(日本語版)の変更に ついて(第6版,2021/10/14)	承議結果 備考 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	治験実施計画書 別冊の変更について(2021/09/27),契約延長について	承認
16-0009	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の古典的ホジキンリンパ腫を対象とした第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について (Ver.21,2021/09/02),治験薬概要 書(日本語版)の変更について(第 21版,2021/11/02)	承認
17-0009	MSD株式会社依頼のトリプルネガティブ乳癌を対象としたMK-3475(NAC)第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について (第21版,2021/09/02),治験薬概要 書(日本語版)の変更について(第 21版,2021/11/02)	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	説明文書・同意文書の変更について(第14.0版,2021/11/29),同意撤回についての説明文書・同意文書の変更について(第14.0版,2021/11/29)	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	概要書・添付資料の変更について (第21版,2021/09/02),MK-3475 治験薬概要書 日本語版の変更 について(第21版,2021/11/02),国 内添付文書(キイトルーダ)の変更 について(第7版,2021/11),治験薬 概要書第21版カバーレター(英語版 原本・日本語版参考資料)について (2021/09/07)	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	Investigator Memo:Cardiac Monitoring(参考和訳付)について (2021/05/10)	承認
18-0015	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社依頼の 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	概要書・添付資料の変更について (英語・日本語,第18 版,2021/08/30),契約延長について	承認
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	説明文書・同意文書の変更について(第7.0版,2021/11/08),治験参加カードの変更について(V2.0,2021/11/08)	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)の第皿相試験	実施計画書の変更について(第5.0 版,2021/12/07),説明文書・同意文 書の変更について(第5.0 版,2021/12/16)	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	実施計画書の変更について(英語・ 日本 語,Amendment4.01,2021/10/19), 説明文書・同意文書の変更につい て(第4版,2021/11/17)	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		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CNTO1275(ウステキヌマブ)第Ⅲ相試験		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	実施計画書の変更について(英語・日本語,第04版,2021/09/02)	承認
19-0013		治験実施計画書 別紙の変更について(2021/09/14)	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	概要書・添付資料の変更について (第7.0版,2021/11/02),同意説明文 書 第1相用量漸増パートの変更に ついて(第4.0版,2021/11/18)	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 皿相臨床試験	被験者募集の資料について (2021/10/12)	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	分担医師の変更について (2021/11/29)	承認
20-0008		概要書・添付資料の変更について (第3.0版,2021/11/24)	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	説明文書・同意文書の変更について(本体,第2.0版,2021/11/01)(女性パートナー用,第2.0版,2021/11/01)(パートナー妊娠後追跡調査用,第2.0版,2021/11/01)(妊娠後追跡調査用,第2.0版,2021/11/01)(分子プレスクリーニング,第2.0版,2021/11/01),治験実施計画書付録の変更について(第5版,2021/08/20),服薬日誌の変更について(0.1版,2021/11/02)	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	ePRO操作マニュアルの変更につ	承認
20-0011	ルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363第		<b>予</b> 心
		•	
	<b>田相試験</b>	Japanese(Japan) 'What is a	
		Clinical Trial?'animation,Version	
		0.1,2021/01/25)(Screen Report	
		Japanese(Japan) Capivasertib	
		subtitles,Version	
		0.1,2021/01/25)(Screen Report	
		Japanese(Japan) Abiraterone	
		subtitles,Version	
		0.1,2021/01/25)(CAPItello 281	
		Patient Engagement	
		Content(FAQs),2021/11/17)(Scre	
		en Report Japanese(Japan)	
		OSFT,Version	
		2.0,2021/05/12)(Screen Report	
		Japanese(Japan) Treatment	
		Period FAQs,Version	
		3.0,2021/10/06)(Screen Report	
		Japanese(Japan) Part 2 Screening	]
1			]
1		FAQs, Version	]
		3.0,2021/10/06)(Screen Report	
1		Japanese(Japan) Follow-up	]
1		FAQs,Version	]
1		3.0,2021/10/06)(Japanese(Japan)	]
1		Subject Messages, Version	]
		2.0,2021/06/07)	
20-0014	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象とし	概要書・添付資料の変更について	承認
	たDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)の第皿相	(Version 8.0,2021/08/31),治験薬	
	試験	概要書(邦訳)の変更について	
		(Version 8.0,2021/11/04)	
		( · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
I			
			7-3
20-0016	第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象	実施計画書の変更について	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書•	承認
20-0016		(Version 3.0,2021/07/23),概要書・ 添付資料の変更について(英語・日	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・ 添付資料の変更について(英語・日 本語,Version 8.0,2021/08/31),説	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・ 添付資料の変更について(英語・日	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・ 添付資料の変更について(英語・日 本語,Version 8.0,2021/08/31),説	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スク	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23)、概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31)、説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19)、Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23)、概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31)、説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19)、Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03)、治験実施計画書	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23)、概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31)、説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19)、Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03)、治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification Letter(英語・日本語)について	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification Letter(英語・日本語)について	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification Letter(英語・日本語)について	承認
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相試験	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/09/28)	
20-0016	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification Letter(英語・日本語)について	承認
	としたトラスツズマブ デルクステカンの第皿相試験	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/09/28)	
	としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相 試験  ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるNHL及 びCLLを対象としたJNJ-67856633の第 I 相試	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/09/28)  臨床試験費用に関する覚書 別表1の変更について(改訂版	
	としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相 試験  ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるNHL及	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/09/28)  臨床試験費用に関する覚書 別表1の変更について(改訂版3,2021/12/14),私立医科大学付属	
	としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相 試験  ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるNHL及 びCLLを対象としたJNJ-67856633の第 I 相試	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/09/28)  臨床試験費用に関する覚書 別表1の変更について(改訂版3,2021/12/14),私立医科大学付属病院における臨床試験研究経費ポ	
	としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相 試験  ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるNHL及 びCLLを対象としたJNJ-67856633の第 I 相試	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/09/28)  臨床試験費用に関する覚書 別表1の変更について(改訂版3,2021/12/14),私立医科大学付属病院における臨床試験研究経費ポイン・算出表の変更について	
	としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相 試験  ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるNHL及 びCLLを対象としたJNJ-67856633の第 I 相試	(Version 3.0,2021/07/23),概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31),説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03),治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04),Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/09/28)  臨床試験費用に関する覚書 別表1の変更について(2021/12/14),私立医科大学付属病院における臨床試験研究経費ポイン・算出表の変更について(2021/12/14),NOTE TO FILEにつ	
	としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相 試験  ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるNHL及 びCLLを対象としたJNJ-67856633の第 I 相試	(Version 3.0,2021/07/23)、概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31)、説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03)、治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04)、Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/09/28)  臨床試験費用に関する覚書 別表1の変更について(2021/12/14)、私立医科大学付属病院における臨床試験研究経費ポイン・算出表の変更について(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/10/28)、中枢神経系	
	としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相 試験  ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるNHL及 びCLLを対象としたJNJ-67856633の第 I 相試	(Version 3.0,2021/07/23)、概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31)、説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03)、治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04)、Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/09/28)  臨床試験費用に関する覚書 別表1の変更について(2021/12/14)、私立医科大学付属病院における臨床試験研究経費ポイント算出表の変更について(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/10/28)、中枢神経系(CNS)病変を有する患者様の組み	
	としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相 試験  ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるNHL及 びCLLを対象としたJNJ-67856633の第 I 相試	(Version 3.0,2021/07/23)、概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31)、説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03)、治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04)、Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/09/28)  臨床試験費用に関する覚書 別表1の変更について(2021/12/14)、私立医科大学付属病院における臨床試験研究経費ポイン・算出表の変更について(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/10/28)、中枢神経系(CNS)病変を有する患者様の組み入れについて(2021/11/12)、症例	
	としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相 試験  ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるNHL及 びCLLを対象としたJNJ-67856633の第 I 相試	(Version 3.0,2021/07/23)、概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31)、説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03)、治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04)、Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/09/28)  臨床試験費用に関する覚書 別表1の変更について(2021/12/14)、私立医科大学付属病院における臨床試験研究経費ポイント算出表の変更について(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/10/28)、中枢神経系(CNS)病変を有する患者様の組み	
	としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相 試験  ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるNHL及 びCLLを対象としたJNJ-67856633の第 I 相試	(Version 3.0,2021/07/23)、概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 8.0,2021/08/31)、説明文書・同意文書の変更について(本体,4.0版,2021/11/19)(事前スクリーニング,3.0版,2021/11/19)(男性患者さんのパートナーの方へ妊娠に関する情報収集,2.0版,2021/11/19),Clinical Study Protocol Japan Specific Addendumの変更について(3.0版,2021/09/03)、治験実施計画書(翻訳参考版)の変更について(3.0版,2021/10/04)、Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/09/28)  臨床試験費用に関する覚書 別表1の変更について(2021/12/14)、私立医科大学付属病院における臨床試験研究経費ポイン・算出表の変更について(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/12/14)、NOTE TO FILEについて(2021/10/28)、中枢神経系(CNS)病変を有する患者様の組み入れについて(2021/11/12)、症例	

