開催日時: 西暦2022年9月16日 18時34分~20時51分 開催場所: 京橋エドグラン24 階 会議室 & テレビ会議

成分記号 等	治験依頼者名	開発の相	対象疾患名 等	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	
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	治験に関する変更	承認	1	
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	6	
				審査	安全性情報等	承認	20	
				審査	治験に関する変更	承認	14	
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	
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	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	治験に関する変更	承認	1	
				報告	治験に関する変更	_	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	
BIIB093	バイオジェン・ジャパン株式会社	Ш	大脳半球梗塞	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
ZM-001	ゼオンメディカル株式会社	医療機器	経皮的冠動脈血行再建術後のステント内再狭窄及び小血管	報告	治験終了	_	1	
BAN2401	エーザイ株式会社	Ш	早期アルツハイマー病	審査	重篤な有害事象等	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	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
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	
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	1	
ME2906&PNL6405CIN	医師主導治験	I	子宮頸部上皮内腫瘍	審査	その他	承認	1	モニタリング報告書
ベンラリズマブ	アストラゼネカ株式会社	Ш	慢性閉塞性肺疾患	審査	安全性情報等	承認	1	
高用量アフリベルセプト	バイエル薬品株式会社	Ш	滲出型加齢黄斑変性	審査	安全性情報等	承認	1	
高用量アフリベルセプト	バイエル薬品株式会社	Ш	滲出型加齢黄斑変性	報告	迅速審査実施	_	1	審査終了日:2022/8/16 審査結果:承認
MEDI8897	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	Ш	健康な後期早産児および正期産児	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
MEDI8897	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	Ш	健康な後期早産児および正期産児	審査	安全性情報等	承認	2	
RO7112689(Crovalimab)	中外製薬株式会社	Ш	発作性夜間ヘモグロビン尿症	審査	安全性情報等	承認	1	
nemolizumab	マルホ株式会社	Ш	小児アトピー性皮膚炎	審査	安全性情報等	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	関節リウマチ(長期)	審査	重篤な有害事象等	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	関節リウマチ(長期)	審査	安全性情報等	承認	3	

開催日時: 西暦2022年9月16日 18時34分~20時51分 開催場所: 京橋エドグラン24 階 会議室 & テレビ会議

成分記号 等	治験依頼者名	開発の相	対象疾患名 等	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
リサンキズマブ	アッヴィ合同会社	Ш	中等症から重症の掌蹠膿疱症	審査	安全性情報等	承認	1	
リサンキズマブ	アッヴィ合同会社	Ш	中等症から重症の掌蹠膿疱症	審査	治験に関する変更	承認	1	
MC710	KMバイオロジクス株式会社	Ш	インヒビター保有先天性血友病	審査	安全性情報等	承認	1	
MC710	KMバイオロジクス株式会社	Ш	インヒビター保有先天性血友病	報告	開発の中止等	-	1	
etrasimod	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	Ш	潰瘍性大腸炎(303)	審査	安全性情報等	承認	2	
ベンラリズマブ	アストラゼネカ株式会社	Ш	鼻茸を伴う好酸球性副鼻腔炎	審査	安全性情報等	承認	1	
ウステキヌマブ	ヤンセンファーマ株式会社	Ш	1剤以上の標準治療で効果不十分な疾患活動性を有する多発性筋炎及び皮膚筋炎	報告	治験終了	-	1	
finerenone	バイエル薬品株式会社	Ш	左室駆出率40%以上の心不全	審査	安全性情報等	承認	1	
AZD5718	アストラゼネカ株式会社	I	蛋白尿を認める慢性腎臓病	審査	治験に関する変更	承認	4	
nemolizumab	マルホ株式会社	П/Ш	結節性痒疹	審査	安全性情報等	承認	2	
JNJ-63733657	ヤンセンファーマ株式会社	I	早期アルツハイマー病	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
JNJ-63733657	ヤンセンファーマ株式会社	I	早期アルツハイマー病	審査	治験に関する変更	承認	1	
TMC207	ヤンセンファーマ株式会社	11/111	治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex(MAC)症	審査	安全性情報等	承認	2	
TMC207	ヤンセンファーマ株式会社	11/111	治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex(MAC)症	審査	治験に関する変更	承認	2	
				審査	治験実施状況	承認	2	
LNP023	ノバルティス ファーマ株式会社	Ш	成人PNH(発作性夜間へモグロビン尿症)	審査	治験に関する変更	承認	1	
TQJ230	ノバルティス ファーマ株式会社	Ш	心血管疾患の既往を有する患者	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
TQJ230	ノバルティス ファーマ株式会社	Ш	心血管疾患の既往を有する患者	審査	安全性情報等	承認	1	
KJX839	ノバルティス ファーマ株式会社	I	LDL-C高値の日本人	審査	安全性情報等	承認	7	
Ionapegsomatropin	(治験国内管理人)PRAヘルスサイエンス株式会社	Ш	成人成長ホルモン分泌不全症	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	Ш	そう痒症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
MR13A9	キッセイ薬品工業株式会社	Ш	そう痒症	審査	安全性情報等	承認	8	
				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	Ш	そう痒症	報告	治験終了	_	1	
cenobamate	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	Ш	部分てんかん	審査	安全性情報等	承認	1	
AZD9977およびダパグリフロジン	アストラゼネカ株式会社	П	慢性腎臓病を伴う心不全	審査	安全性情報等	承認	2	
テゼペルマブ	アストラゼネカ株式会社	Ш	鼻茸を伴う重度の慢性鼻副鼻腔炎	審査	安全性情報等	承認	1	
KHK7791	協和キリン株式会社	Ш	高リン血症	報告	治験終了	_	7	
NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ш	非アルコール性脂肪肝炎	審査	安全性情報等	承認	1	
LY3298176	日本イーライリリー株式会社	Ш	肥満症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	3	
EFC16819	サノフィ株式会社	Ш	慢性閉塞性肺疾患	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	3	

