2025年9月12日 治験審査委員会記録要旨 開催日時 西暦 2025 年 9 月 12 日 (金) 14 時 30 分~15 時 21 分 開催場所 南館 2 階会議室及び Web 会議(使用システム:Google Meet) 委員出欠 委員長:■山本俊至(南館会議室) ■出席 副委員長:■三浦健一郎(医局) □欠席 委員:■布田伸一(大学) ■多賀谷悦子(大学) ■星野純一(大学) 括弧内は参加場所 ■近藤俊輔(医局) ■西野隆義 (医局) ■黒田一(医局) ■飯嶋睦 (医局) ■小川真平(医局) ■山上淳(医局) ■塩川満 (薬剤部) ■小林浩子 (医局) □時田大輔 ■出口香緒利(看護部) ■蒋池勇太(大学) ■早川真由美(南館会議室) ■渡部武治 (南館会議室)

出欠を確認し、各審議に参加出来ない委員を考慮した上で、本委員会の審議及び採決の要件が満たされている ことを確認した。

■谷口清彦 (自宅)

■松井るり子(自宅)

※審査区分が迅速審査の場合は、迅速審査結果の報告のみを行った

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
	4538/BMS-	小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上 皮がん患者を対象としたニボルマブとイビリムマブ の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) (西暦2025年 6 月23日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2018004		小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上 皮がん患者を対象としたニボルマブとイビリムマブ の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月4日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2018004		小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上 皮がん患者を対象としたニボルマブとイビリムマブ の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月18日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
		小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上 皮がん患者を対象としたニボルマブとイビリムマブ の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月1日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について蓄議した。	承認
2018004	4538/BMS-	小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上 皮がん患者を対象としたニボルマブとイビリムマブ の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年6月17日付) 日付) 治験実施計画書 (西暦2025年4月1日付) 治験実施計画書 (西暦2025年5月16日付) 治験薬概要書及び治験使用薬 (被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年3月21日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
2018004	ONO- 4538/BMS- 936558• BMS-734016	小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上 皮がん患者を対象としたニボルマブとイビリムマブ の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月23日付) 出験実施計画書 (西暦2025年 7月22日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
2018036		未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとcabozantinibの併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	継続審査	治験実施状況報告書(書式11)/((医)書式11) (西暦2025年 7月30日付)	治験実施状況報告書により治験継続の妥 当性について審議した。	承認
2019005	MD-0901	持田製薬株式会社の依頼による活動期の小 児潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901 の第Ⅱ/Ⅲ相試験	持田製薬株式会社	東京女子医科大学附属八千代医療センター	報告のみ	(該当なし)	開発の中止等に関する報告書(書式18)/((医)書式18) (西暦2025年 7 月 10日付)		
2019006	MD-0901	持田製薬株式会社の依頼による寛解期の小 児潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901 の第Ⅱ/Ⅲ相試験	持田製薬株式会社	東京女子医科大学附属八千代医療センター	報告のみ	(該当なし)	開発の中止等に関する報告書(書式18)/((医)書式18) (西暦2025年 7月 10日付)		
2022010	MK-3475、 MK-6482、 MK-7902/E7080、 MK-1308A及 びM-darbe	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を 対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月30日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2022010	MK-3475、 MK-6482、 MK-7902/E7080、 MK-1308A及 びM-darbe	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を 対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月10日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2022010	MK-3475、 MK-6482、 MK- 7902/E7080、 MK-1308A及 びM-darbe	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を 対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月28日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審查資料等	議論の概要	審査結果
2022010	MK-3475、 MK-6482、 MK- 7902/E7080、 MK-1308A及 びM-darbe	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を 対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月12日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2022010	MK-3475、 MK-6482、 MK- 7902/E7080、 MK-1308A及 びM-darbe	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を 対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) / ((医)書式10) (西暦2025年7月10日付) 日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年6月1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年6月25日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
2022010	MK-3475、 MK-6482、 MK- 7902/E7080、 MK-1308A及 びM-darbe	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を 対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) / ((医)書式10) (西暦2025年 7月17日付) 日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年 6月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
2022010	MK-3475、 MK-6482、 MK- 7902/E7080、 MK-1308A及 びM-darbe	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を 対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月18日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 7月14日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
2022010	MK-3475、 MK-6482、 MK- 7902/E7080、 MK-1308A及 びM-darbe	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を 対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) / ((医)書式10) (西暦2025年 7月29日付) 日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年 6月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
2022010	MK-3475、 MK-6482、 MK- 7902/E7080、 MK-1308A及 びM-darbe	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を 対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 8月12日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年 7月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審查資料等	議論の概要	審査結果
2022015	MK-6482、 MK-3475	腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK- 6482とMK-3475の併用療法の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月24日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2022015	MK-6482、 MK-3475	腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK-6482とMK-3475の併用療法の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附 属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月22日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2022015	MK-6482、 MK-3475	腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK-6482とMK-3475の併用療法の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月6日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
2022015	MK-6482、 MK-3475	腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK-6482とMK-3475の併用療法の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/ ((医)書式10) (西暦2025年 6月27日付) 患者日誌見本 (西暦2025年 2月27日付) 患者日誌見本 (西暦2025年 6月 2日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
2022015	MK-6482、 MK-3475	腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK-6482とMK-3475の併用療法の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月24日付) 日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年 6月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
2022015	MK-6482、 MK-3475	腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK- 6482とMK-3475の併用療法の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) / ((医)書式10) (西暦2025年8月6日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 キイトルーダ25 (西暦2025年7月1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
2022024	MK 6482	MSD株式会社の依頼による褐色細胞腫/パラガングリオーマ、膵神経内分泌腫瘍、フォン・ヒッペル・リンドウ病関連腫瘍、野生型消化管間質腫瘍、又はHIF-2a関連遺伝子変異を有する進行固形癌患者を対象としたMK-6482の第 II 相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6月30日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2022024	MK 6482	MSD株式会社の依頼による褐色細胞腫/パラガングリオーマ、膵神経内分泌腫瘍、フォン・ヒッペル・リンドウ病関連腫瘍、野生型消化管間質腫瘍、又はHIF-2a関連遺伝子変異を有する進行固形癌患者を対象としたMK-6482の第 II 相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月10日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
