

## 第420回 治験審査委員会議事概要

1. 日時 2025年5月20日(火) 17:06～17:48
2. 場所 筑波大学附属病院 T-CReDO 会議室 (B-238), Web 開催  
※委員長判断により、ハイブリット方式(会場及びWeb)での開催とした。
3. 出席者 (会場) 関根郁夫, 山中陽平, 神坂亮一  
(Web) 石川栄一, 斉木臣二, 星智也, 秋山肇, 大矢根綾子, 山田陽子, 小山麻未

### 4. 議事

#### (1) 前回議事要旨の確認について

前回(第419回)議事要旨は, 原案通り確認された。

#### (2) 前回議事概要の確認について

前回(第419回)議事概要は, 原案通り確認された。

#### (3) 新規治験の受け入れについて

##### ① 企業治験(2件)

・フェリングファーマ株式会社の依頼による中リスク(IR)筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者を対象に Nadofaragene Firadenovec と経過観察を比較する無作為化比較第Ⅲb相試験  
審議結果: 承認

・旭化成ファーマ株式会社の依頼による ART-123 の第3相臨床試験  
審議結果: 承認

#### (4) 企業治験及び医師主導治験の継続について(詳細は別紙のとおり)

##### ① 重篤な有害事象の報告(3件)

審議結果: 承認

##### ② 安全性情報の報告(57件)

審議結果: 承認

##### ③ 変更申請(48件)

審議結果: 承認

##### ④ モニタリング報告(8件)

審議結果: 承認

##### ⑤ 監査報告(1件)

審議結果: 承認

(5) 製造販売後調査について

① 変更について (1件)

審議結果：承認

5. 報告

(1) 治験の終了等報告について (1件)

第420回筑波大学附属病院治験審査委員会審査一覧

① 重篤な有害事象(3件)

管理番号	研究内容	審議結果
21-04	MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験②	承認
22-46	フェリングファーマ(株)の依頼による日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)患者に対するFE999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価	承認
医-51	自ら治験を実施する者による筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅱ相試験	承認

② 安全性情報(57件)

管理番号	研究内容	審議結果
17-68	日本イーライリリー(株)の依頼によるリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ(LY2835219)の第Ⅲ相試験	承認
19-03	MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
20-06	MSD(株)の依頼による筋層浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
20-26	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	承認
20-37	ノバルティスファーマ(株)の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験	承認
20-44	ヤンセンファーマ(株)の依頼による膀胱全摘出術に不適格である、又は膀胱全摘出術を選択しなかった、カルメット・ゲラン桿菌(BCG)膀胱内注入療法に不応性の高リスク	承認
20-45	アステラス製薬(株)の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	承認
21-01	ヤンセンファーマ(株)の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象としたJNJ-67896062の第Ⅲ相臨床試験	承認
21-04	MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験②	承認
21-07	中外製薬(株)の依頼による膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験	承認
21-40	パレクセル・インターナショナル(株)の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験	承認
21-60	日本イーライリリー(株)の依頼による第Ⅲ相試験	承認
22-06	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼による転移性HER2陽性乳癌の維持療法としてtucatinib又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用	承認
22-13	インスメッド合同会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたトレプロスチニルパルミチル吸入粉末剤の第2b相試験	承認
22-15	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン(株)の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimabの第Ⅲ相試験	承認
22-17	ブリストル・マイヤーズスクイブ(株)の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象としたmavacamtenの第3相試験	承認
22-18	(治験国内管理人)Fortrea Japan(株)の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及びenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	承認
22-26	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimabの第Ⅱ/Ⅲ相治験	承認
22-27	Meiji Seika ファルマ(株)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Ⅰb/Ⅱ相試験	承認
22-28	ヤンセンファーマ(株)による特定のFGFRの変異又は融合を有する日本人膀胱癌患者を対象にTAR-210の忍容性、安全性及び薬物動態を評価する第1相試験	承認

