

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 西暦2023年4月21日 18時05分～21時55分

開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

出席委員: 馬杉則彦、浅野泰、佐中孜、郡建男、油田正樹、中島新一郎、大澤澄子、森ちづる、米久保功、松倉健雄、斉藤恵子

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
RTA 402	協和キリン株式会社	Ⅲ	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	5	
				審査	治験実施状況	承認	7	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
BuMA-001	SINOMED株式会社	Ⅲ	安定型冠動脈疾患または非ST上昇型急性冠症候群	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月7日 審査結果:承認
OPC-34712	大塚製薬株式会社	Ⅱ/Ⅲ	アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション	報告	治験終了	-	1	
ONO-4538	小野薬品工業株式会社	Ⅲ	非扁平上皮非小細胞肺癌	審査	治験に関する変更	承認	1	
ウパダシチニブ	アツヴィ合同会社	Ⅲ	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	Ⅲ	潰瘍性大腸炎又はクローン病	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	開発の中止等	-	1	
				報告	治験終了	-	1	
BIIB093	バイオジェン・ジャパン株式会社	Ⅲ	大脳半球梗塞	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月7日 審査結果:承認
BAN2401	エーザイ株式会社	Ⅲ	早期アルツハイマー病	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	
TS-152	大正製薬株式会社	Ⅲ	関節リウマチ	報告	治験終了	-	1	
T-4288	富士フイルム富山化学株式会社	Ⅲ	市中肺炎	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月7日 審査結果:承認
GSK3196165	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	Ⅲ	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	報告	治験終了	-	1	
ME2906&PNL6405CIN	医師主導治験	Ⅱ	子宮頸部上皮内腫瘍	審査	治験に関する変更	承認	1	
				審査	モニタリング・監査報告	承認	1	モニタリング報告書
				報告	その他	-	1	治験責任医師職名変更
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
ELX 1805J	株式会社Cardiatech	医療機器	de novoネイティブ冠動脈病変	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月7日 審査結果:承認
高用量アフリベルセプト	バイエル薬品株式会社	Ⅲ	滲出型加齢黄斑変性	審査	安全性情報等	承認	1	

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 西暦2023年4月21日 18時05分～21時55分

開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

出席委員: 馬杉則彦、浅野泰、佐中孜、郡建男、油田正樹、中島新一郎、大澤澄子、森ちづる、米久保功、松倉健雄、斉藤恵子

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
MEDI8897	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	Ⅲ	健康な後期早産児および正期産児	審査	治験実施状況	承認	1	
SI-449癒着防止システム	生化学工業株式会社	ピポタル	開腹による直腸切除術施行患者	審査	治験に関する変更	承認	1	
RO7112689(Crovalimab)	中外製薬株式会社	Ⅲ	発作性夜間ヘモグロビン尿症	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	Ⅲ	関節リウマチ(長期)	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
etrasimod	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	Ⅲ	潰瘍性大腸炎(303)	審査	安全性情報等	承認	3	
				審査	治験に関する変更	承認	3	
finerenone	バイエル薬品株式会社	Ⅲ	左室駆出率40%以上の心不全	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
JNJ-63733657	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅱ	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	
TMC207	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅱ/Ⅲ	治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex(MAC)症	審査	安全性情報等	承認	2	
LNP023	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅲ	成人PNH(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	
TQJ230	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅲ	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	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月7日 審査結果:承認
lonapegsomatropin	(治験国内管理人)PRAヘルスサイエンス株式会社	Ⅲ	日本人小児成長ホルモン分泌不全性低身長症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
cenobamate	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	Ⅲ	部分てんかん	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
AZD9977およびダバグリフロジン	アストラゼネカ株式会社	Ⅱ	慢性腎臓病を伴う心不全	審査	治験に関する変更	承認	1	
テゼベルマブ	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	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	
NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ⅲ	非アルコール性脂肪肝炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
LY3298176	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	肥満症	審査	安全性情報等	承認	3	
				審査	治験に関する変更	承認	3	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
EFC16819	サノフィ株式会社	Ⅲ	慢性閉塞性肺疾患	審査	治験に関する変更	承認	1	
LY2189265	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	2型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	1	
BI685509	日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社	Ⅱ	非糖尿病性腎臓病	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
AZD7594	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	喘息	審査	治験に関する変更	承認	1	

