

第349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:2022年5月25日(水) 午後15:30~16:10

開催場所:東海大学医学部付属病院 1号館2階第3会議室

出席委員:安藤 潔、小林 広幸、高橋 若生*、馬淵 智生、横山 健次*、田島 隆行*、曾根 敦子、長野 啓子、永田 吾一、坪井 理恵、瀨美 美恵、増坂 壽一

(外部委員)服部 篤美*、山中 純子*、鈴木 めぐみ*

*印の委員はWebによる参加

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
22-0004	第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan(Dato-DXd,DS-1062a)の第Ⅲ相試験	治験の実施について	承認	
22-0005	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未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3相試験	治験の実施について	承認	
22-0006	日本新薬株式会社の依頼による芽球形性質細胞様樹状細胞腫瘍(BPDCN)患者を対象としたNS-401(ダグラクソファスブ)の臨床第Ⅰ/Ⅱ相試験	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
11-0023	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)(ヘルツスマブ)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(2022/04/07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
13-0024	ブリistol・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(2022/04/05,2022/04/14提出分)に基づく継続について	承認	
13-0026	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	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
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(2022/04/11提出分)に基づく継続について	承認	
15-0001	ブリistol・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(2022/04/06,2022/04/14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	GCP第31条第1項の治験の継続について、安全性情報(2022/04/15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

16-0019	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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2022/04/07,2022/04/21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
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	安全性情報(2022/03/31,2022/04/07,2022/04/14,2022/04/21提出分)に基づく継続について	承認	
17-0004	アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ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
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	安全性情報(2022/04/07,2022/04/22提出分)に基づく継続について	承認	
17-0021	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象としたPKC412(midostaurin)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
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(2022/04/18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(ボラツズマブ 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(2022/04/04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(2022/03/18,2022/03/19,2022/04/01,2022/04/02,2022/04/15,2022/04/16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(2022/04/07提出分)に基づく継続について	承認	
18-0015	ブリistol・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(2022/04/14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(2022/04/11,2022/04/25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	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
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(2022/04/07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(2022/04/11提出分)に基づく継続について	承認	

18-0027	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Risankizumab(維持)第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/04/11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(2022/04/11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バグリフロジンの第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告(2022/04/19提出分)に基づく継続について	承認	
19-0003	ブリistol・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	安全性情報(2022/04/06,2022/04/21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	安全性情報(2022/04/13提出分)に基づく継続について	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(ウステキヌマブ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/04/11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(2022/03/31,2022/04/07,2022/04/14,2022/04/21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(2022/04/28提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2022/04/05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)	安全性情報(2022/04/21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	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
20-0005	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(2022/03/31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(2022/04/19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(2022/04/06,2022/04/20提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2022/04/14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(2022/04/11,2022/04/25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	安全性情報(2022/04/15提出分)に基づく継続について	承認	
20-0012	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1陽性の頭頸部がんを対象としたGSK3359609の第Ⅱ/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
20-0013	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(2022/04/04,2022/04/19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	安全性情報(2022/04/25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(2022/04/20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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2022/04/11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
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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2022/04/14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
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植(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(2022/04/11,2022/04/13,2022/04/19,2022/04/20提出分)に基づく継続について	承認	
20-0021	ブリistol・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(2022/04/04,2022/04/22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(2022/04/01,2022/04/08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(2022/04/14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(2022/04/14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+ペバシズマブ+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)	安全性情報 (2022/04/04,2022/04/11,2022/04/16,2022/04/17提出分)に基づく継続について	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	安全性情報 (2022/04/05,2022/04/19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	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
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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2022/04/05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
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 (2022/03/28,2022/04/11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 (2022/03/31,2022/04/14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(2022/04/18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	重篤な有害事象報告(2022/04/16提出分)に基づく継続について,安全性情報 (2022/04/04,2022/04/19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	安全性情報(2022/04/11提出分)に基づく継続について	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(2022/04/21提出分)に基づく継続について	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	安全性情報 (2022/03/30,2022/04/11,2022/04/21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 (2022/04/04,2022/04/19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(2022/04/14提出分)に基づく継続について	承認	