20-0019	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移殖(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験	する緊急安全措置の通知の変更 について(2021/11/26)	承認
20-0021	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLUSPATERCEPT(ACE-536)の第3相試験	概要書・添付資料の変更について (第14.0版,2021/09/01),治験薬概 要書(日本語版)の変更について (第14.0版,2021/09/01)	承認
20-0023	武田薬品工業株式会社の依頼による日本人の 遺伝性血管性浮腫患者を対象とした lanadelumab(TAK-743)の国内拡大治験	概要書・添付資料の変更について (英語・日本語,第9.0 版,2021/08/30)	承認
20-0026	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相試験	費用負担の説明文書の変更について(2021/10/13),治験実施計画書 Memo(参考和訳付)について(2021/09/13),添付文書(アナストロゾール)の変更について(2021/06/22),服薬日誌について(2021/10/08)	承認
21-0001	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社(国内管理人)の依頼による慢性リンパ腫白血病/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LOXO-305の第 I / II 相試験	レター:LOXO-BTK-18001試験へのすべてのWM、^アリー細胞白血病、PLL及びその他の種々のB細胞NHL患者のさらなる登録中止の決定(日本語訳付)について(2021/10/15)	承認
21-0004	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	実施計画書の変更について(英語・ 日本語,Version 4.1,2021/08/10)	承認
21-0006	第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象 としたトラスツマブ デルクステカンの第Ⅲ/Ⅳ相 試験	概要書・添付資料の変更について (英語・日本語,8.0,2021/08/31)	承認
21-0008	武田薬品工業株式会社の依頼によるフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病患者を対象としたPonatinib第Ⅲ相試験		
21-0009	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マブ デルクステカンの第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について (英語・日本語,Edition 8.0,2021/08/31)	承認
21-0010	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による 原発性胆汁性胆管炎患者を対象とした GSK2330672第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について (英語・日本語,第8版,2021/08/18)	承認
21-0011	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GDC-9545(Giredestrant)第Ⅲ相試験	症例数追加について	承認
21-0012	協和キリンによるKRN125の第Ⅱ相臨床試験	実施計画書の変更について(第1.1版,2021/10/15)説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2021/11/16),治験実施計画書(別冊)の変更について(第1.2版,2021/10/15),症例数追加について	承認