22-36	Regeneron Pharmaceuticals, Inc. の依頼による主に未治療の発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象とした pozelimab 及び cemdisiran 併用の第 III 相試験	承認
22-38	武田薬品工業（株）の依頼によるアラジール症候群患者を対象とした TAK-625 の第 3 相試験	承認
22-39	武田薬品工業（株）の依頼による進行性家族性肝内胆汁うっ滞症（PFIC）患者を対象とした TAK-625 の第 3 相試験	承認
22-44	日本イーライリリー（株）の依頼による早期乳癌患者を対象とした第 III 相試験	承認
22-45	小野薬品工業（株）の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象とした ONO 2017 Cenobamate の第 II 相試験	承認
22-46	フェリングファーマ（株）の依頼による日本人の BCG 不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）患者に対する FE999326 の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第 III 相オープン試験	承認
22-60	インスメッド合同会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたトレプロスチニルパルミチル吸入粉末剤の第 2/3 相非盲検継続投与試験	承認
23-02	MSD 株式会社の依頼によるシスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン（EV）と ペムブロリズマブの併用療法を検討する第 III 相試験	承認
23-03	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第 II 相試験	承認
23-04	中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は転移性乳癌患者を対象とした giredestrant の第 III 相試験	承認
23-05	アッヴィ（同）の依頼による初発のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫（DLBCL）患者を対象とした、エプコリタマブと R-CHOP の併用療法の安全性及び有効性を R-CHOP 療法と比較する第 III 相、無作為化、非盲検試験	承認
23-07	第一三共（株）の依頼による術後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	承認
23-08	アッヴィ（同）の依頼による ABT-494（Upadacitinib）の二重盲検試験	承認
23-10	中外製薬（株）の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験	承認
23-15	（治験国内管理人）パレクセル・インターナショナル（株）の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象とした pozelimab 及び cemdisiran 併用の第 III 相試験	承認
23-19	ヤンセンファーマ（株）の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第 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、並行群間、プラセボ対照試験	承認
23-20	ブリストル・マイヤーズスクイブ（株）の依頼による活動性シェーグレン症候群における BMS-986165 の第 3 相試験	承認
23-22	第一三共（株）の依頼による PD-L1 陽性の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ダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd, DS-1062a) の第 III 相試験	承認
24-01	小野薬品工業（株）の依頼による第 I 相試験	承認
24-02	シミック（株）の依頼による A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjögren's Syndrome With Moderate-to-severe Systemic Disease Activity 全身の疾患活動性が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象に dazodalibep の有効性及び安全性を評価する第 III 相無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	承認
24-04	グラクソ・スミスクライン（株）の依頼による子宮体癌患者を対象とした第 II 相試験	承認
24-05	（治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・ジャパン（株）の依頼による活動性甲状腺眼症（TED）患者を対象とした batoclimab の第 III 相試験	承認
24-08	ヤンセンファーマ（株）の依頼による抗 CD38 抗体及びレナリドミドを含む 1~4 ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab 及びポマリドミドの併用療法（Tal-P）、talquetamab 及び teclistamab の併用療法（Tal-Tec）、並びに治験責任（分担）医師が選択するエロツズマブ、ポマリドミド、及びデキサメタゾン併用療法（EPd）又はポマリドミド、ボルテゾミブ、及びデキサメタゾン併用療法（PVd）を比較する第 3 相ランダム化試験	承認