2022024	MK 6482	MSD株式会社の依頼による褐色細胞腫/パラガングリオーマ、膵神経内分泌腫瘍、フォン・ヒッペル・リンドウ病関連腫瘍、野生型消化管間質腫瘍、又はHIF-2a関連遺伝子変異を有する進行固形癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅱ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附 属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月28日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2022024	MK 6482	MSD株式会社の依頼による褐色細胞腫/パラガングリオーマ、膵神経内分泌腫瘍、フォン・ヒッペル・リンドウ病関連腫瘍、野生型消化管間質腫瘍、又はHIF-2a関連遺伝子変異を有する進行固形癌患者を対象としたMK-6482の第 II 相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8月12日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2022024	MK 6482	MSD株式会社の依頼による褐色細胞腫/パラガングリオーマ、膵神経内分泌腫瘍、フォン・ヒッペル・リンドウ病関連腫瘍、野生型消化管間質腫瘍、又はHIF-2α関連遺伝子変異を有する進行固形癌患者を対象としたMK-6482の第 II 相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年7月17日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年6月1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
2022024	MK 6482	MSD株式会社の依頼による褐色細胞腫/パラガングリオーマ、膵神経内分泌腫瘍、フォン・ヒッペル・リンドウ病関連腫瘍、野生型消化管間質腫瘍、又はHIF-2a関連遺伝子変異を有する進行固形癌患者を対象としたMK-6482の第 II 相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月18日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 7月 9日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 7月15日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
2022024	MK 6482	MSD株式会社の依頼による褐色細胞腫/パラガングリオーマ、膵神経内分泌腫瘍、フォン・ヒッペル・リンドウ病関連腫瘍、野生型消化管間質腫瘍、又はHIF-2a関連遺伝子変異を有する進行固形癌患者を対象としたMK-6482の第 II 相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	継続審査	治験実施状況報告書(書式11)/((医)書式11) (西暦2025年 7月30日付)	治験実施状況報告書により治験継続の妥 当性について審議した。	承認
2022027	MK 6482、 MK- 7902/E7080	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を 対象としたMK-6482の第3相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) / ((医)書式10) (西暦2025年 6月19日付) 日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 6.0 (西暦2025年 6月19日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
	MK 6482、 MK- 7902/E7080	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第3相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月2:日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 1 (西暦2025年 6月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 2 (西暦2025年 6月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 3 (西暦2025年 6月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 6-2 (西暦2025年 6月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 6-2 (西暦2025年 6月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 6-2 (西暦2025年 6月25日付)	,	承認
2025009	ニボルマブ	ニボルマブの臨床試験に参加した患者さんを対象とした長期追跡第 II 相試験	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月18日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2025009	ニボルマブ	ニボルマブの臨床試験に参加した患者さんを対象とした長期追跡第 II 相試験	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月 2日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2025009	ニボルマブ	ニボルマブの臨床試験に参加した患者さんを対象とした長期追跡第 II 相試験	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月16日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2025009	ニボルマブ	ニボルマブの臨床試験に参加した患者さんを対象とした長期追跡第 II 相試験	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月30日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
2025009	ニボルマブ	ニボルマブの臨床試験に参加した患者さんを対象とした長期追跡第 II 相試験	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学附属足立医療センター	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/ ((医)書式10) (西暦2025年 7月26日付) 治験実施計画書 第18版 (西暦2025年 5月22日付)	4 左記の文書の改訂等について審議した。	承認
N2017035	MD-0901	持田製薬株式会社の依頼による活動期の小 児潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901 の第Ⅱ/Ⅲ相試験	持田製薬株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	開発の中止等に関する報告書(書式18)/((医)書式18) (西暦2025年 7月 10日付)		
N2017036	MD-0901	持田製薬株式会社の依頼による寛解期の小 児潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901 の第Ⅱ/Ⅲ相試験	持田製薬株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	開発の中止等に関する報告書(書式18)/((医)書式18) (西暦2025年 7月 10日付)		
N2018002	SAR650984	サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫 患者を対象としたSAR650984の第IV相試験	サノフィ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月23日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
N2018002	SAR650984	サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫 患者を対象としたSAR650984の第IV相試験	サノフィ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月 9日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
N2018002	SAR650984	サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫 患者を対象としたSAR650984の第IV相試験	サノフィ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月29日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
N2018002	SAR650984	サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫 患者を対象としたSAR650984の第IV相試験	サノフィ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月18日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
N2019021	IgPro20	成人皮膚筋炎 (DM) 患者を対象に IgPro20 (皮下注射用人免疫グロブリン HizentraR) の有効性、安全性及び薬物動 態を評価する試験-RECLAIIM試験	CSLベーリング株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	開発の中止等に関する報告書(書式18)/((医)書式18) (西暦2025年7月3日付)		
N2019021	IgPro20	成人皮膚筋炎(DM)患者を対象に IgPro20(皮下注射用人免疫グロブリン HizentraR)の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験-RECLAIIM試験	CSLベーリング株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	治験終了(中止・中断)報告書(書式17)/((医)書式17) (西暦2025年7月8日付)		
N2019025	bb2121	セルジーン株式会社の依頼による被験者の長期追跡調査	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月 1日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
N2019025	bb2121	セルジーン株式会社の依頼による被験者の長期追跡調査	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月 3日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
N2019025	bb2121	セルジーン株式会社の依頼による被験者の長期追跡調査	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月18日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
N2019025	bb2121	セルジーン株式会社の依頼による被験者の長期追跡調査	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) (西暦2025年 8 月 4日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
N2019025	bb2121	セルジーン株式会社の依頼による被験者の長期追跡調査	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月20日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 11 (西暦2025年3月25日付) 説明文書、同意文書 第1.0版(西暦2025年8月18日付) 説明文書、同意文書 第8.0版(西暦2025年8月18日付) 被験者の健康被害の補償について説明した文書 (西暦2025年5月20日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
S2020012	Cellm-001	Cellm-001による初発膠芽腫治療効果無作 為比較対照試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月14日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
S2020014	NPC-21	ノーベルファーマ株式会社の依頼によるNPC- 21の第Ⅱ相臨床試験	ノーベルファーマ株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	開発の中止等に関する報告書(書式18)/((医)書式18) (西暦2025年7月1日付)		

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審查資料等	議論の概要	審査結果
S2020016	LY3009104	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年 性特発性関節炎を対象としたLY3009104の 長期第Ⅲ相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月27日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
S2020016	LY3009104	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年 性特発性関節炎を対象としたLY3009104の 長期第Ⅲ相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月11日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
S2020016	LY3009104	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年 性特発性関節炎を対象としたLY3009104の 長期第Ⅲ相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月29日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
S2020016	LY3009104	日本イ−ライリリー株式会社の依頼による若年 性特発性関節炎を対象としたLY3009104の 長期第Ⅲ相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) (西暦2025年 8 月13日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