21-0020	(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再発又は難治性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたGEN3013(Epcoritamab)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(2022/03/30,2022/04/06,2022/04/13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
21-0021	アツヴィ合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ腫性白血病/小リンパ球性リンパ腫の日本人患者を対象としてベネトクラクスをオビヌツズマブ又はイブルチニブと併用投与したときの安全性及び有効性を評価するABT-199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(2022/04/11提出分)に基づく継続について	承認	定期継続検査について
21-0022	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象としたエンパグリフロジンの第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(2022/04/14,2022/04/14,2022/04/14提出分)に基づく継続について	承認	定期継続検査について
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ヘモグロビン尿症(PNH)を対象としたLNP023(REP)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
21-0024	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原発性温式自己免疫性溶血性貧血患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/04/21提出分)に基づく継続について	承認	
21-0025	アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/03/31,2022/04/14提出分)に基づく継続について	承認	
21-0026	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較する第2相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験CA055(GC-486)	安全性情報(2022/04/11,2022/04/21提出分)に基づく継続について	承認	
21-0027	中外製薬株式会社依頼の第Ⅰ相	安全性情報(2022/04/04,2022/04/19提出分)に基づく継続について	承認	
21-0030	第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan(Dato-DXd, Ds-1062a)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2022/04/22提出分)に基づく継続について	承認	
21-0032	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による再発又は難治性(R/R)B細胞性非ホジキンリンパ腫(B-NHL)を対象としたツシジノスタットとリツキシマブ併用の第1b/Ⅱ相試験	安全性情報(2022/04/06,2022/04/20提出分)に基づく継続について	承認	
21-0033	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B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験	安全性情報(2022/04/11,2022/04/26提出分)に基づく継続について	承認	

2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
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	安全性情報(2022/03/22,2022/04/11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(2022/04/18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(2022/04/18提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0004	シミック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(2022/04/18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(2022/03/22,2022/04/11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(2022/03/22,2022/04/11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(2022/03/29,2022/04/05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(2022/03/25,2022/04/11提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2022/03/29,2022/04/13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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2022/03/28,2022/04/13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(2022/03/22,2022/04/11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(2022/03/22,2022/04/11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
O21-4001	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)肺炎に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第Ⅱ相医師主導治験	モニタリング報告2022/04/07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

(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
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	安全性情報(2022/04/21,2022/04/22,2022/04/26提出分)に基づく継続について	承認	
21-9002	日本メトロニック株式会社の依頼による中等症の症候性大動脈弁狭窄症を対象としたMDT-2121 TAVRシステムの臨床試験-EXPAND TAVR II 臨床試験	安全性情報(2022/04/11,2022/04/21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
19-A001	ブリistol・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を対象としたBB2121の第3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(2022/04/18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
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	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

(4)その他

1)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H21-4002	総合内科 宮崎浩司申請の感染初期のCOVID-19患者に対するエフェドリンアルカロイド除去麻黄エキス(EFE)の有効性及び安全性を検討する探索的試験 -二重盲検、ランダム化、多施設共同PhaseI/II比較試験-(医師主導治験)	モニタリング報告書(2022/03/07)による治験の適正な実施の確認	承認	

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

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
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	責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01),治験実施計画書 別冊の変更について(2022/04/13)	承認	
15-0001	ブリistol・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	分担医師の変更について(2022/04/01),SERIOUS ADVERSE EVENT REPORTの変更について(Japanese Bilingual v,2022/03/30)	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	概要書・添付資料の変更について(第19版,2022/03/04)	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	責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01),治験実施計画書 別紙2の変更について(2022/04/12),製造販売臨床試験委託契約書の変更について(2022/04/22)	承認	