24-09	ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼によるExpanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucef 製品規格外 Axicabtagene Ciloleucefを用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP)	承認
24-10	MSD(株)の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌に対するMK-2870	承認
24-11	シミック(株)の依頼によるA Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjögren's Syndrome With Moderate-to-Severe Symptom State 症状状態が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibepの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	承認
24-12	ICONクリニカルリサーチ(同)の依頼による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第Ⅱ/Ⅲ相試験	承認
24-16	MSD株式会社の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としてのMK-2870の第Ⅲ相試験	承認
24-18	ICONクリニカルリサーチ(同)の依頼による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の長期安全性を検討する第Ⅲ相非盲検試験	承認
24-19	アッヴィ(同)によるA Phase 3, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Children from 2 to Less than 12 Years of Age in Japan with Moderate to Severe Atopic Dermatitis 日本の中症から重症の2歳以上12歳未満の小児アトピー性皮膚炎患者におけるコルチコステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性と有効性を評価する第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	承認
24-20	アッヴィ(合)の依頼によるA Phase 2, Open-Label, Randomized Study of Livmoniplimab in Combination with Budigalimab Versus Chemotherapy in Subjects with Metastatic Urothelial Carcinoma 転移性尿路上皮癌患者を対象に、livmoniplimabとbudigalimabの併用療法を化学療法と比較する第Ⅱ相、非盲検、無作為化試験	承認
24-22	旭化成ファーマ(株)の依頼によるART-123の追加第Ⅰ相試験	承認
24-24	ブリストル・マイヤーズスクイブ(株)の依頼による製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCEFを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	承認
医-34	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	承認
医-43	ホルモン受容体陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相医師主導治験	承認
医-49	初回腫瘍減量手術肉眼的完全切除後の進行卵巣癌を対象にパクリタキセル、カルボプラチン投与後のニラパリブによる維持療法と、パクリタキセル、カルボプラチン、ベバシズマブ投与後のニラパリブ、ベバシズマブによる維持療法を比較するランダム化試験	承認
医-51	自ら治験を実施する者による筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅱ相試験	承認

③ 変更 (48件)

管理番号	研究内容	審議結果
16-08	小野薬品工業(株)の依頼による高リスク浸潤性尿路上皮がん患者を対象に術後補助化学療法としてのニボルマブとプラセボを比較する多施設共同無作為化二重盲検第Ⅲ相試験	承認
18-25	アストラゼネカ(株)の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	承認
19-03	MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
19-10	小野薬品工業(株)の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブとBMS-986205の第Ⅲ相試験	承認
19-13	アストラゼネカ(株)の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験	承認

19-31	MSD(株)の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
19-50	アッヴィ合同会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (SELECT-	承認
20-06	MSD(株)の依頼による筋層浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
20-26	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	承認
20-37	ノバルティスファーマ(株)の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験	承認
20-44	ヤンセンファーマ(株)の依頼による膀胱全摘出術に不適格である、又は膀胱全摘出術を選択しなかった、カルメット・ゲラン桿菌 (BCG) 膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者を対象として、TAR-200とCetrelimabの併用、TAR-200単独、又はCetrelimab単独の有効性及び安全性を評価する第2b相臨床試験	承認
20-45	アステラス製薬(株)の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	承認
21-04	MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験②	承認
21-07	中外製薬(株)の依頼による膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験	承認
21-11	アストラゼネカ(株)の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	承認
21-18	MSD(株)の依頼によるシスプラチン適応の筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC)患者を対象とした周術期のEV+ペムブロリズマブと術前補助化学療法の比較	承認
21-60	日本イーライリリー(株)の依頼による第Ⅲ相試験	承認
22-06	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による転移性HER2陽性乳癌の維持療法としてtucatinib又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第3相試験	承認
22-07	(株) メニコンの依頼による小児の近視を対象としたオルソケラトロロジーレンズMCOK 01 の評価試験	承認
22-15	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・ジャパン(株)の依頼によるIgA腎症の治療における sibeprenlimab の第Ⅲ相試験	承認
22-18	(治験国内管理人) Fortrea Japan(株)の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験	承認
22-26	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	承認
22-44	日本イーライリリー(株)の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	承認
22-46	フェリングファーマ(株)の依頼による日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者に対するFE999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン試験	承認
23-02	MSD株式会社の依頼によるシスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン (EV) と ペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	承認
23-03	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第Ⅱ相試験	承認
23-05	アッヴィ(同)の依頼による初発のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫 (DLBCL) 患者を対象とした、エプコリタマブとR-CHOPの併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP療法と比較する第Ⅲ相、無作為化、非盲検試験	承認
23-10	中外製薬(株)の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験	承認
23-19	ヤンセンファーマ(株)の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第Ⅰa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、並行群間、プラセボ対照試験	承認
23-22	第一三共(株)の依頼によるPD-L1陽性の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ダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	承認
24-04	グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による子宮体癌患者を対象とした第Ⅱ相試験	承認