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 西暦2023年4月21日 18時05分~21時55分

開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

出席委員: 馬杉則彦、浅野泰、佐中孜、郡建男、油田正樹、中島新一郎、大澤澄子、森ちづる、米久保功、松倉健雄、斉藤恵子

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
SEP-363856	住友ファーマ株式会社	Ⅱ/Ⅲ	統合失調症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
Eptinezumab	H. Lundbeck A/S	Ⅲ	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	2	
Eptinezumab	H. Lundbeck A/S	Ⅲ	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
GSK3511294	(治験国内管理人)IQVIAサービシズ ジャパン株式会社	Ⅲ	喘息	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	3	
				審査	治験実施状況	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
LY3002813	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	早期症候性アルツハイマー	審査	安全性情報等	承認	7	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
ONO-2910	小野薬品工業株式会社	Ⅱ	糖尿病性多発神経障害	審査	治験に関する変更	承認	1	
GSK2857916	グラクソ・スミスクライン株式会社	Ⅲ	多発性骨髄腫	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
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	Ⅲ	高カリウム血症	審査	治験に関する変更	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
NNC0194-0499, NN9535, NNC0174-0833	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ⅱ	非アルコール性脂肪肝炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
etrasimod(APD334)	(治験国内管理人)IQVIAサービシズ ジャパン株式会社	Ⅱ	潰瘍性大腸炎(203)	審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	4	
Ziltivekimab	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ⅲ	冠動脈疾患	審査	安全性情報等	承認	5	
				審査	治験に関する変更	承認	3	
RO6867461	中外製薬株式会社	Ⅲ	加齢黄斑変性	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
MT-3921	田辺三菱製薬株式会社	Ⅱ	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	1	
BAY94-8862	バイエル薬品株式会社	Ⅲ	慢性腎臓病(21177)	審査	安全性情報等	承認	5	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 西暦2023年4月21日 18時05分～21時55分

開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

出席委員: 馬杉則彦、浅野泰、佐中孜、郡建男、油田正樹、中島新一郎、大澤澄子、森ちづる、米久保功、松倉健雄、斉藤恵子

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
NN1535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ⅲ	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	4	
ジルコニウムシクロキレートトリウム水和物(SZ)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	慢性腎臓病	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	6	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
				報告	迅速審査実施	-	3	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
KD-414	KMバイオロジクス株式会社	Ⅱ/Ⅲ	-	審査	安全性情報等	承認	1	
NS-304	日本新薬株式会社	Ⅱ	-	審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	3	
-	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	
				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	Ⅲ	急性心筋梗塞	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月7日 審査結果:承認
NPC-25	ノーベルファーマ株式会社	Ⅲ	低亜鉛血症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	2	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
etrasimod	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	Ⅱ/Ⅲ	クローン病	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
LF111	あすか製薬株式会社	Ⅲ	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	2	
SEP-4199 CR	住友ファーマ株式会社	Ⅲ	双極Ⅰ型障害	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
SEP-4199 CR	住友ファーマ株式会社	Ⅲ	双極Ⅰ型障害	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
MK-1654	MSD株式会社	Ⅲ	RSウイルス感染症	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	Ⅲ	発作性夜間ヘモグロビン尿症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	1	
SEP-363856	住友ファーマ株式会社	Ⅲ	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 西暦2023年4月21日 18時05分～21時55分

開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

出席委員: 馬杉則彦、浅野泰、佐中孜、郡建男、油田正樹、中島新一郎、大澤澄子、森ちづる、米久保功、松倉健雄、斉藤恵子

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
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	2	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
NS-580	日本新薬株式会社	II	-	審査	安全性情報等	承認	9	
				審査	治験に関する変更	承認	8	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
KAR	科研製薬株式会社	III	アタマジラム症	審査	安全性情報等	承認	3	
				審査	治験に関する変更	承認	3	
JR-401	JCRファーマ株式会社	III	SHOX 異常症	審査	治験に関する変更	承認	1	
ONO-2017	小野薬品工業株式会社	III	てんかん	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
TAS5315	大鵬薬品工業株式会社	II	-	審査	治験実施状況	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	III	-	審査	治験に関する変更	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
KD-414	Meiji Seika ファルマ株式会社	II / III	-	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験実施状況	承認	2	
KD-414	Meiji Seika ファルマ株式会社	III	-	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	III	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	
				報告	治験に関する変更	-	1	
CNTO1959	ヤンセンファーマ株式会社	III	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	III	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
OPC-34712FUM	大塚製薬株式会社	III	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
				審査	治験実施状況	承認	2	
FUJITA-1	株式会社フジタ医科器械	II	0	報告	治験終了	-	1	
NP029-P01	ニプロ株式会社	III	透析シャント不全	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
TS-142	大正製薬株式会社	III	不眠障害	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
ONO-4059	小野薬品工業株式会社	III	天疱瘡	審査	安全性情報等	承認	1	
Cariprazine	アツヴィ合同会社	III	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
M281_JNJ-80202135 (Nipocalimab)	ヤンセンファーマ株式会社	II / III	小児全身型重症筋無力症	審査	治験に関する変更	承認	1	