17-0004	アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	分担医師の変更について(2022/04/01)	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)とイピリムマブの第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(Ver.15.0,2022/04/18)	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Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第9.0版,2022/04/08)	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	実施計画書の変更について(第9版日本語訳,2022/04/11),PROTOCOLの変更について(Version 9,2022/02/24)	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(ボラツズマブ 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	責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01),治験実施計画書 国内追加事項 別紙2の変更について(2022/04/15)	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	治験実施計画書 別紙3の変更について(2022/04/01),民法改正に伴う同意取得に関する方針について(2022/03/01)	承認	
18-0015	ブリistol・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	分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01)	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	責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01),治験委託契約書の変更について(2022/04/20)	承認	
19-0003	ブリistol・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	分担医師の変更について(2022/04/25)	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(ウステキヌマブ)第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,23,2022/02/17)	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	説明文書・同意文書の変更について(Ver.7.0,2022/04/18)	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	説明文書・同意文書の変更について(第4.0版,2022/03/31)(妊娠に関する情報の提供のお願い,第2.0版,2022/03/31)	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6.1版,2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/04),協力者の変更について(2022/04/04)	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	MBG453B12301(STIMULUS MDS-2)に参加いただいている患者様(レター)について(英語版/日本語版,2022/03/11)	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	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,第6版,2022/02/04),説明文書・同意文書の変更について(第3.0版,2022/04/19),補償の説明文書の変更について(2022/04/26),治験実施計画書分冊の変更について(第9版,2022/04/01),治験依頼者の変更に関するレターについて(2022/04/01)	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	「治験で用いる医療機器について」の変更について(第2版,2022/04/12)	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	M19-135 治験実施計画書 中止基準の記載について(2022/04/05)	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	Q-Life被験者募集広告(会社概要)について(第1版,2022/03/16),Q-Life被験者募集広告(フロー)について(第1版,2022/03/16),被験者募集Web広告について(第1版,2022/03/16),被験者募集パンフレットについて(第1版,2022/03/16),被験者募集Webアンケートについて(第1版,2022/03/16),被験者募集治験案内文について(第1版,2022/03/16),被験者募集広告来院患者への支払いに関する資料について(2022/03/16),Treatment Discontinuation eCOA Handheld Screenshotsの変更について(Ver.2.00,2022/01/31)	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	責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01),Protocol Clarification Communication(英語・参考和訳)について(2022/03/18),治験実施計画書別冊の変更について(第9.0版,2022/04/11),治験薬の錠剤としての至適用量と使用開始時期に関するご連絡(レター)について(2022/04/25)	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植(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	治験参加通知書の変更について(3.0版,2022/02/10),説明文書、同意文書(ステージ2)の変更について(3.0版,2022/02/10)	承認	
20-0020	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社依頼の第Ⅰ／第Ⅱ相	Synopsis of Interim Clinical Study Report について(2021/12/22)	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	説明文書・同意文書の変更について(本体,第5.0版,2022/04/12)(治験参加中の男性患者さんのパートナーの方,第2.0版,2022/04/11),責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01),治験実施計画書の管理上の変更2 変更の概要及び理由(英語・日本)について(2022/03/23)	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	説明文書・同意文書の変更について(第5.0版,2022/04/13)(治験参加中の男性患者さんのパートナーの方,第2.0版,2022/04/13),責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01),治験実施計画書の管理上の変更3 変更の概要及び理由(英語・日本)について(2022/03/24)	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	症例数追加について	承認	
20-4002	血液腫瘍内科 鬼塚真仁申請の急性骨髄性白血病に対する治療用がんペプチドワクチン「DSP-7888」の第Ⅱ相医師主導治験	説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2022/04/11),令和2年改正個人情報保護法の施行に伴う被験者への情報提供について(2022/04/04)	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	責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01)	承認	
21-0004	(治験国内管理人)IQVIAサービシズ 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	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Version 5.0,2021/11/22),説明文書・同意文書の変更について(本体,第3.0版,2022/04/22)(疾患進行確認後のLOXO-305による治療:クロスオーバー,第3.0版,2022/04/22)(疾患進行後の治療用,第3.0版,2022/04/22),責任医師の変更について(2022/04/22),分担医師の変更について(2022/04/22),協力者の変更について(2022/04/22),治験委託契約書の変更について(2022/04/22)	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	概要書・添付資料の変更について(Edition 12,2022/02/04),分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01),グローバル治験薬概要書(参考和訳)の変更について(第12版,2022/04/01),グローバル治験薬概要書補遺の変更について(英語・日本語,補遺1,第12版,2022/04/01)	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	説明文書・同意文書の変更について(本体,第2.0版,2022/04/18)(任意の研究用生体リポジトリ(RBR)での使用を目的としたロシュ社への任意の検体提供,第2版,2022/04/16)(任意の手術時腫瘍検体の提供,第2版,2022/04/16)(妊娠に関する情報提供,第3版,2022/04/16)(出生児に関する情報,第2.0版,2022/04/16),分担医師の変更について(2022/04/15),治験実施計画書 別紙3の変更について(2022/04/01),添付文書(レトロゾール)の変更について(2022/02/01),分担医師姓変更について(2022/04/15)	承認	
21-0012	協和キリンによるKRN125の第Ⅱ相臨床試験	分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01),治験データの保護に関するお知らせについて(2022/04/22)	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	治験参加カードの変更について(第2版,2022/04/20)	承認	
21-0014	サノフィ株式会社の依頼による日本の第Ⅲ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	分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01)	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	実施計画書の変更について(P03,2022/04/13),説明文書・同意文書の変更について(ver.4.0,2022/04/06)	承認	
21-0017	ブリistol・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	分担医師の変更について(2022/04/18),Administrative Letter(英語・日本語)について(2022/03/04),ポスターについて(第1版,2022/04/15),リーフレット①について(第1版,2022/04/15),リーフレット②について(第1版,2022/04/18)	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、標準治療に上乘せした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	説明文書・同意文書の変更について(本体、第3.0版,2022/04/14)(遺伝子解析研究,第2.0版,2022/04/14)(妊娠に関する同意説明文書:患者さんが女性の場合,第2.0版,2022/04/14)(妊娠に関する同意説明文書:患者さんが男性の場合,第2.0版,2022/04/14)	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	分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01),低リスクの骨髄異形成症候群(MDS)の方を対象とした治験のご案内 HP掲載用/Newsletter用の変更について(2022/04/22),主治医向け案内資料-治験のご紹介-の変更について(2022/04/22)	承認	
21-0020	(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再発又は難治性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたGEN3013(Epcoritamab)の第Ⅲ相試験	責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01)	承認	
21-0021	アツヴィ合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ腫性白血病/小リンパ球性リンパ腫の日本人患者を対象としてベネトクラクスをオビヌツズマブ又はイブルチニブと併用投与したときの安全性及び有効性を評価するABT-199第Ⅱ相試験	責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01)	承認	
21-0024	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原発性温式自己免疫性溶血性貧血患者を対象としたINCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(本体、第2.0版,2022/04/13)(治験参加中の男性患者さんのパートナー,第2.0版,2022/04/13),責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01),治験参加カードの変更について(第2.0版,2022/04/13),治験実施計画書の管理上の変更4 変更の概要及び理由(英語・日本)について(2022/03/03)	承認	
21-0026	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較する第2相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験CA055(CC-486)	説明文書・同意文書の変更について(本体,第2.0版,2022/04/22)(治験参加中の男性患者さんのパートナー,第2.0版,2022/04/22),責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01),治験責任医師履歴書について(2022/04/01)	承認	