24-07	中外製薬(株)の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験	承認
24-08	ヤンセンファーマ(株)の依頼による抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1~4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab及びポマリドミドの併用療法(Tal-P)、talquetamab及びteclistamabの併用療法(Tal-Tec)、並びに治験責任(分担)医師が選択するエロツズマブ、ポマリドミド、及びデキサメタゾン併用療法(EPd)又はポマリドミド、ボルテゾミブ、及びデキサメタゾン併用療法(PVd)を比較する第3相ランダム化試験	承認
24-09	ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼によるExpanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucef 製品規格外 Axicabtagene Ciloleucefを用いた患者治療のための拡大アクセス試験(EAP)	承認
24-10	MSD(株)の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌に対するMK-2870	承認
24-12	ICONクリニカルリサーチ(同)の依頼による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第Ⅱ/Ⅲ相試験	承認
24-13	MSD(株)の依頼による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	承認
24-16	MSD株式会社の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としてのMK-2870の第Ⅲ相試験	承認
24-19	アッヴィ(同)によるA Phase 3, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Children from 2 to Less than 12 Years of Age in Japan with Moderate to Severe Atopic Dermatitis 日本の中等症から重症の2歳以上12歳未満の小児アトピー性皮膚炎患者におけるコルチコステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性と有効性を評価する第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	承認
24-20	アッヴィ(合)の依頼によるA Phase 2, Open-Label, Randomized Study of Livmoniplimab in Combination with Budigalimab Versus Chemotherapy in Subjects with Metastatic Urothelial Carcinoma 転移性尿路上皮癌患者を対象に、livmoniplimabとbudigalimabの併用療法を化学療法と比較する第Ⅱ相、非盲検、無作為化試験	承認
24-23	持田製薬(株)の依頼によるdMD-002 検証的治験	承認
24-24	ブリストル・マイヤーズスクイブ(株)の依頼による製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCEFを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)	承認
医-34	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	承認
医-49	初回腫瘍減量手術肉眼的完全切除後の進行卵巣癌を対象にパクリタキセル、カルボプラチン投与後のニラパリブによる維持療法と、パクリタキセル、カルボプラチン、ベバシズマブ投与後のニラパリブ、ベバシズマブによる維持療法を比較するランダム化試験	承認
医-51	自ら治験を実施する者による筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅱ相試験	承認
医-54	小児静脈栄養関連胆汁うっ滞(腸管不全関連肝障害)に対する魚油由来静注用脂肪乳剤の有効性及び安全性に関する医師主導治験(第Ⅲ相オープン検証試験)	承認
医-59	遺伝子HSD17B4高メチル化を有するHER2陽性ER陰性乳癌における非手術療法の有用性を評価する前向き研究	承認
医-61	再発婦人科明細胞癌に対するdostarlimab単剤療法またはベバシズマブ併用療法と非プラチナ製剤化学療法の3群無作為化第2相試験	承認

④モニタリング報告(8件)

管理番号	研究内容	審議結果
医-43	ホルモン受容体陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相医師主導治験	承認

医-51	自ら治験を実施する者による筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475（ペムブロリズマブ）の第Ⅱ相試験	承認
医-53	初発IDH野生型低悪性度神経膠腫に対する交流電場腫瘍治療システムの有効性と安全性を検証する多施設共同医師主導治験	承認
医-54	小児静脈栄養関連胆汁うっ滞（腸管不全関連肝障害）に対する魚油由来静注用脂肪乳剤の有効性と安全性に関する医師主導治験（第Ⅲ相オープン検証試験）	承認
医-55	難治性てんかん患者を対象とする血管内脳波測定デバイスの有効性及び安全性を確認する多施設前向き単群試験	承認
医-56	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	承認
医-57	脳動脈瘤に対するフローダイバーター PFMD-001 の有効性及び安全性を検証する多施設共同単一群試験	承認
医-60	根治切除不能悪性黒色腫（メラノーマ）治療におけるニボルマブとの TM5614 併用の有効性・安全性を検証する第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検医師主導治験	承認

⑤監査報告(1件)

管理番号	研究内容	審議結果
医-54	小児静脈栄養関連胆汁うっ滞（腸管不全関連肝障害）に対する魚油由来静注用脂肪乳剤の有効性と安全性に関する医師主導治験（第Ⅲ相オープン検証試験）	承認