

## 委員会等議事要旨

委員会等名称	第21回山口大学医学部附属病院治験審査委員会																													
開催日	2024年12月25日(水)																													
時間	13時30分～14時55分																													
開催場所	臨床研究棟1階 web会議室1・web会議（ハイブリッド開催）																													
出席者	白石（議長）、北原、高見、西岡、高崎、原田、湧田、丸本、池田、河田、田坂、近藤、三島 各委員																													
担当部課係	臨床研究支援係																													
議題	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ 審査に先立ち、事務局より配布資料について説明がされた。</li> <li>・ 事務局よりミニレクチャーが行われた</li> <li>・ 議長より前回の委員会について報告がされた。</li> <li>・ 事務局より利益相反について報告がされた。</li> <li>・ 事前に委員長より、委員退席時の進行について、北原副委員長が指名された。</li> </ul> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>有馬治験事務局長から、資料に基づき説明があり、審議の結果、以下のとおりとした。</p> <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 70%;">1. 新規申請について</td> <td style="width: 10%; text-align: center;">2件</td> <td style="width: 20%;">承認 1件、修正の上承認 1件</td> </tr> <tr> <td>2. 院内で発生した重篤な有害事象及び緊急逸脱の報告について</td> <td style="text-align: center;">12件</td> <td>承認 12件</td> </tr> <tr> <td>3. 安全性情報等報告について</td> <td style="text-align: center;">55件</td> <td>承認 55件</td> </tr> <tr> <td>4. 変更申請について</td> <td style="text-align: center;">14件</td> <td>承認 14件</td> </tr> <tr> <td>5. モニタリング報告について</td> <td style="text-align: center;">2件</td> <td>承認 2件</td> </tr> </table> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>事務局から、資料に基づき説明があり、以下のとおりとした。</p> <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 70%;">6. 前回修正の上承認の報告について</td> <td style="width: 10%; text-align: center;">2件</td> <td style="width: 20%;">承認 2件</td> </tr> <tr> <td>7. 迅速審査の報告について</td> <td style="text-align: center;">2件</td> <td>承認 2件</td> </tr> <tr> <td>8. 中止・終了報告について</td> <td style="text-align: center;">1件</td> <td>承認 1件</td> </tr> <tr> <td>9. 開発の中止について</td> <td style="text-align: center;">6件</td> <td>承認 6件</td> </tr> </table> <p><b>【その他の事項】</b></p> <p>次回委員会の開催日は2025年1月29日（水）13時30分から開催予定</p>			1. 新規申請について	2件	承認 1件、修正の上承認 1件	2. 院内で発生した重篤な有害事象及び緊急逸脱の報告について	12件	承認 12件	3. 安全性情報等報告について	55件	承認 55件	4. 変更申請について	14件	承認 14件	5. モニタリング報告について	2件	承認 2件	6. 前回修正の上承認の報告について	2件	承認 2件	7. 迅速審査の報告について	2件	承認 2件	8. 中止・終了報告について	1件	承認 1件	9. 開発の中止について	6件	承認 6件
1. 新規申請について	2件	承認 1件、修正の上承認 1件																												
2. 院内で発生した重篤な有害事象及び緊急逸脱の報告について	12件	承認 12件																												
3. 安全性情報等報告について	55件	承認 55件																												
4. 変更申請について	14件	承認 14件																												
5. モニタリング報告について	2件	承認 2件																												
6. 前回修正の上承認の報告について	2件	承認 2件																												
7. 迅速審査の報告について	2件	承認 2件																												
8. 中止・終了報告について	1件	承認 1件																												
9. 開発の中止について	6件	承認 6件																												
備考																														

1. 新規申請 2 件

一部  
差替え

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	審査結果	「承認」以外の場合の理由等
1- 1	202419	アストラゼネカ株式会社	HER2発現胆道癌患者を対象としたT-DXd + rilvegostomigの第III相試験	2024年12月11日	修正の上承認	治験参加に対する同意説明文書について、スケジュールの誤記修正と、同意書の任意同意項目に関して説明文書と整合性をとること。また、任意研究についてタイトルを修正すること。これらについて、治験事務局が確認すること。
1- 2	202420	大鵬薬品工業株式会社	膵管腺癌患者を対象としたquemliclustat（AB680）の第III相試験	2024年12月4日	承認	—