21-0027	中外製薬株式会社依頼の第I相	実施計画書の変更について(第11.0版,2022/04/05),分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01),治験薬概要書(ACTEMRA, RoActemra (tocilizumab)の変更について(英語・日本語,Ver.23.0,2021/09/01),治験薬概要書(ACTEMRA,RoActemra(tocilizumab))第23版 補遺の変更について(2022/01/31),個人情報保護法改正に伴う同意取得に関する方針について(2022/04/01),民法改正に伴う同意取得に関する方針について(2022/04/01)	承認	
21-0028	大日本住友製薬株式会社の依頼による急性白血病を対象としたDSP-5336の第1/2相試験	説明文書・同意文書の変更について(本体,第2.0版,2022/04/15)(パートナーの方へ 妊娠に関する情報提供のお願い,第2.0版,2022/04/11)(妊娠に関する情報提供のお願い,第2.0版,2022/04/11),責任医師の変更について(2022/04/01),分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01)	承認	
21-0029	ブリistol・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相継続投与試験	分担医師の変更について(2022/04/18),Protocol Clarification Letter(英語・日本語)について(2021/06/22)	承認	
21-0032	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による再発又は難治性(R/R)B細胞性非ホジキンリンパ腫(B-NHL)を対象としたツシジノスタットとリツキシマブ併用の第1b/II相試験	概要書・添付資料の変更について(英語・日本語,Edition Number 3,2022/02/18),分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01)	承認	
21-0033	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B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第II相試験	分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01)	承認	
21-4001	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	実施計画書の変更について(第5.0版,2022/04/25),概要書・添付資料の変更について(第10.0版,2022/04/25),分担医師の変更について(2022/04/26),服用日誌の変更について(2022/04/26)	承認	
22-0001	ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験	説明文書・同意文書の変更について(Ver.2.0,2022/04/30),妊娠検査薬P-チェック・s使用説明書について(2021/06/01)	承認	