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 西暦2023年4月21日 18時05分～21時55分

開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

出席委員: 馬杉則彦、浅野泰、佐中孜、郡建男、油田正樹、中島新一郎、大澤澄子、森ちづる、米久保功、松倉健雄、斉藤恵子

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
LY3209590	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	1型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	1	
KLH-2109	キッセイ薬品工業株式会社	Ⅲ	過多月経を有する子宮筋腫	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
STN1012600	参天製薬株式会社	Ⅲ	緑内障または高眼圧症	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	Ⅲ	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	4	
BHV3000-313	(治験国内管理人)シミック株式会社	Ⅱ/Ⅲ	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	5	
				審査	治験に関する変更	承認	5	
FPF3401	藤本製薬株式会社	Ⅲ	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	Ⅲ	不眠障害	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
VAY736	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅲ	活動性シェーグレン症候群	審査	安全性情報等	承認	3	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
STN1013900	参天製薬株式会社	Ⅲ	緑内障または高眼圧症	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
NT 201	帝人ファーマ株式会社	Ⅲ	慢性流涎症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
ACE-536	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ	-	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
NZ-C1909	日本臓器製薬株式会社	Ⅰ/Ⅱ	腰椎椎体間固定術	審査	治験に関する変更	承認	1	
BIIB122	バイオジェン・ジャパン株式会社	Ⅱ	パーキンソン病	審査	治験に関する変更	承認	1	
NPC-06	ノーベルファーマ株式会社	Ⅲ	急性期帯状疱疹	審査	治験に関する変更	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
RTX-GRT7039	(治験国内管理人)株式会社アイコン・ジャパン	Ⅲ	変形性膝関節症	審査	治験に関する変更	承認	1	
AV-45等	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	-	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
ETB115(SB-497115-GR)	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅱ	骨髄異形成症候群	審査	安全性情報等	承認	1	
DNPAC0001	医師主導治験	Ⅱ	COVID-19後遺症	審査	治験に関する変更	承認	1	
				審査	モニタリング・監査報告	承認	2	モニタリング報告書
BAY 2433334	バイエル薬品株式会社	Ⅲ	心房細動	審査	安全性情報等	承認	10	
				審査	治験に関する変更	承認	10	
				報告	迅速審査実施	-	2	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
TS-142	大正製薬株式会社	Ⅰ	-	審査	治験に関する変更	承認	1	

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 西暦2023年4月21日 18時05分～21時55分

開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

出席委員: 馬杉則彦、浅野泰、佐中孜、郡建男、油田正樹、中島新一郎、大澤澄子、森ちづる、米久保功、松倉健雄、斉藤恵子

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
BAY 2433334	バイエル薬品株式会社	Ⅲ	急性非心原性虚血性脳卒中	審査	安全性情報等	承認	8	
				審査	治験に関する変更	承認	8	
				報告	迅速審査実施	-	2	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認 審査終了日:2023年4月7日 審査結果:承認
NaPPS	株式会社レクメド	Ⅱ	変形性膝関節症	審査	治験に関する変更	承認	1	
Tozorakimab	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	閉塞性肺疾患	審査	安全性情報等	承認	5	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
TS-172	大正製薬株式会社	Ⅱ	-	審査	治験に関する変更	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年4月4日 審査結果:承認
CR-6469	ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社ビジョンケアカンパニー	Ⅲ	近視	報告	治験終了	-	1	
JNJ-78934804	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅱ	-	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
Opasiran (AMG 890)	アムジェン株式会社	Ⅲ	心血管疾患	審査	治験に関する変更	承認	1	
SJP-0132	千寿製薬株式会社	Ⅲ	ドライアイ	審査	治験に関する変更	承認	1	
TA799	旭化成ファーマ株式会社	Ⅰ	-	審査	安全性情報等	承認	1	
Epetraborole	メドベイス・ジャパン株式会社	Ⅱ/Ⅲ	-	審査	安全性情報等	承認	1	
S-337395	塩野義製薬株式会社	Ⅰ	-	審査	治験に関する変更	承認	1	
IRO2201A	ID ファーマ	Ⅲ	骨粗鬆症	審査	治験実施の適否	承認	20	有害事象、除外基準、作用機序、併用薬、目標症例数
GSK3858279	グラクソ・スミスクライン株式会社	Ⅱ	変形性膝関節症	審査	治験実施の適否	修正の上で承認	1	作用機序、投与方法、選択除外基準、説明文書(説明文書の修正)
SPD8	株式会社アイ・ディー・ディー	生物学的同等性	-	審査	治験実施の適否	承認	1	調査検査項目、除外基準、有害事象、安全性確認
RGB-19	持田製薬株式会社	Ⅰ	-	審査	治験実施の適否	承認	1	検査項目、治験スケジュール、品質特性、目標症例数、除外基準、安全性