S2020019	DS-1001b	第一三共株式会社の依頼によるDS-1001b の第Ⅱ相試験	第一三共株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月23日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
S2020019	DS-1001b	第一三共株式会社の依頼によるDS-1001b の第Ⅱ相試験	第一三共株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月6日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
S2020021	TAS-205	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるデュシェ ンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたTAS- 205の第Ⅲ相試験	大鵬薬品工業株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	継続審査	治験実施状況報告書(書式11)/((医)書式11) (西暦2025年 7月25日付)	治験実施状況報告書により治験継続の妥 当性について審議した。	承認
S2020028	CNTO1959	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの安全性及び有効性評価を目的とした第3相,非盲検,多施設共同試験	ヤンセンファーマ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月28日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
S2020028	CNTO1959	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの安全性及び有効性評価を目的とした第3相,非盲検,多施設共同試験	ヤンセンファーマ株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	開発の中止等に関する報告書(書式18)/((医)書式18) (西暦2025年7月10日付)		
S2021005	ATB200/AT2 221	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児遅発型ボンベ病患者を対象としたATB200/AT2221併用療法の第3相非盲検試験	(治験国内管理人) シミック株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月23日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審查資料等	議論の概要	審査結果
S2021005	ATB200/AT2 221	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼 による小児遅発型ポンペ病患者を対象とした ATB200/AT2221併用療法の第3相非盲 検試験	(治験国内管理人) シミック株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月 7日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
	ATB200/AT2 221	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児遅発型ポンペ病患者を対象としたATB200/AT2221併用療法の第3相非盲検試験	(治験国内管理人) シミック株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月15日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
	ATB200/AT2 221	シミック株式会社 (治験国内管理人) の依頼 による小児遅発型ボンベ病患者を対象とした ATB200/AT2221併用療法の第3相非盲 検試験	(治験国内管理人)シミック株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月29日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
S2021005	ATB200/AT2 221	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼 による小児遅発型ポンペ病患者を対象とした ATB200/AT2221併用療法の第3相非盲 検試験	(治験国内管理人)シミック株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月13日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
	ATB200/AT2 221	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼 による小児遅発型ボンベ病患者を対象とした ATB200/AT2221併用療法の第3相非盲 検試験	(治験国内管理人)シミック株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) / ((医)書式10) (西暦2025年8月6日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年6月2日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
S2021010	Fedratinib	セルジーン株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験	ブリストル・マイヤーズ ス クイブ株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	治験終了(中止・中断)報告書(書式17)/((医)書式17) (西暦2025年7月 4日付)		
S2021011	ACE-536	骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLuspatercept(ACE-536)の第3 相試験	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	治験終了(中止·中断)報告書(書式17)/((医)書式17) (西曆2025年 8月 6日付)		
S2021015	RO4893594- PDS	中外製薬株式会社の依頼による第 I / II 相 臨床試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月24日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
	RO4893594- PDS	中外製薬株式会社の依頼による第 I / II 相臨床試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月 9日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
	RO4893594- PDS	中外製薬株式会社の依頼による第 I / II 相臨床試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月25日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
	RO4893594- PDS	中外製薬株式会社の依頼による第 I / II 相 臨床試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月 8日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
	RO4893594- PDS	中外製薬株式会社の依頼による第 I / II 相臨床試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年7月8日付) 治験実施計画書 別紙1(西暦2025年7月7日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
S2021019	NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による 非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535の第Ⅲ相試験	ノボ ノルディスク ファーマ 株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
S2021019	NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による 非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535の第Ⅲ相試験	ノボ ノルディスク ファーマ 株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月 3日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
S2021019	NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による 非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535の第Ⅲ相試験	ノボ ノルディスク ファーマ 株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月17日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
S2021019	NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による 非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535の第Ⅲ相試験	ノボ ノルディスク ファーマ 株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月31日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
S2021019	NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による 非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535の第Ⅲ相試験	ノボ ノルディスク ファーマ 株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月14日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
S2021019	NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による 非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535の第Ⅲ相試験	ノボ ノルディスク ファーマ 株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月14日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 IB 8版 英(西暦2025年6月9日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 IB 8版 英。変更点一覧(西暦2025年6月9日付)治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 IB 8版 日(西暦2025年7月31日付)治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 IB 8版 日。変更点一覧(西暦2025年7月31日付)治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 添付文書_4版(西暦2025年7月31日付)治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 添付文書_4版(西暦2025年7月31日付)治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 添付文書_5版(西暦2025年7月31日付)治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 添付文書_5版(西暦2025年7月31日付)治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 添付文書_2数[概要]	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
T2021029	TAK-771	武田薬品工業株式会社の依頼による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3相試験	武田薬品工業株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	治験終了(中止·中断)報告書(書式17)/((医)書式17) (西暦2025年 6月 24日付)		
T2021030	RO5072759	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12)/((医)書式12) 及び詳細記載用書式含む (西暦2025年7月29日付)	重篤な有害事象報告について治験継続の 妥当性について審議した。	承認
T2021030	RO5072759	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12)/((医)書式12) 及び詳細記載用書式含む (西暦2025年 7月31日付)	重篤な有害事象報告について治験継続の 妥当性について審議した。	承認
T2021030	RO5072759	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12)/((医)書式12) 及び詳細記載用書式含む (西暦2025年8月7日付)	重篤な有害事象報告について治験継続の 妥当性について審議した。	承認
T2021030	RO5072759	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12)/((医)書式12)及び詳細記載用書式含む (西暦2025年8月7日付)	重篤な有害事象報告について治験継続の 妥当性について審議した。	承認
T2021030	RO5072759	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月2日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
T2021030	RO5072759	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月 4日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
T2021030	RO5072759	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月 9日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 7月 4日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