2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H16-0005	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	分担医師の変更について(2022/04/01)	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	治験実施計画書(日・英)の変更について(第9版,2021/12/02),治験実施計画書別冊の変更について(第7.0版,2022/03/18),分担医師の変更について(2022/04/01),保険契約証明書の変更について(被保険者:シミック株式会社・ガラパゴス社,2022/01/31)	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	治験実施計画書(日・英)の変更について(第8版,2021/12/02),治験実施計画書別冊の変更について(第7.0版,2022/03/18),分担医師の変更について(2022/04/01),保険契約証明書の変更について(被保険者:シミック株式会社・ガラパゴス社,2022/01/31)	承認	
H17-0004	シミック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	分担医師の変更について(2022/04/01),添付文書について(ジセラカ錠200mg・ジセラカ錠100mg,第4版,2022/03月改訂)	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)	分担医師の変更について(2022/04/01)	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	分担医師の変更について(2022/04/01)	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	同意説明文書の変更について(第5.0版,2022/04/12),分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01)	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	分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01)	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	分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01),症例数追加について	承認	

H21-0003	シミック株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象としたamiselimodの臨床第Ⅱ相試験	分担医師の変更について(2022/04/01),協力者の変更について(2022/04/01)	承認	
H21-0004	日本製薬株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象にNPB-01の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験	治験実施計画書の変更について(01.02.000版,2022/03/18),治験実施計画書の変更について(別紙3・別紙9,01.01.000版,2022/03/18)(別紙10,01.03.000版,2022/04/07),同意説明文書の変更について(第2.0版,2022/04/15),分担医師の変更について(2022/04/15)	承認	

3)大磯

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
O21-4001	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	分担医師の変更について(2022/04/12),3月IRB分担医師誤記修正について, 治験実施計画書の変更について(第5.0版,2022/04/25)概要書の変更について(第10.0版, 2022/04/25),服用日誌の変更について(2022/04/27)	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
21-9001	アポ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	概要書・添付資料の変更について(第C版,2022/03/31),説明文書・同意文書の変更について(ver.1.3,2022/04/19)	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-A002	セルジーン株式会社の依頼による長期追跡調査	実施計画書の変更について(英語・日本語,Amendment NO.1,2021/08/09),説明文書・同意文書の変更について(第3.0版,2022/04/18)	承認	