開催日時: 西暦2019年11月22日 18時30分~20時51分 開催場所: 飯田橋グラン・ブルーム 5階 会議室

成分記号	治験依頼者名	開発の相	対象疾患名	区分	審査/報告事項	審査結果	対象施設数	主な質疑内容/その他
_	アストラゼネカ株式会社	Ш	高トリグリセライド血症を有する心血管リスクの高い患者	審査	安全性情報等	承認	3	
_	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ш	関節リウマチ	審査	治験実施状況	承認	1	
ASP015K	アステラス製薬株式会社	П	リウマチ	報告	治験終了	-	1	
MSB0010718C	ファイザー株式会社	Ш	尿路上皮癌	審査	安全性情報等	承認	1	
DU-176b	第一三共株式会社	Ш	非弁膜症性心房細動	審査	安全性情報等	承認	2	
エンザルタミド	アステラス製薬株式会社	IV	-	審査	安全性情報等	承認	1	
ASP1517	アステラス製薬株式会社	Ш	腎性貧血(保存期)	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験実施状況	承認	1	
				報告	治験に関する変更	-	1	
E2609	エーザイ株式会社	Ш	早期アルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	1	
AMG423	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社	Ш	慢性心不全	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	3	
PF-06425090	ファイザー株式会社	Ш	_	審査	安全性情報等	承認	4	
Upadacitinib	アッヴィ合同会社	П/Ш	活動性強直性脊椎炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
MT-5547	田辺三菱製薬株式会社	П/Ш	変形性関節症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験実施状況	承認	1	
SAR650984	サノフィ株式会社	Ш	多発性骨髄腫	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
molidustat	バイエル薬品株式会社	Ш	赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病	報告	治験終了	_	2	
finerenone	バイエル薬品株式会社	Ш	糖尿病性腎臓病と臨床診断された2型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
finerenone	バイエル薬品株式会社	Ш	糖尿病性腎臓病と臨床診断された2型糖尿病	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
Imeglimin	シミック株式会社	Ш	2型糖尿病	審査	治験実施状況	承認	1	
TA-7284	田辺三菱製薬株式会社	Ш	糖尿病性腎症第3期(顕性腎症期)	審査	重篤な有害事象等	承認	2	
				審査	安全性情報等	承認	6	
				審査	治験実施状況	承認	1	
TEV-48125	大塚製薬株式会社	11/111	慢性片頭痛	審査	安全性情報等	承認	1	
TEV-48125	大塚製薬株式会社	11/111	反復性片頭痛	審査	安全性情報等	承認	1	
TEV-48125	大塚製薬株式会社	Ш	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	1	

開催日時: 西暦2019年11月22日 18時30分~20時51分 開催場所: 飯田橋グラン・ブルーム 5階 会議室

成分記号	治験依頼者名	開発の相	対象疾患名	区分	審査/報告事項	審査結果	対象施設数	主な質疑内容/その他
BGB-A317	パレクセル・インターナショナル株式会社	Ш	切除不能肝細胞がん	審査	安全性情報等	承認	1	
K-877	興和株式会社	IV	高脂血症	審査	治験に関する変更	承認	2	
Dapagliflozin	アストラゼネカ株式会社	Ш	慢性腎臓病	審査	安全性情報等	承認	6	
vilaprisan	バイエル薬品株式会社	Ш	過多月経を伴う子宮筋腫	審査	安全性情報等	承認	1	
FE 999315	フェリング・ファーマ株式会社	Ш	活動期潰瘍性大腸炎	審査	安全性情報等	承認	2	
RTA 402	協和キリン株式会社	Ш	糖尿病性腎臓病	審査	重篤な有害事象等	承認	3	
				審査	安全性情報等	承認	20	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
molidustat	バイエル薬品株式会社	Ш	腎性貧血	審査	重篤な有害事象等	承認	4	
BuMA-001	SINOMED株式会社	Ш	安定型冠動脈疾患または非ST上昇型急性冠症候群	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
ニンテダニブ	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	Ш	間質性肺疾患を伴う全身性強皮症	審査	安全性情報等	承認	1	
TS-152	大正製薬株式会社	П/Ш	関節リウマチ	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	4	
TS-152	大正製薬株式会社	Ш	関節リウマチ	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
Dapagliflozin	アストラゼネカ株式会社	Ш	心不全(HFpEF)	審査	安全性情報等	承認	4	
AJM300	EAファーマ株式会社	Ш	活動期潰瘍性大腸炎	審査	治験に関する変更	承認	1	
LY3074828	日本イーライリリー株式会社	Ш	活動性潰瘍性大腸炎	審査	安全性情報等	承認	1	
LY3074828	日本イーライリリー株式会社	Ш	活動性潰瘍性大腸炎	審査	安全性情報等	承認	1	
OPC-34712	大塚製薬株式会社	П/Ш	アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション	審査	安全性情報等	承認	2	
SK-1403	株式会社 三和化学研究所	Ш	二次性副甲状腺機能亢進症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
CS-747S	第一三共株式会社	Ш	血栓性脳梗塞	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
ONO-4538	小野薬品工業株式会社	Ш	非扁平上皮非小細胞肺がん	審査	安全性情報等	承認	1	
ウパダシチニブ	アッヴィ合同会社	Ш	アトピー性皮膚炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
SHP647	株式会社新日本科学PPD	Ш	潰瘍性大腸炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
SHP647	株式会社新日本科学PPD	Ш	潰瘍性大腸炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
SHP647	株式会社新日本科学PPD	Ш	潰瘍性大腸炎又はクローン病	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	