T2022003	BIIB058	A Long-Term Extension Study of Nusinersen (BIIB058) Administered at Higher Doses in Participants With Spinal Muscular Atrophy Who Previously Participated in an Investigational Study With Nusinersen	バイオジェン・ジャパン株 式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月26日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022003	BIIB058	A Long-Term Extension Study of Nusinersen (BIIB058) Administered at Higher Doses in Participants With Spinal Muscular Atrophy Who Previously Participated in an Investigational Study With Nusinersen	バイオジェン・ジャバン株 式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) 個別+年次(西暦2025年7月28日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022008	RO5333787	中外製薬株式会社の依頼によるMOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) / ((医)書式16) (西暦2025年7月17日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022008	RO5333787	中外製薬株式会社の依頼によるMOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022008	RO5333787	中外製薬株式会社の依頼によるMOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年7月25日付) 治験実施計画書 別紙1(西暦2025年7月10日付) 治験実施計画書 変更点一覧(別紙1)(西暦2025年7月10日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 第16版(日本語版)(西暦2025年4月1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 第16版(英語版)(西暦2025年4月1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
T2022009	JNJ- 80202135	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による小児全身型重症筋無力症患者を対象とした Nipocalimab の第II/III相試験	ヤンセンファーマ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) / ((医)書式16) (西暦2025年7月28日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022013	BMS-986427	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼 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	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月16日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
T2022013	BMS-986427	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼 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	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月13日付) 安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月20日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022013	BMS-986427	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼 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	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月13日付) 日付) 治験実施計画書 (西暦2025年6月1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年4月30日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
T2022013	BMS-986427	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社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	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	開発の中止等に関する報告書(書式18)/((医)書式18) (西暦2025年 4 月 4日付)		
T2022014	ファリシマブ	中外製薬株式会社の依頼によるポリーブ状脈 絡膜血管症患者を対象としたファリシマブの第 IIIb/IV相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月4日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022017	MOR00208	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会 社の依頼による未治療びまん性大細胞型B細 胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3 相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) (西暦2025年7月1日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022017	MOR00208	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会 社の依頼による未治療びまん性大細胞型B細 胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3 相試験	インサイト・バイオサイエン シズ・ジャパン合同会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月15日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022017	MOR00208	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会 社の依頼による未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3 相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月28日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022017	MOR00208	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会 社の依頼による未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3 相試験	インサイト・バイオサイエン シズ・ジャパン合同会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) (西暦2025年8月6日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022017	MOR00208	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会 社の依頼による未治療びまん性大細胞型B細 胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3 相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) (西暦2025年 8 月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022019	VIS649	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニ カル株式会社 の依頼による IgA腎症の治療 における sibeprenlimab の 第Ⅲ相 試験	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月28日付) 日付) 治験実施計画書 明確化レター_日(西暦2025年 5月 6日付) 治験実施計画書 明確化レター_英(西暦2025年 5月 6日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
T2022021	GSK3511294	再燃又は難治性の好酸球性多発血管炎性 肉芽腫症(EGPA)成人患者を対象として depemokimabの有効性及び安全性をメポリ ズマブと比較検討する試験	イネオス・ヘルス・ジャパン	東京女子医科大学病院	委員会審査	継続審査	治験実施状況報告書(書式11)/((医)書式11) (西暦2025年 8月 5日付)	治験実施状況報告書により治験継続の妥 当性について審議した。	承認
T2022023	bb2121	製品規格に適合しない IDECABTAGENE VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセ ス試験(EAP)		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月27日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022023	bb2121	製品規格に適合しない IDECABTAGENE VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセ ス試験(EAP)	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月11日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022023	bb2121	製品規格に適合しない IDECABTAGENE VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセ ス試験(EAP)		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月25日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022023	bb2121	製品規格に適合しない IDECABTAGENE VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセ ス試験(EAP)	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月8日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022023	bb2121	製品規格に適合しない IDECABTAGENE VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセ ス試験(EAP)		東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月29日付) 治験分担医師・治験協力者リスト(書式2)/((医)書式2) (治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書) (西暦2025年 7月22日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 6月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
T2022023	bb2121	製品規格に適合しない IDECABTAGENE VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセ ス試験(EAP)		東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/ ((医)書式10) (西暦2025年 8月15日付) 治験実施計画書 17 (西暦2025年 8月 7日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 8月 7日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
T2022023	bb2121	製品規格に適合しない IDECABTAGENE VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセ ス試験(EAP)		東京女子医科大学病院	委員会審査	継続審査	治験実施状況報告書(書式11)/((医)書式11) (西暦2025年7月30日付)	治験実施状況報告書により治験継続の妥 当性について審議した。	承認
T2022026	CDP7657	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象として なのでは、 はないでは、 はないでは、 ないないないないないないないないないないないないないないないないないないない	会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月27日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022026	CDP7657	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象として な有する治験参加者を対象として dapirolizumab pegolの有効性及び安全性 を評価する、無作為化、ブラセボ対照試験	会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月11日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審查資料等	議論の概要	審査結果