2. 重篤な有害事象・緊急逸脱報告 12 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	審査結果	「承認」以外の場合の理由等
2- 1	202308	ヤンセンファーマ株式会社	カルメット・ゲラン桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に、TAR-200 と cetrelimab の併用投与又はTAR-200 単独投与と、BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する、第3相非盲検多施設共同ランダム化試験	2024年11月19日	承認	—
2- 2	202308	ヤンセンファーマ株式会社	カルメット・ゲラン桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に、TAR-200 と cetrelimab の併用投与又はTAR-200 単独投与と、BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する、第3相非盲検多施設共同ランダム化試験	2024年11月28日	承認	—
2- 3	202409	株式会社カネカ	KA-301の急性期脊髄損傷に対する第I/II相試験	2024年11月12日	承認	—
2- 4	202409	株式会社カネカ	KA-301の急性期脊髄損傷に対する第I/II相試験	2024年11月20日	承認	—
2- 5	202015	MSD株式会社	腎細胞癌を対象としたMK-6482の第III相試験	2024年11月20日	承認	—
2- 6	202015	MSD株式会社	腎細胞癌を対象としたMK-6482の第III相試験	2024年11月9日	承認	—
2- 7	202015	MSD株式会社	腎細胞癌を対象としたMK-6482の第III相試験	2024年11月27日	承認	—
2- 8	202402	日本セルヴィエ株式会社	未治療の日本人転移性膵腺癌患者を対象としたイリリノテカンリボソーム注射液の第II相試験	2024年11月12日	承認	—
2- 9	202402	日本セルヴィエ株式会社	未治療の日本人転移性膵腺癌患者を対象としたイリリノテカンリボソーム注射液の第II相試験	2024年11月12日	承認	—
2- 10	202402	日本セルヴィエ株式会社	未治療の日本人転移性膵腺癌患者を対象としたイリリノテカンリボソーム注射液の第II相試験	2024年11月12日	承認	—
2- 11	202402	日本セルヴィエ株式会社	未治療の日本人転移性膵腺癌患者を対象としたイリリノテカンリボソーム注射液の第II相試験	2024年12月6日	承認	—
2- 12	202302	バレクセル・インターナショナル株式会社	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルバルマブと化学療法の併用療法	2024年12月6日	承認	—

3. 安全性情報等報告 55 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	審査結果	「承認」以外の場合の理由等
3- 1	202317	山口大学医学部附属病院 小児科（市村 卓也）	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とプリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	2024年11月5日	承認	—
3- 2	202317	山口大学医学部附属病院 小児科（市村 卓也）	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とプリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	2024年11月19日	承認	—