開催日時: 西暦2019年11月22日 18時30分~20時51分 開催場所: 飯田橋グラン・ブルーム 5階 会議室

成分記号	治験依頼者名	開発の相	対象疾患名	区分	審査/報告事項	審査結果	対象施設数	主な質疑内容/その他
BIIB093	バイオジェン・ジャパン株式会社	Ш	大脳半球梗塞	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
OPC-34712	大塚製薬株式会社	Ш	アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション	審査	安全性情報等	承認	2	
MK-7264	MSD株式会社	Ш	慢性咳嗽	審査	治験実施状況	承認	2	
GM142	グンゼ株式会社	医療機器	消化器外科領域の手術患者	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
KHK7791	協和キリン株式会社	П	高リン血症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
MR13A9	キッセイ薬品工業株式会社	II	-	報告	治験終了	_	3	
V114	MSD株式会社	I	-	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
ZG-801	ゼリア新薬工業株式会社	П	-	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	8	
CT-P16	株式会社新日本科学PPD	Ш	非小細胞肺癌	審査	安全性情報等	承認	1	
Padsevonil	ユーシービージャパン株式会社	Ш	-	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
TAK-906/GEBT-906	武田薬品工業株式会社	Π	_	審査	治験に関する変更	承認	2	
KHK7791	協和キリン株式会社	П	高リン血症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	29	
				審査	治験に関する変更	承認	30	
KHK7791	協和キリン株式会社	П	高リン血症	審査	安全性情報等	承認	8	
				審査	治験に関する変更	承認	9	
Faricimab	中外製薬株式会社	Ш	加齢黄斑変性	審査	安全性情報等	承認	2	
RO7021610	中外製薬株式会社	I	潰瘍性大腸炎	審査	治験に関する変更	承認	1	
TAK-385	あすか製薬株式会社	Ш	子宮内膜症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
ONO-4538	小野薬品工業株式会社	I	悪性腫瘍(胃がん及び非小細胞肺がん)	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
BAN2401	エーザイ株式会社	Ш	早期アルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	1	
NS-32	日本新薬株式会社	Ш	分娩後出血に伴う鉄欠乏性貧血	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	3	
				審査	治験に関する変更	承認	1	

開催日時: 西暦2019年11月22日 18時30分~20時51分 開催場所: 飯田橋グラン・ブルーム 5階 会議室

成分記号	治験依頼者名	開発の相	対象疾患名	区分	審査/報告事項	審査結果	対象施設数	主な質疑内容/その他
S-005151	塩野義製薬株式会社	П	急性期脳梗塞	報告	迅速審査実施	_	2	審査終了日:2019/10/25、承認
TS-152	大正製薬株式会社	Ш	関節リウマチ	審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	4	
OPC-34712FUM	大塚製薬株式会社	I	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
CNTO1959	ヤンセンファーマ株式会社	II / III	潰瘍性大腸炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
T-4288	富士フイルム富山化学株式会社	Ш	市中肺炎	審査	治験に関する変更	承認	1	
GSK3196165	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	Ш	従来型/生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
GSK3196165	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	Ш	生物学的DMARD及び/又はヤヌスキナーゼ阻害薬の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ	審査	治験に関する変更	承認	2	
ME2906&PNL6405CIN	(自ら治験を実施する者)坂本優	п	子宮頸部上皮内腫瘍	審査	治験実施の適否	修正の上で承認 (説明文書の修正)		除外基準、開発の意義、説明文書、 健康被害の補償
CL2020	株式会社生命科学インスティテュート	再生医療等製品	ST上昇型急性心筋梗塞	審査	治験実施の適否	承認		用量設定、細胞選択理由、試験デ ザイン