T2022026	CDP7657	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象として dapirolizumab pegolの有効性及び安全性 を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	ユーシービージャパン株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月28日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022026	CDP7657	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象として dapirolizumab pegolの有効性及び安全性 を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	ユーシービージャパン株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月 8日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
T2022026	CDP7657	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象として dapirolizumab pegolの有効性及び安全性 を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	ユーシービージャパン株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 6月27日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 5月 9日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
T2022026	CDP7657	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象として dapirolizumab pegolの有効性及び安全性 を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	ユーシービージャパン株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月8日付) 説明文書、同意文書 (西暦2025年8月7日付) 治験の費用の負担について説明した文書 (西暦2025年8月7日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
T2022029	AMG 890	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第Ⅲ 相試験	アムジェン株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6月20日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
T2022029	AMG 890	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第Ⅲ 相試験	アムジェン株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月18日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
T2022029	AMG 890	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第Ⅲ 相試験	アムジェン株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月 1日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
T2022029	AMG 890	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第Ⅲ 相試験	アムジェン株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月18日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審查資料等	議論の概要	審査結果
TR04002	HeadG2	EF-32 (TRIDENT): A PIVOTAL RANDOMIZED, OPEN-LABEL STUDY OF HEADG2 (TTFIELDS, 200KHZ) CONCOMITANT WITH RADIATION THERAPY AND TEMOZOLOMIDE FOR THE TREATMENT OF NEWLY DIAGNOSED GLIOBLASTOMA EF-32 (TRIDENT):初発彫芽腫治療として HeadG2 (TTフィールド、200KHZ) を放射線療法とテモゾロミドと同時期から使用開始する無作為化非盲検ピボタル試験	ノボキュア株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) 021 (西暦2025 年 6月30日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
U2023007	BMS-986427	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼 による症候性非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	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月16日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
U2023007	BMS-986427	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼 による症候性非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	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) (西暦2025年 8 月13日付) 安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) (西暦2025年 8 月20日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
U2023007	BMS-986427	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼 による症候性非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	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) / ((医)書式10) (西暦2025年8月13日付) 日付) 治験実施計画書 (西暦2025年6月1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年4月30日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
U2023007	BMS-986427	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼 による症候性非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	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	開発の中止等に関する報告書(書式18)/((医)書式18) (西暦2025年 6月 1日付)		
UR05001	EWJ-202	重度三尖弁閉鎖不全を有する患者を対象とし た臨床試験	エドワーズライフサイエンス 合同会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月24日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
UR05001	EWJ-202	重度三尖弁閉鎖不全を有する患者を対象とした臨床試験	エドワーズライフサイエンス 合同会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月15日付) 日付) 治験分担医師・治験協力者リスト(書式2)/((医)書式2)(治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書) (西暦2025年8月9日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2023012	プレドニゾロン	ホモ接合型福山型筋ジストロフィー患者を対象 としたステロイドの臨床試験		東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	治験終了(中止·中断)報告書(書式17)/((医)書式17) (西暦2025年 8月14日付)		
V2023013	プレドニゾロン	ホモ及びヘテロ接合型福山型筋ジストロフィー 患者を対象としたステロイドの臨床試験		東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	治験終了(中止·中断)報告書(書式17)/((医)書式17) (西暦2025年 8月14日付)		

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等		議論の概要	審査結果
V2023014	SRP-9001	歩行不能及び歩行可能なデュシェンス型筋ジストロフィー患者を対象としてSRP-9001の安全性及び有効性を評価する第3相多国籍ランダム化二重盲検ブラセボ対照全身遺伝子導入療法試験(ENVISION)	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) 月20日付)	(西暦2025年 6	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2023014	SRP-9001	歩行不能及び歩行可能なデュシェンス型筋ジストロフィー患者を対象としてSRP-9001の安全性及び有効性を評価する第3相多国籍ランダム化二重盲検ブラセボ対照全身遺伝子導入療法試験(ENVISION)	レクセル・インターナショナ	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) 月25日付)	(西曆2025年 6	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2023014	SRP-9001	歩行不能及び歩行可能なデュシェンス型筋ジストロフィー患者を対象としてSRP-9001の安全性及び有効性を評価する第3相多国籍ランダム化二重盲検プラセボ対照全身遺伝子導入療法試験(ENVISION)	レクセル・インターナショナ	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) 月 4日付)	(西曆2025年 7	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2023014	SRP-9001	歩行不能及び歩行可能なデュシェンス型筋ジストロフィー患者を対象としてSRP-9001の安全性及び有効性を評価する第3相多国籍ランダム化二重盲検ブラセボ対照全身遺伝子導入療法試験(ENVISION)	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) 月 4日付)	(西暦2025年 7	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2023014	SRP-9001		(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) 月18日付)	(西曆2025年 7	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2023014	SRP-9001	歩行不能及び歩行可能なデュシェンス型筋ジストロフィー患者を対象としてSRP-9001の安全性及び有効性を評価する第3相多国籍ランダム化二重盲検ブラセボ対照全身遺伝子導入療法試験(ENVISION)	レクセル・インターナショナ	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) 月24日付)	(西曆2025年 7	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2023014	SRP-9001	歩行不能及び歩行可能なデュシェンス型筋ジストロフィー患者を対象としてSRP-9001の安全性及び有効性を評価する第3相多国籍ランダム化二重盲検ブラセボ対照全身遺伝子導入療法試験(ENVISION)	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月 1日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2023014	SRP-9001	歩行不能及び歩行可能なデュシェンス型筋ジストロフィー患者を対象としてSRP-9001の安全性及び有効性を評価する第3相多国籍ランダム化二重盲検プラセボ対照全身遺伝子導入療法試験(ENVISION)	レクセル・インターナショナ	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月 1日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2023014	SRP-9001	歩行不能及び歩行可能なデュシェンス型筋ジストロフィー患者を対象としてSRP-9001の安全性及び有効性を評価する第3相多国籍ランダム化二重盲検プラセボ対照全身遺伝子導入療法試験(ENVISION)			委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8月14日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2023014	SRP-9001	歩行不能及び歩行可能なデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としてSRP-9001の安全性及び有効性を評価する第3相多国籍ランダム化二重盲検プラセボ対照全身遺伝子導入療法試験(ENVISION)	レクセル・インターナショナ	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月10日付) その他IRB審査資料 (西暦2025年 6月24日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2023014	SRP-9001	歩行不能及び歩行可能なデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としてSRP-9001の安全性及び有効性を評価する第3相多国籍ランダム化二重盲検プラセボ対照全身遺伝子導入療法試験(ENVISION)	レクセル・インターナショナ	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	その他IRB報告資料 責任医師宛レター(西暦2025年 6月15日付)		