3- 3	202317	山口大学医学部附属病院 小児科（市村 卓也）	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とプリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	2024年12月5日	承認	—
3- 4	202114	山口大学医学部附属病院 第一内科（山崎 隆弘）	中間期肝細胞癌を対象に、アテゾリズマブ+ベバシズマブと肝動脈化学塞栓療法（TACE）を比較する第IIIb相、ランダム化、多施設共同、非盲検試験-ABC-HCC試験	2024年11月27日	承認	—
3- 5	202305	ジェダイトメディスン株式会社	オデピキシバット（A4250）の進行性家族性肝内胆汁うっ滞症患者における安全性及び有効性を評価する非盲検第III 相試験	2024年11月8日	承認	—
3- 6	202305	ジェダイトメディスン株式会社	オデピキシバット（A4250）の進行性家族性肝内胆汁うっ滞症患者における安全性及び有効性を評価する非盲検第III 相試験	2024年11月8日	承認	—
3- 7	202305	ジェダイトメディスン株式会社	オデピキシバット（A4250）の進行性家族性肝内胆汁うっ滞症患者における安全性及び有効性を評価する非盲検第III 相試験	2024年11月29日	承認	—
3- 8	202411	アッヴィ合同会社	未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプロリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験	2024年11月18日	承認	—
3- 9	202313	アッヴィ合同会社	ABT-494（Upadacitinib）の二重盲検試験	2024年11月18日	承認	—
3- 10	202401	ICONクリニカルリサーチ合同会社	活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの有効性及び安全性を検討する試験	2024年11月15日	承認	—
3- 11	202401	ICONクリニカルリサーチ合同会社	活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの有効性及び安全性を検討する試験	2024年12月2日	承認	—
3- 12	202417	ICONクリニカルリサーチ合同会社	活動性を有する成人突発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの長期安全性、忍容性及び有効性を検討する試験	2024年12月4日	承認	—
3- 13	202103	アステラス製薬株式会社	尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第III相試験	2024年11月13日	承認	—
3- 14	202103	アステラス製薬株式会社	尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第III相試験	2024年11月20日	承認	—
3- 15	202103	アステラス製薬株式会社	尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第III相試験	2024年11月27日	承認	—
3- 16	202103	アステラス製薬株式会社	尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第III相試験	2024年12月4日	承認	—
3- 17	202415	アステラス製薬株式会社口	治療歴のあるKRAS G12D 変異陽性の局所進行性又は転移性固形がん患者を対象としたASP3082 の第1 相試験	2024年11月11日	承認	—
3- 18	202415	アステラス製薬株式会社口	治療歴のあるKRAS G12D 変異陽性の局所進行性又は転移性固形がん患者を対象としたASP3082 の第1 相試験	2024年11月19日	承認	—
3- 19	202415	アステラス製薬株式会社口	治療歴のあるKRAS G12D 変異陽性の局所進行性又は転移性固形がん患者を対象としたASP3082 の第1 相試験	2024年11月27日	承認	—
3- 20	202415	アステラス製薬株式会社口	治療歴のあるKRAS G12D 変異陽性の局所進行性又は転移性固形がん患者を対象としたASP3082 の第1 相試験	2024年12月2日	承認	—
3- 21	202413	ICONクリニカルリサーチ合同会社	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 製品規格外Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）	2024年11月28日	承認	—
3- 22	202303	日本ベーリンガーインゲルハイム 株式会社	Brightline-2：局所進行/転移性 MDM2 増幅 TP53 野生型胆道腺癌、膵管腺癌又はその他特定の固形腫瘍を有する患者の治療薬として BI 907828 を検討する第 IIa/IIb 相オープンラベル単一群多施設共同試験	2024年11月28日	承認	—
3- 23	202408	K Mバイオロジクス株式会社	CIDP及びMMN患者を対象としたGGLの第III相試験	2024年11月19日	承認	—
3- 24	202408	K Mバイオロジクス株式会社	CIDP及びMMN患者を対象としたGGLの第III相試験	2024年11月22日	承認	—
3- 25	201917	C S L ベーリング株式会社	成人皮膚筋炎（DM）患者を対象にIgPro20（皮下注射用免疫グロブリンHizentra®）の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験-RECLAIIIM試験	2024年11月15日	承認	—
3- 26	201917	C S L ベーリング株式会社	成人皮膚筋炎（DM）患者を対象にIgPro20（皮下注射用免疫グロブリンHizentra®）の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験-RECLAIIIM試験	2024年11月29日	承認	—