開催日時: 西暦2022年9月16日 18時34分~20時51分 開催場所: 京橋エドグラン24 階 会議室 & テレビ会議

成分記号 等	治験依頼者名	開発の相	対象疾患名 等	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
LY2189265	日本イーライリリー株式会社	Ш	2型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	1	
BI685509	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	I	糖尿病性腎臓病	審査	治験に関する変更	承認	2	
BI685509	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	I	非糖尿病性腎臓病	審査	治験に関する変更	承認	2	
AZD7594	アストラゼネカ株式会社	Ш	喘息	審査	安全性情報等	承認	4	
AZD7594	アストラゼネカ株式会社	Ш	喘息	審査	治験に関する変更	承認	1	
SEP-363856	住友ファーマ株式会社	11/111	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	2	
Eptinezumab	H. Lundbeck A/S	Ш	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	2	
Eptinezumab	H. Lundbeck A/S	Ш	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	2	
LY3002813	日本イーライリリー株式会社	Ш	早期症候性アルツハイマー	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	7	
LY3002813	日本イーライリリー株式会社	Ш	早期症候性アルツハイマー	審査	治験に関する変更	承認	6	
ONO-2910	小野薬品工業株式会社	П	糖尿病性多発神経障害	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2022/8/09 審査結果:承認
GSK2857916	グラクソ・スミスクライン株式会社	Ш	多発性骨髄腫	審査	安全性情報等	承認	1	
ジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物(SZC)	アストラゼネカ株式会社	Ш	高カリウム血症	審査	重篤な有害事象等	承認	3	
PF-06947386	ファイザー株式会社	Ш	複雑性腹腔内感染症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
ZG-801	ゼリア新薬工業株式会社	Ш	高カリウム血症	審査	安全性情報等	承認	11	
NNC0194-0499, NN9535, NNC0174-0833	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	I	非アルコール性脂肪肝炎	審査	安全性情報等	承認	1	
MK-4305	MSD株式会社	Ш	せん妄	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
GSK2330672	グラクソ・スミスクライン株式会社	Ш	胆汁うつ滞性そう痒症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
etrasimod(APD334)	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	I	潰瘍性大腸炎(203)	審査	安全性情報等	承認	3	
Ziltivekimab	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ш	冠動脈疾患	審査	治験に関する変更	承認	4	
RO6867461	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	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2022/8/16 審査結果:承認
MT-3921	田辺三菱製薬株式会社	I	急性期外傷性脊髄損傷	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
S-217622	塩野義製薬株式会社	II / III	新型コロナウイルス感染症	審査	治験に関する変更	承認	4	
				審査	治験実施状況	承認	5	
Fezolinetant (ESN364)	アステラス製薬株式会社	I	_	審査	治験実施状況	承認	8	