V2023016	KA-301	株式会社カネカの依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィーに対するKA-301の安全性及び有効性を検討する第 I / II 相試験	株式会社カネカ	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月13日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2023024	JNJ- 70033093	心房細動を有する参加者を対象とした経口第 XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相, ランダム化,二重盲検,ダブルダミー,並行群間,実薬対照試験	ヤンセンファーマ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2023024	JNJ- 70033093	心房細動を有する参加者を対象とした経口第 XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, ダブルダミー, 並行群間, 実薬対照試験	ヤンセンファーマ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) (西暦2025年 7 月24日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2023025	JNJ- 70033093	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第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,ブラセボ対照,event-driven試験	ヤンセンファーマ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2023025	JNJ- 70033093	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第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,プラセボ対照,event-driven試験	ヤンセンファーマ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) (西暦2025年 7 月24日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2023026	MEDI546sc	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性強 皮症を有する成人患者を対象としたアニフロル マブの第3相試験	アストラゼネカ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月25日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2023026	MEDI546sc	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性強 皮症を有する成人患者を対象としたアニフロル マブの第3相試験	アストラゼネカ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 8月19日付) 日付) 治験実施計画書 4.0(西暦2025年 2月28日付) 治験実施計画書 4.0(西暦2025年 6月19日付) 説明文書、同意文書 Main 4.0(西暦2025年 8月14日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024001	MK-3475A	複数のがんを対象にベムブロリズマブ静脈内投与に対するMK-3475A 皮下投与の患者選好性を評価する第Ⅱ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12)/((医)書式12) 及び詳細記載用書式含む (西暦2025年 7月24日付)	重篤な有害事象報告について治験継続の 妥当性について審議した。	承認
V2024001	MK-3475A	複数のがんを対象にペムブロリズマブ静脈内投与に対するMK-3475A 皮下投与の患者選好性を評価する第 II 相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12)/((医)書式12) 及び詳細記載用書式含む (西暦2025年8月7日付)	重篤な有害事象報告について治験継続の 妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2024001	MK-3475A	複数のがんを対象にペムブロリズマブ静脈内投与に対するMK-3475A 皮下投与の患者選好性を評価する第 II 相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月26日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024001	MK-3475A	複数のがんを対象にペムブロリズマブ静脈内投与に対するMK-3475A 皮下投与の患者選好性を評価する第 II 相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月10日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024001	MK-3475A	複数のがんを対象にペムブロリズマブ静脈内投与に対するMK-3475A皮下投与の患者選好性を評価する第 II 相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月25日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024001	MK-3475A	複数のがんを対象にペムブロリズマブ静脈内投与に対するMK-3475A皮下投与の患者選好性を評価する第 II 相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月12日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024001	MK-3475A	複数のがんを対象にペムブロリズマブ静脈内投与に対するMK-3475A 皮下投与の患者選好性を評価する第 Ⅱ 相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月8日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年7月1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024003		中心性漿液性脈絡網膜症に対するレーザー 照射エネルギー減量光線力学的療法の有効 性及び安全性を検証する第Ⅲ相多施設共同 医師主導治験		東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 8月14日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 8月 1日付) 監査に関する計画書及び業務に関する手順書 (西暦2025年 7月31日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024003		中心性漿液性脈絡網膜症に対するレーザー 照射エネルギー減量光線力学的療法の有効 性及び安全性を検証する第Ⅲ相多施設共同 医師主導治験		東京女子医科大学病院	委員会審査	モニタリング/監査	モニタリング報告書 1 (西暦2025年 8月19日付)	モニタリング報告書により治験の適切な実施について審議した。	承認
V2024004	LOU064	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多 発性硬化症を対象としたLOU064の第Ⅲ相 試験	ノバルティスファーマ株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月 7日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024004	LOU064	Jバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験	ノバルティスファーマ株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審查	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月6日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2024年12月10日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 第13版(西暦2025年4月28日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024005	OAV101	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による脊髄性筋萎縮症を対象としたOAV101の長期追跡調査	ノバルティスファーマ株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6月18日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2024005	OAV101	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による脊髄性筋萎縮症を対象としたOAV101の長期 追跡調査	ノバルティスファーマ株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月2日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024005	OAV101	バルティス ファーマ株式会社の依頼による脊髄性筋萎縮症を対象としたOAV101の長期追跡調査	ノバルティスファーマ株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月16日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2024005	OAV101	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による脊髄性筋萎縮症を対象としたOAV101の長期追跡調査	ノバルティスファーマ株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月30日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2024005	OAV101	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による脊髄性筋萎縮症を対象としたOAV101の長期追跡調査	ノバルティスファーマ株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月 7日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2024005	OAV101	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による脊髄性筋萎縮症を対象としたOAV101の長期追跡調査	ノバルティスファーマ株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月19日付) 記明文書、同意文書 (西暦2025年8月6日付) 治験の費用の負担について説明した文書 (西暦2025年8月6日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024006	RN-014	常染色体優性多発性嚢胞腎に対するタミバロ テンの前期第 II 相試験	リジェネフロ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) - (西暦2025年8月20日付) 20日付) 治験実施計画書 第4.0版(西暦2025年7月17日付) 治験実施計画書 - (西暦2025年8月20日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024008	Tranilast	10歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした、Tranilastの運動機能、呼吸機能、心機能への有効性・安全性を評価するための無作為化二重盲検ブラセボ対照第II相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024008	Tranilast	10歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした、Tranilastの運動機能、呼吸機能、心機能への有効性・安全性を評価するための無作為化二重盲検ブラセボ対照第II相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024008	Tranilast	10歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした、Tranilastの運動機能、呼吸機能、小機能への有効性・安全性を評価するための無作為化二重盲検プラセボ対照第II相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審查資料等	議論の概要	審査結果
V2024008	Tranilast	10歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者 を対象とした、Tranilastの運動機能、呼吸機 能、心機能への有効性・安全性を評価するた めの無作為化二重盲検プラセボ対照第II相試 験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024008	Tranilast	10歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした、Tranilastの運動機能、呼吸機能、心機能への有効性・安全性を評価するための無作為化二重盲検ブラセボ対照第II相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024008	Tranilast	10歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした、Tranilastの運動機能、呼吸機能、心機能への有効性・安全性を評価するための無作為化二重盲検プラセボ対照第II相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024008	Tranilast	10歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者 を対象とした、Tranilastの運動機能、呼吸機 能、心機能への有効性・安全性を評価するた めの無作為化二重盲検ブラセボ対照第II相試 験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2024008	Tranilast	10歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者 を対象とした、Tranilastの運動機能、呼吸機 能、心機能への有効性・安全性を評価するた めの無作為化二重盲検ブラセボ対照第II相試 験		東京女子医科大学病院	委員会審査	モニタリング/監査	モニタリング報告書 (西暦2025年 6月20日付)	モニタリング報告書により治験の適切な実施について審議した。	承認