3- 27	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2024年11月13日	承認	—
3- 28	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2024年11月18日	承認	—
3- 29	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2024年11月25日	承認	—
3- 30	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2024年12月2日	承認	—
3- 31	202308	ヤンセンファーマ株式会社	カルメット・ゲラン桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に、TAR-200 と cetrelimab の併用投与又はTAR-200 単独投与と、BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する、第3相非盲検多施設共同ランダム化試験	2024年11月12日	承認	—
3- 32	202308	ヤンセンファーマ株式会社	カルメット・ゲラン桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に、TAR-200 と cetrelimab の併用投与又はTAR-200 単独投与と、BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する、第3相非盲検多施設共同ランダム化試験	2024年11月27日	承認	—
3- 33	202314	ヤンセンファーマ株式会社	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験	2024年11月26日	承認	—
3- 34	202208	ヤンセンファーマ株式会社	成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎（CIDP）患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	2024年11月28日	承認	—
3- 35	202015	MSD株式会社	腎細胞癌を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験	2024年11月27日	承認	—
3- 36	202405	小野薬品工業株式会社	第Ⅰ相試験	2024年12月4日	承認	—
3- 37	202204	大塚製薬株式会社	急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピプラゾール週1回製剤（QW製剤）の第Ⅲ相試験	2024年11月19日	承認	—
3- 38	202416	ファーマバイオ株式会社口	近視性網脈絡膜萎縮患者に対するPAL-222の第Ⅰ/Ⅱa相臨床試験	2024年12月5日	承認	—
3- 39	202312	ファイザー株式会社	尋常性白斑患者を対象としたPF-06651600（リトレシチニブ）の第Ⅲ相試験	2024年11月19日	承認	—
3- 40	202312	ファイザー株式会社	尋常性白斑患者を対象としたPF-06651600（リトレシチニブ）の第Ⅲ相試験	2024年12月4日	承認	—
3- 41	202109	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	2024年11月15日	承認	—
3- 42	202109	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	2024年11月29日	承認	—
3- 43	202016	ヤンセンファーマ株式会社	膀胱全摘除術を受けていない筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌（MIBC）患者を対象として、TAR-200とCetrelimabを併用したときの有効性を同時化学放射線療法と比較する第3相、多施設共同、ランダム化試験	2024年11月28日	承認	—
3- 44	202404	メドベイス・ジャパン株式会社	免疫グロブリンA腎症（IgAN）を有する被験者を対象としてAtaciceptの有効性及び安全性を評価する第2b/3相、複数パート、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	2024年11月22日	承認	—
3- 45	202404	メドベイス・ジャパン株式会社	免疫グロブリンA腎症（IgAN）を有する被験者を対象としてAtaciceptの有効性及び安全性を評価する第2b/3相、複数パート、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	2024年12月5日	承認	—
3- 46	202412	株式会社新日本科学 P P D	進行性HER2陽性胆道癌患者を対象として標準治療と併用するzanidatamabの有効性及び安全性を、標準治療単独と比較評価する非盲検、無作為化試験	2024年11月15日	承認	—
3- 47	202412	株式会社新日本科学 P P D	進行性HER2陽性胆道癌患者を対象として標準治療と併用するzanidatamabの有効性及び安全性を、標準治療単独と比較評価する非盲検、無作為化試験	2024年11月29日	承認	—
3- 48	202402	日本セルヴィエ株式会社	未治療の日本人転移性膵臓癌患者を対象としたイリノテカンリボソーム注射液の第Ⅱ相試験	2024年11月13日	承認	—
3- 49	202402	日本セルヴィエ株式会社	未治療の日本人転移性膵臓癌患者を対象としたイリノテカンリボソーム注射液の第Ⅱ相試験	2024年11月27日	承認	—
3- 50	202307	アステラス製薬株式会社	エンザルタミドの臨床試験に参加した前立腺癌患者を対象とした第Ⅱ相非盲検継続投与試験	2024年11月27日	承認	—

3- 51	202307	アステラス製薬株式会社	エンザルタミドの臨床試験に参加した前立腺癌患者を対象とした第Ⅱ相非盲検継続投与試験	2024年11月28日	承認	—
3- 52	202302	バレクセル・インターナショナル株式会社	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルバルマブと化学療法の併用療法	2024年11月12日	承認	—
3- 53	202302	バレクセル・インターナショナル株式会社	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルバルマブと化学療法の併用療法	2024年11月25日	承認	—
3- 54	202304	日本イーライリリー株式会社	円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ相試験	2024年11月15日	承認	—
3- 55	202304	日本イーライリリー株式会社	円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ相試験	2024年11月27日	承認	—

