

1. 重篤な有害事象・緊急逸脱報告 2 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	結果	コメント
1- 1	201805	ヤンセンファーマ株式会社	進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はベムプロリスマブとを比較する第III相試験	2023年6月19日	承認	—
1- 2	201805	ヤンセンファーマ株式会社	進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はベムプロリスマブとを比較する第III相試験	2023年6月26日	承認	【備考欄記載】 続報にて記載漏れの追記 をすること

2. 安全性情報等報告 54 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	結果	コメント
2- 1	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	2023年7月7日	承認	—
2- 2	202305	ジェダイトメディスン株式会社	オデビキシバット（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	2023年6月23日	承認	—
2- 3	202305	ジェダイトメディスン株式会社	オデビキシバット（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	2023年7月5日	承認	—
2- 4	201704	アツヴィ合同会社	中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与におけるrisankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験（LIMITLESS試験）	2023年6月26日	承認	—
2- 5	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	2023年6月14日	承認	—
2- 6	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	2023年6月21日	承認	—
2- 7	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	2023年6月28日	承認	—
2- 8	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	2023年7月5日	承認	—
2- 9	202008	アストラゼネカ株式会社	転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第III相試験	2023年6月12日	承認	—
2- 10	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	2023年6月28日	承認	—
2- 11	202002	バイエル薬品株式会社	滲出型加齢黄斑変性症患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重盲検薬対照第III相試験	2023年6月16日	承認	—
2- 12	202002	バイエル薬品株式会社	滲出型加齢黄斑変性症患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重盲検薬対照第III相試験	2023年6月30日	承認	—
2- 13	202206	日本ベーリンガーインゲルハイム 株式会社	先行するCONNEX試験に参加した統合失調症患者を対象にIclepertinの長期安全性を検討する試験	2023年6月15日	承認	—
2- 14	202206	日本ベーリンガーインゲルハイム 株式会社	先行するCONNEX試験に参加した統合失調症患者を対象にIclepertinの長期安全性を検討する試験	2023年6月29日	承認	—
2- 15	202107	日本ベーリンガーインゲルハイム 株式会社	Iclepertinの統合失調症患者を対象とした第III相試験（CONNEX-1）	2023年6月15日	承認	—
2- 16	202107	日本ベーリンガーインゲルハイム 株式会社	Iclepertinの統合失調症患者を対象とした第III相試験（CONNEX-1）	2023年6月29日	承認	—
2- 17	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	2023年6月29日	承認	—
2- 18	201916	バイオジェン・ジャパン株式会社	脳挫傷患者を対象としたBII093（グリベンクラミド）の第II相試験	2023年6月28日	承認	—
2- 19	202108	バイオジェン・ジャパン株式会社	再発型多発性硬化症患者を対象としたBII098の第III相試験	2023年6月27日	承認	—

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	結果	コメント
2- 20	201741	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	2023年6月16日	承認	—
2- 21	201741	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	2023年7月3日	承認	—
2- 22	202011	武田薬品工業株式会社	前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験	2023年6月13日	承認	—
2- 23	202011	武田薬品工業株式会社	前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験	2023年6月27日	承認	—
2- 24	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-RECLAIM試験	2023年6月9日	承認	—
2- 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-RECLAIM試験	2023年6月20日	承認	—
2- 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-RECLAIM試験	2023年7月4日	承認	—
2- 27	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2023年6月12日	承認	—
2- 28	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2023年6月19日	承認	—
2- 29	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2023年6月26日	承認	—
2- 30	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2023年6月30日	承認	—
2- 31	201903	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	切除不能又は転移性の胆管癌患者を対象としたINC8054828の第Ⅲ相試験	2023年6月8日	承認	—
2- 32	201805	ヤンセンファーマ株式会社	進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はベムプロリスマブとを比較する第III相試験	2023年6月12日	承認	—
2- 33	201805	ヤンセンファーマ株式会社	進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はベムプロリスマブとを比較する第III相試験	2023年6月26日	承認	—
2- 34	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	2023年6月12日	承認	—
2- 35	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	2023年6月26日	承認	—
2- 36	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（CIPD）患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	2023年6月28日	承認	—
2- 37	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（CIPD）患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	2023年7月6日	承認	—
2- 38	201630	アステラス製薬株式会社	前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験	2023年6月26日	承認	—
2- 39	201630	アステラス製薬株式会社	前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験	2023年7月4日	承認	—
2- 40	202001	MSD株式会社	転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	2023年6月21日	承認	—
2- 41	202015	MSD株式会社	腎細胞癌を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験	2023年7月3日	承認	—

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	結果	コメント
2- 42	202113	武田薬品工業株式会社	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	2023年6月12日	承認	—
2- 43	202113	武田薬品工業株式会社	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	2023年6月26日	承認	—
2- 44	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ラゾール週1回製剤（QW製剤）の第Ⅲ相試験	2023年6月16日	承認	—
2- 45	202205	大塚製薬株式会社	統合失調症患者を対象としたプレクスピラゾール週1回製剤（QW製剤）の長期投与試験	2023年6月16日	承認	—
2- 46	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Ⅲ相試験	2023年6月19日	承認	—
2- 47	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Ⅲ相試験	2023年7月3日	承認	—
2- 48	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Ⅲ相、多施設共同、ランダム化試験	2023年6月13日	承認	—
2- 49	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Ⅲ相、多施設共同、ランダム化試験	2023年6月27日	承認	—
2- 50	202106	大鵬薬品工業株式会社	TAS-115（pamufetinib）の第Ⅱ相用量反応試験	2023年7月5日	承認	—
2- 51	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	2023年6月16日	承認	—
2- 52	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	2023年6月30日	承認	—
2- 53	201924	バイエル薬品株式会社	糖尿病黄斑浮腫患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重盲検薬対照第Ⅱ/Ⅲ相試験	2023年6月21日	承認	—
2- 54	201924	バイエル薬品株式会社	糖尿病黄斑浮腫患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重盲検薬対照第Ⅱ/Ⅲ相試験	2023年7月5日	承認	—