	武田薬品工業株式会社の依頼によるctDNAの存在に基づく分子的疾患を有する、HER2陰性BRCA変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの第3相試験	ニラパリプ(ZEST)の治験の妊娠されたパートナーの方のための説明文の変更について(ver.1.2,2021/10/25),患者さんヘニラパリブ(ZERST)治験 将来の研究についての説明の変更について(ver.1.2,2021/10/25)	承認
	サノフィ株式会社の依頼による日本の第皿相試験(CARDINAL試験又はCADENZA試験)を完了した寒冷凝集素症(CAD)成人患者を対象としたsutimlimab試験	説明文書・同意文書の変更について(第2版,2021/11/15)	承認
21-0016	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS- 115(pamufetinib)の第Ⅱ相用量反応試験	説明文書・同意文書の変更について(ver.2.0,2021/11/11)	承認
	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による好酸球性食道炎患者を対象としたCC-93538の第3相試験	説明文書・同意文書の変更について(ver.1.2,2021/11/24),分担医師の変更について(2021/11/22)	承認
	バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第田相試験	説明文書・同意文書の変更について(第1.2版,2021/11/25)	承認
21-0019	ノバルティス ファーマ株式会社依頼のETB115() 第 Ⅱ 相試験	症例数追加について	承認
	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)を対象としたLNP023(REP)の第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2021/11/29),治験実施計画書 付録の変更について(第2版,2021/11/08),治験で用いる医療機器について(第1版,2021/11/08),服薬リマインダーアプリスクリーンショットについて(2021/11/29),操作説明ューサーハントブック/インストラクションの変更について(第1.0版,2021/11/29)	承認
2)八王子			
<u>受付番号</u> H17-0001	審議治験 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の第皿相試験	審議事項   契約延長について	承認
	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		承認
	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	同意説明文書の変更について(第7版,2021/11/15), 治験参加カードの変更について(第 2版,2021/11/15)	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	同意説明文書の変更について(第	承認	
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グ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	契約延長について,治験薬概要書 (日・英)の変更について(第12	承認	
H21-0002	アッヴィ合同会社の依頼による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	治験実施計画書(日・英)の変更に ついて(改訂4.01版,2021/10/19), 同意説明文書の変更について(第2 版,2021/11/22)		

## (2)医療機器 1)伊勢原

1/1/ 27 1/1				
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
21-9001	アボットメディカルジャパン合同会社依頼の症候性重度三尖弁閉鎖不全症を対象としたAMJ-504(未定)試験	説明文書・同意文書の変更について(Ver.1.2,2021/11/21),遠隔立会いに関するご連絡について(2021/09/03),遠隔立会いに関する情報の取り扱いについて(2021/10)	承認	

### (3)再生医療等製品

<u>1)伊勢原</u>				
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
19-A001		(被験者募集手順:添付資料04)メール文面応募フォーム画面の変更について(第5版,2021/11/09)	承認	
20-A001	大塚製薬株式会社の依頼によるMMG49抗原陽性の再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたOPC-415の第 I /第 II 相試験		承認	
20-A002	アステラス製薬株式会社の依頼による再発または難治性急性骨髄性白血病及び再発又は難治性高リスク骨髄異形成症候群患者を対象としたASP7517の安全性,忍容性及び有効性を検討する第1/2相非盲検試験	実施計画書の変更について(英語・日本語,Version 7.4,2021/10/14), 説明文書・同意文書の変更について(第6.0版,2021/11/25),被験者への支払に関する資料の変更について(2021/11/25)	承認	