4. 治験に関する変更 14 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	審査結果	「承認」以外の場合の理由等
4- 1	202317	山口大学医学部附属病院 小児科（市村 卓也）	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とプリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	2024年11月21日	承認	—
4- 2	202317	山口大学医学部附属病院 小児科（市村 卓也）	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とプリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	2024年11月13日	承認	—
4- 3	202411	アツヴィ合同会社	未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプロリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験	2024年12月5日	承認	—
4- 4	202415	アステラス製薬株式会社	治療歴のあるKRAS G12D 変異陽性の局所進行性又は転移性固形がん患者を対象としたASP3082 の第1 相試験	2024年11月25日	承認	—
4- 5	202208	ヤンセンファーマ株式会社	成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎（CIDP）患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	2024年12月4日	承認	—
4- 6	202207	バレクセル・インターナショナル株式会社	EFFICACY AND SAFETY OF POZELIMAB AND CEMDISIRAN COMBINATION THERAPY IN PATIENTS WITH SYMPTOMATIC GENERALIZED MYASTHENIA GRAVIS 症候性全身型重症筋無力症患者を対象とした pozelimab 及び cemdisiran 併用療法の有効性及び安全性	2024年12月5日	承認	—
4- 7	202308	ヤンセンファーマ株式会社	カルメット・گران桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に、TAR-200 と cetrelimab の併用投与又はTAR-200 単独投与と、BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する、第3相非盲検多施設共同ランダム化試験	2024年12月5日	承認	—
4- 8	201914	ヤンセンファーマ株式会社	根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象としたapalutamideのランダム化、二重盲検、プラセボ対照第3相試験	2024年11月11日	承認	—
4- 9	201923	MSD株式会社	MK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第Ⅲ相試験	2024年12月4日	承認	—
4- 10	202301	中外製薬株式会社	ぶどう膜炎に伴う黄斑浮腫患者を対象としたRO7200220の第Ⅲ相試験	2024年12月4日	承認	—
4- 11	202302	バレクセル・インターナショナル株式会社	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルバルマブと化学療法の併用療法	2024年12月10日	承認	—
4- 12	202402	日本セルヴィエ株式会社	未治療の日本人転移性膵腺癌患者を対象としたイリリノテカンリポソーム注射液の第Ⅱ相試験	2024年11月19日	承認	—
4- 13	202316	アストラゼネカ株式会社	増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性試験（MIRANDA）	2024年11月19日	承認	—

【2024年12月25日（第21回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

4-14	202308	ヤンセンファーマ株式会社	カルメット・ゲラン桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に、TAR-200 と cetrelimab の併用投与又はTAR-200 単独投与と、BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する、第3相非盲検多施設共同ランダム化試験	2024年12月6日	承認	—
------	--------	--------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------	----	---

5. モニタリング・監査報告 2 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	審査結果	「承認」以外の場合の理由等
5-1	202004	山口大学医学部附属病院 第一内科（高見 太郎）	非代償性肝硬変患者に対する自己骨髄間葉系幹細胞(LS-ABMSC1)の有効性と安全性の検討を目的とした非盲検非対照試験（I/II 相試験）	2024年11月18日	承認	—
5-2	202406	山口大学医学部附属病院 脳神経外科（石原 秀行）	ダイレーターを用いた急性虚血性脳卒中に対する再開通療法の安全性及び有効性を評価する多施設共同単一群試験	2024年11月18日	承認	—

6. 前回修正等報告 2 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	「承認」以外の場合の理由等
6-1	202314	ヤンセンファーマ株式会社	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験	2024年12月2日	—
6-2	202302	バレクセル・インターナショナル株式会社	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルバルマブと化学療法の併用療法	2024年11月29日	—

7. 迅速審査報告 2 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	「承認」以外の場合の理由等
7-1	202409	株式会社カネカ	KA-301の急性期脊髄損傷に対する第I/II相試験	2024年11月22日	—
7-2	202405	小野薬品工業株式会社	第I相試験	2024年11月27日	—

8. 中止・終了報告 1 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	「承認」以外の場合の理由等
8-1	201913	エーザイ株式会社	早期アルツハイマー病患者を対象としたBAN2401の第III相試験	2024年11月14日	—

9. 開発・中止報告 6 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	「承認」以外の場合の理由等
9-1	201922	エーザイ株式会社	エーザイ株式会社の依頼によるE7090の第II相試験	2024年11月12日	—
9-2	201743	MSD株式会社	腎細胞癌患者を対象としたMK-3475とINCB024360の第III相試験	2024年11月26日	—
9-3	201744	MSD株式会社	尿路上皮癌患者を対象としたMK-3475±INCB024360の第III相試験①	2024年11月26日	—
9-4	201745	MSD株式会社	尿路上皮癌患者を対象としたMK-3475±INCB024360の第III相試験②	2024年11月26日	—
9-5	201214	興和株式会社	NIK-333第III相試験－NIK-333(ベレチノイン)のC型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象に肝細胞がん再発に対する有効性及び安全性評価を目的としたプラセボ対照、多施設共同、無作為化二重盲検第III相試験－	2024年11月25日	—
9-6	250002	興和株式会社	NIK-333 第II/III相試験 C型肝炎ウイルス陽性肝細胞がんに対する再発抑制効果の検討	2024年11月25日	—