3. 治験に関する変更 24 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	結果	コメント
3- 1	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	2023年6月19日	承認	—
3- 2	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	2023年7月7日	承認	—
3- 3	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	2023年7月7日	承認	—
3- 4	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（CIPD）患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	2023年6月28日	承認	—
3- 5	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ラゾール週1回製剤（QW製剤）の第Ⅲ相試験	2023年7月7日	承認	—
3- 6	202205	大塚製薬株式会社	統合失調症患者を対象としたプレクスピラゾール週1回製剤（QW製剤）の長期投与試験	2023年7月7日	承認	—
3- 7	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	2023年7月6日	承認	—
3- 8	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Ⅲ相、多施設共同、ランダム化試験	2023年7月5日	承認	—

差替えあり

差替えあり

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	結果	コメント
3-9	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	2023年7月4日	承認	—
3-10	202008	アストラゼネカ株式会社	転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験	2023年7月6日	承認	—
3-11	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-RECLAIM試験	2023年7月4日	承認	—
3-12	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	2023年7月5日	承認	—
3-13	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	2023年6月19日	承認	—
3-14	201555	MSD株式会社	MK-3475の第Ⅱ相試験	2023年7月5日	承認	—
3-15	201710	MSD株式会社	腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	2023年6月28日	承認	—
3-16	201910	MSD株式会社	去勢抵抗性前立腺癌に対する化学療法未治療の患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	2023年7月3日	承認	—
3-17	201911	MSD株式会社	去勢抵抗性前立腺癌に対する新規ホルモン剤既治療の患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	2023年7月3日	承認	—
3-18	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	2023年7月7日	承認	—
3-19	201907	MSD株式会社	進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	2023年6月30日	承認	—
3-20	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	2023年6月26日	承認	—
3-21	202001	MSD株式会社	転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	2023年7月4日	承認	—
3-22	201741	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	2023年6月12日	承認	—
3-23	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-RECLAIM試験	2023年7月3日	承認	—
3-24	201805	ヤンセンファーマ株式会社	進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はベムプロリズマブとを比較する第III相試験	2023年7月5日	承認	—
3-25	202209	マルホ株式会社	M119102の有効性及び安全性を検討する第II相、非盲検、非対照、多施設共同試験	2023年6月28日	承認	—

4. モニタリング・監査報告 24 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	結果	コメント
4-1	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)	2023年4月20日	承認	—
4-2	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)	2023年5月30日	承認	—
4-3	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)	2023年5月30日	承認	—
4-4	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)	2023年5月30日	承認	—

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	結果	コメント
4-5	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）	2023年5月30日	承認	—
4-6	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）	2023年5月30日	承認	—
4-7	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）	2023年5月30日	承認	—
4-8	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）	2023年5月31日	承認	—
4-9	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）	2023年5月31日	承認	—
4-10	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）	2023年5月31日	承認	—
4-11	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）	2023年5月31日	承認	—
4-12	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）	2023年6月5日	承認	—
4-13	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）	2023年6月5日	承認	—
4-14	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）	2023年6月5日	承認	—
4-15	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）	2023年6月9日	承認	—
4-16	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）	2023年6月9日	承認	—
4-17	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）	2023年6月9日	承認	—
4-18	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）	2023年6月9日	承認	—
4-19	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）	2023年6月14日	承認	—
4-20	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）	2023年6月14日	承認	—
4-21	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）	2023年6月14日	承認	—
4-22	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）	2023年6月14日	承認	—
4-23	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）	2023年6月14日	承認	—
4-24	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）	2023年6月14日	承認	—

5. 前回修正等報告 1 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	コメント
5-1	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	2023年7月6日	—

6. 迅速審査報告 5 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	コメント
6-1	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	2023年6月6日	—
6-2	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	2023年6月1日	—
6-3	202209	マルホ株式会社	M119102の有効性及び安全性を検討する第Ⅱ相、非盲検、非対照、多施設共同試験	2023年6月6日	—
6-4	202113	武田薬品工業株式会社	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	2023年6月8日	—
6-5	202207	バクセル・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	2023年6月6日	—

7. 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	コメント
7-1	201908	日本イーライリリー株式会社	重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ相試験	2023年6月30日	—

8. 開発・中止報告 1 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	コメント
8-1	201916	バイオジェン・ジャパン株式会社	脳挫傷患者を対象としたBIB093（グリベンクラミド）の第Ⅱ相試験	2023年6月19日	—

9. その他報告 3件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	コメント
9-1	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発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	2023年7月19日	—
追加分 9-2	202011	武田薬品工業株式会社	前立腺癌患者を対象としたカボザチニブの第3相試験	2023年7月19日	—
追加分 9-3	202113	武田薬品工業株式会社	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	2023年7月19日	—