V2024008	Tranilast	10歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした、Tranilastの運動機能、呼吸機能、心機能への有効性・安全性を評価するための無作為化二重盲検プラセボ対照第II相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	モニタリング/監査	モニタリング報告書 (西暦2025年8月20日付)	モニタリング報告書により治験の適切な実施について審議した。	承認
V2024008	Tranilast	10歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした、Tranilastの運動機能、呼吸機能、心機能への有効性・安全性を評価するための無作為化二重盲検ブラセボ対照第II相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	モニタリング/監査	監査報告書及び証明書 (西暦2025年 8月 6日付)	監査報告書により治験の適切な実施につい て審議した。	承認
V2024011	BMS-986278	進行性肺線維症患者を対象としたBMS- 986278の有効性、安全性及び忍容性を検 討する試験	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月3日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2024011		進行性肺線維症患者を対象としたBMS- 986278の有効性、安全性及び忍容性を検 討する試験	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月15日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2024011	BMS-986278	進行性肺線維症患者を対象としたBMS- 986278の有効性、安全性及び忍容性を検 討する試験	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月31日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2024011		進行性肺線維症患者を対象としたBMS- 986278の有効性、安全性及び忍容性を検 討する試験	ブリストル・マイヤーズスク イブ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月18日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2024012	IDEC-C2B8	ステロイド難治抵抗性水泡性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月26日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2024012	IDEC-C2B8	ステロイド難治抵抗性水泡性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月9日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024012	IDEC-C2B8	ステロイド難治抵抗性水泡性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年7月11日付) 分験実施計画書 (西暦2025年6月30日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年1月1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024012	IDEC-C2B8	ステロイド難治抵抗性水泡性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 8月12日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 8月12日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024012	IDEC-C2B8	ステロイド難治抵抗性水泡性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	モニタリング/監査	モニタリング報告書 03(西暦2025年 7月17日付)	モニタリング報告書により治験の適切な実施 について審議した。	承認
V2024013		帝人ファーマ株式会社の依頼による眼瞼痙攣 を対象としたNT 201の第Ⅲ相試験	帝人ファーマ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月14日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024013	NT 201	帝人ファーマ株式会社の依頼による眼瞼痙攣 を対象としたNT 201の第Ⅲ相試験	帝人ファーマ株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	治験終了(中止·中断)報告書(書式17)/((医)書式17) (西暦2025年 8月14日付)		

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2024014	SRP-9001	先行するSRP-9001 臨床試験の1 試験で SRP-9001 の投与を受けた被験者を対象とし て、SRP-9001 の長期安全性及び有効性を 評価する第3 相多国籍追跡調査試験	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月20日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024014	SRP-9001	先行するSRP-9001 臨床試験の1 試験で SRP-9001 の投与を受けた被験者を対象として、SRP-9001 の長期安全性及び有効性を 評価する第3 相多国籍追跡調査試験	(治験国内管理人)パ レクセル・インターナショナ ル株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6月25日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024014	SRP-9001	先行するSRP-9001 臨床試験の1 試験で SRP-9001 の投与を受けた被験者を対象とし て、SRP-9001 の長期安全性及び有効性を 評価する第3 相多国籍追跡調査試験	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月10日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024014	SRP-9001	先行するSRP-9001 臨床試験の1 試験で SRP-9001 の投与を受けた被験者を対象とし て、SRP-9001 の長期安全性及び有効性を 評価する第3 相多国籍追跡調査試験	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月10日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024014	SRP-9001	先行するSRP-9001 臨床試験の1 試験で SRP-9001 の投与を受けた被験者を対象とし て、SRP-9001 の長期安全性及び有効性を 評価する第3 相多国籍追跡調査試験	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月18日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024014	SRP-9001	先行するSRP-9001 臨床試験の1 試験で SRP-9001 の投与を受けた被験者を対象とし て、SRP-9001 の長期安全性及び有効性を 評価する第3 相多国籍追跡調査試験	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月24日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024014	SRP-9001	先行するSRP-9001 臨床試験の1 試験で SRP-9001 の投与を受けた被験者を対象とし て、SRP-9001 の長期安全性及び有効性を 評価する第3 相多国籍追跡調査試験	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/ ((医)書式16) (西暦2025年8月1日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2024014	SRP-9001	先行するSRP-9001 臨床試験の1 試験で SRP-9001 の投与を受けた被験者を対象とし て、SRP-9001 の長期安全性及び有効性を 評価する第3 相多国籍追跡調査試験	レクセル・インターナショナ	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月 1日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024014	SRP-9001	先行するSRP-9001 臨床試験の1 試験で SRP-9001 の投与を受けた被験者を対象とし て、SRP-9001 の長期安全性及び有効性を 評価する第3 相多国籍追跡調査試験	レクセル・インターナショナ	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8月14日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024014	SRP-9001	先行するSRP-9001 臨床試験の1 試験で SRP-9001 の投与を受けた被験者を対象として、SRP-9001 の長期安全性及び有効性を評価する第3 相多国籍追跡調査試験	レクセル・インターナショナ	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月4日付) 治験実施計画書 (西暦2025年7月31日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024014	SRP-9001	先行するSRP-9001 臨床試験の1 試験で SRP-9001 の投与を受けた被験者を対象として、SRP-9001 の長期安全性及び有効性を 評価する第3 相多国籍追跡調査試験	レクセル・インターナショナ	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) / ((医)書式10) (西暦2025年8月20日付) 日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 10.1版 (西暦2025年4月17日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 11.1版 (西暦2025年5月22日付) 説明文書、同意文書 2.0版 (西暦2025年8月19日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024015	RO7434656	中外製薬株式会社による原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月26日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024015	RO7434656	中外製薬株式会社による原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/ ((医)書式10) (西暦2025年8月20日付) 治験の費用の負担について説明した文書 (西暦2025年8月4日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024016	Amlitelimab	CONQUEST 強皮症克服に向けたプラット フォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第IIb相、プラットフォーム臨床試験	ドペイス・ジャパン株式会	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月26日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等		審査結果
V2024016	Amlitelimab	CONQUEST 強皮症克服に向けたブラット フォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第IIb相、ブラットフォーム臨床試験	(治験国内管理人) メ ドペイス・ジャパン株式会	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	治験終了(中止·中断)報告書(書式17)/((医)書式17) (西暦2025年8月21日付)		
V2024017	BI 1015550	CONQUEST 強皮症克服に向けたブラットフォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、ブラセボ対照、第IIb相、ブラットフォーム臨床試験	ドペイス・ジャパン株式会	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024017	BI 1015550	CONQUEST 強皮症克服に向けたブラットフォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、ブラセボ対照、第IIb相、ブラットフォーム臨床試験	ドペイス・ジャパン株式会	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月2日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024017	BI 1015550	CONQUEST 強皮症克服に向けたプラット フォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第IIb相、プラットフォーム臨床試験	ドペイス・ジャパン株式会	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	治験終了(中止·中断)報告書(書式17)/((医)書式17) (西暦2025年8月21日付)		
V2024018	HLCR011/WP -0508	住友ファーマ株式会社の依頼による網膜色素 上皮裂孔患者を対象としたHLCR011の第 I/II相試験	住友ファーマ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月22日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024020	MEDI-546	A Multicenter Randomized Double-Blind Placebo-Controlled Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Anifrolumab in Adult Patients with Active Proliferative Lupus Nephritis 活動性を示す増殖性ループス腎炎を有する成人患者を対象にアニフロルマブ投与の有効性及び安全性を評価する第III 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	アストラゼネカ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審查	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6月26日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審查資料等	議論の概要	審査結果