開催日時: 西暦2022年9月16日 18時34分~20時51分 開催場所: 京橋エドグラン24 階 会議室 & テレビ会議

成分記号 等	治験依頼者名	開発の相	対象疾患名 等	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
BAY94-8862	バイエル薬品株式会社	Ш	慢性腎臓病(21177)	審査	安全性情報等	承認	4	
BAY94-8862	バイエル薬品株式会社	Ш	慢性腎臓病(21177)	審査	治験に関する変更	承認	2	
				審査	治験実施状況	承認	4	
NN1535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ш	2型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	4	
ジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物(SZC)	アストラゼネカ株式会社	Ш	慢性腎臓病	審査	治験実施状況	承認	4	
S-268019	塩野義製薬株式会社	П/Ш	-	審査	重篤な有害事象等	承認	4	
				審査	治験実施状況	承認	13	
S-268019	塩野義製薬株式会社	П/Ш	-	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2022/8/16 審査結果:承認
KD-414	KMバイオロジクス株式会社	П/Ш	-	審査	安全性情報等	承認	1	
KD-414	KMバイオロジクス株式会社	П/Ш	_	審査	治験に関する変更	承認	1	
NS-304	日本新薬株式会社	П	-	審査	安全性情報等	承認	5	
NS-304	日本新薬株式会社	П	_	審査	治験に関する変更	承認	1	
-	日本イーライリリー株式会社	I	_	審査	安全性情報等	承認	2	
-	日本イーライリリー株式会社	I	-	審査	治験に関する変更	承認	2	
エンパグリフロジン	(治験国内管理人)ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社	Ш	急性心筋梗塞	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
エンパグリフロジン	(治験国内管理人)ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社	Ш	急性心筋梗塞	審査	安全性情報等	承認	1	
NPC-25	ノーベルファーマ株式会社	Ш	低亜鉛血症	審査	安全性情報等	承認	5	
NPC-25	ノーベルファーマ株式会社	Ш	低亜鉛血症	審査	治験に関する変更	承認	1	
etrasimod	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	П/Ш	クローン病	審査	安全性情報等	承認	1	
LF111	あすか製薬株式会社	Ш	避妊	審査	安全性情報等	承認	3	
				審査	治験に関する変更	承認	3	
SEP-4199 CR	住友ファーマ株式会社	Ш	双極I型障害	審査	安全性情報等	承認	1	
SEP-4199 CR	住友ファーマ株式会社	Ш	双極 I 型障害	審査	安全性情報等	承認	1	
K-08W	興和株式会社	Ш	_	報告	治験終了	_	2	
LNP023	ノバルティス ファーマ株式会社	Ш	発作性夜間ヘモグロビン尿症	審査	安全性情報等	承認	1	
LNP023	ノバルティス ファーマ株式会社	Ш	発作性夜間ヘモグロビン尿症	審査	治験に関する変更	承認	1	
SEP-363856	住友ファーマ株式会社	Ш	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
SEP-363856	住友ファーマ株式会社	Ш	統合失調症	審査	治験に関する変更	承認	1	
				報告	治験に関する変更	_	1	
MK-0616	MSD株式会社	П		審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
Fedratinib	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	I / II	骨髄線維症	審査	安全性情報等	承認	1	

開催日時: 西暦2022年9月16日 18時34分~20時51分 開催場所: 京橋エドグラン24 階 会議室 & テレビ会議

成分記号 等	治験依頼者名	開発の相	対象疾患名 等	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
ONO-2017	小野薬品工業株式会社	Ш	てんかん	審査	安全性情報等	承認	1	
ALT-L9-03	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社	: Ш	-	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	安全性情報等	_	1	
ALT-L9-03	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社	Ш	_	審査	治験に関する変更	承認	1	
KD-414	Meiji Seika ファルマ株式会社	П/Ш	-	審査	安全性情報等	承認	2	
KD-414	Meiji Seika ファルマ株式会社	Ш	_	審査	安全性情報等	承認	7	
				審査	治験に関する変更	承認	7	
LY3209590	日本イーライリリー株式会社	Ш	2型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	1	
CNTO1959	ヤンセンファーマ株式会社	Ш	クローン病	審査	安全性情報等	承認	1	
OPC-34712FUM	大塚製薬株式会社	Ш	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
OPC-34712FUM	大塚製薬株式会社	Ш	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	2	
TS-142	大正製薬株式会社	Ш	不眠障害	審査	治験に関する変更	承認	5	
ONO-4059	小野薬品工業株式会社	Ш	天疱瘡	審査	安全性情報等	承認	1	
ONO-4059	小野薬品工業株式会社	Ш	天疱瘡	審査	治験に関する変更	承認	1	
Cariprazine	アッヴィ合同会社	Ш	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
LY3209590	日本イーライリリー株式会社	Ш	1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	
LY3209590	日本イーライリリー株式会社	Ш	1型糖尿病	報告	治験に関する変更	_	1	
KLH-2109	キッセイ薬品工業株式会社	Ш	過多月経を有する子宮筋腫	審査	治験に関する変更	承認	6	
KLH-2109	キッセイ薬品工業株式会社	Ш	過多月経及び疼痛症状を有する子宮筋腫	審査	治験に関する変更	承認	1	
BHV3000-309	(治験国内管理人)シミック株式会社	Ш	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
BHV3000-313	(治験国内管理人)シミック株式会社	11/111	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
FPF3401	藤本製薬株式会社	Ш	低セレン血症	審査	治験に関する変更	承認	1	
TS-142	大正製薬株式会社	Ш	不眠障害	審査	治験に関する変更	承認	5	
NT 201	帝人ファーマ株式会社	Ш	慢性流涎症	審査	治験実施の適否	承認	1	有害事象、腎機能評価、評価尺度、 トレーニング、治験薬廃棄方法