V2024020	MEDI-546	A Multicenter Randomized Double-Blind Placebo-Controlled Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Anifrolumab in Adult Patients with Active Proliferative Lupus Nephritis 活動性を示す増殖性ループス腎炎を有する成人患者を対象にアニフロルマブ投与の有効性及び安全性を評価する第III 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	アストラゼネカ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10)(西暦2025年8月19日付) 日付) 治験実施計画書 治験実施計画書別紙2第13版(西暦2025年8月1日付) 治験実施計画書 治験実施計画書別紙2第13版(西暦2025年8月7日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024020	MEDI-546	A Multicenter Randomized Double-Blind Placebo-Controlled Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Anifrolumab in Adult Patients with Active Proliferative Lupus Nephritis 活動性を示す増殖性ループス腎炎を有する成人患者を対象にアニフロルマブ投与の有効性及び安全性を評価する第III 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	アストラゼネカ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	継続審査	治験実施状況報告書(書式11)/((医)書式11) (西暦2025年8月13日付)	治験実施状況報告書により治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024021	CSL300	CSLベーリング株式会社による末期腎不全患者を対象としたCSL300の二重盲検第3相臨床試験	CSLベーリング株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月 1日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2024021	CSL300	CSLベーリング株式会社による末期腎不全患者を対象としたCSL300の二重盲検第3相臨床試験	CSLベーリング株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月18日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2024021	CSL300	CSLベーリング株式会社による末期腎不全患者を対象としたCSL300の二重盲検第3相臨床試験	CSLベーリング株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月7日付) 治験実施計画書 (西暦2025年7月4日付) 治験実施計画書 (西暦2025年7月8日付) 治験実施計画書 (西暦2025年7月29日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024021	CSL300	CSLベーリング株式会社による末期腎不全患者を対象としたCSL300の二重盲検第3相臨床試験	CSLベーリング株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	継続審査	治験実施状況報告書(書式11)/((医)書式11) (西暦2025年 7月16日付)	治験実施状況報告書により治験継続の妥 当性について審議した。	承認
V2024022	CT-ACL001	膝前十字靭帯再建術における組織再生型靭帯CT-ACL001の安全性および有効性を標準治療と比較する無作為化多施設共同試験	CoreTissue BioEngineering株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月20日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審查資料等	議論の概要	審査結果
V2024022		膝前十字靭帯再建術における組織再生型靭 帯CT-ACL001 の安全性および有効性を標 準治療と比較する無作為化多施設共同試験	CoreTissue BioEngineering株式 会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	継続審査	治験実施状況報告書(書式11)/((医)書式11) (西暦2025年 6月25日付)	治験実施状況報告書により治験継続の妥 当性について審議した。	承認
V2024023	ole	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験 国内管理人)の依頼による重症好酸球性喘 息患者を対象としたDexpramipexoleの有効 性、安全性及び耐容性を評価する第Ⅲ相臨 床試験	レクセル・インターナショナ	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 8月19日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 7月 1日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024023	ole	バレクセル・インターナショナル株式会社(治験 国内管理人)の依頼による重症好酸球性喘 息患者を対象としたDexpramipexoleの有効 性、安全性及び耐容性を評価する第Ⅲ相臨 床試験	レクセル・インターナショナ	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 8月20日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 (西暦2025年 3月17日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2024024		拡張型心筋症に対する L PiPS細胞由来心 血管系細胞多層体(IHJ-301)の治験	iHeart Japan 株式会 社	東京女子医科大学病院	委員会審査	重篤な有害事象等	重篤な有害事象及び不具合に関する報告書(再生医療等製品治験)(書式19)/((医)書式19)及び詳細記載用書式含む IHJ-03-01_心不全の増悪(3)(西暦2025年6月26日付)	重篤な有害事象報告について治験継続の 妥当性について審議した。	承認
V2024024		拡張型心筋症に対する LhiPS細胞由来心 血管系細胞多層体(IHJ-301)の治験	iHeart Japan 株式会 社	東京女子医科大学病院	委員会審査	重篤な有害事象等	重篤な有害事象及び不具合に関する報告書(再生医療等製品治験)(書式 19)/((医)書式19)及び詳細記載用書式含む IHJ-03-01_腎機能障害(3) (西暦2025年 6月26日付)	重篤な有害事象報告について治験継続の 妥当性について審議した。	承認
V2024024	IHJ-301	拡張型心筋症に対する L HPS細胞由来心 血管系細胞多層体(IHJ-301)の治験	iHeart Japan 株式会 社	東京女子医科大学病院	委員会審査	重篤な有害事象等	重篤な有害事象及び不具合に関する報告書(再生医療等製品治験)(書式 19)/((医)書式19)及び詳細記載用書式含む (西暦2025年7月14日付)	重篤な有害事象報告について治験継続の 妥当性について審議した。	承認
V2024024		拡張型心筋症に対する LPiPS細胞由来心 血管系細胞多層体(IHJ-301)の治験	iHeart Japan 株式会 社	東京女子医科大学病院	委員会審査	重篤な有害事象等	重篤な有害事象及び不具合に関する報告書(再生医療等製品治験)(書式 19)/((医)書式19)及び詳細記載用書式含む (西暦2025年7月14日付)	重篤な有害事象報告について治験継続の 妥当性について審議した。	承認
V2024024		拡張型心筋症に対する L PiPS細胞由来心 血管系細胞多層体(IHJ-301)の治験	iHeart Japan 株式会 社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月11日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2024024	IHJ-301	拡張型心筋症に対する ヒトIPS細胞由来心 血管系細胞多層体(IHJ-301)の治験	iHeart Japan 株式会 社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月23日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2024024	IHJ-301	拡張型心筋症に対する L HPS細胞由来心 血管系細胞多層体(IHJ-301)の治験	iHeart Japan 株式会 社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月31日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025001	KC-8025	ウルソデオキシコール酸で効果不十分又は不耐容の原発性胆汁性胆管炎患者を対象にした KC-8025の検証的試験(第III相)	科研製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) 女子医科大学 _250704(西暦2025年 7月 4日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025001	KC-8025	ウルソデオキシコール酸で効果不十分又は不耐容の原発性胆汁性胆管炎患者を対象にした KC-8025の検証的試験(第III相)	科研製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) / ((医)書式16) 東京女子 _250820(西暦2025年8月20日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025002	RO5072759	中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第 III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12)/((医)書式12) 及び詳細記載用書式含む (西暦2025年 7月 1日付)	重篤な有害事象報告について治験継続の 妥当性について審議した。	承認
V2025002	RO5072759	中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第 III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12)/((医)書式12) 及び詳細記載用書式含む (西暦2025年7月15日付)	重篤な有害事象報告について治験継続の 妥当性について審議した。	承認
V2025002	RO5072759	中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第 III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月2日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025002	RO5072759	中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第 III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月4日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025002	RO5072759	中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第 III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月25日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 7月 4日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025002	RO5072759	中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第 III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月20日付) 日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 (西暦2025年7月28日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 (西暦2025年8月19日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 (西暦2025年8月20日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025002	RO5072759	中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第 III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	緊急回避の逸脱	緊急回避の逸脱報告書(書式8)/((医)書式8) (西暦2025年 7月 2日付)	緊急回避の逸脱の妥当性について審議し た。	承認
V2025002	RO5072759	中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第 III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	緊急回避の逸脱	緊急回避の逸脱報告書(書式8)/((医)書式8) (西暦2025年 7月 4日付)	緊急回避の逸脱の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審查資料等	議論の概要	審査結果
V2025002	RO5072759	中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第 III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	緊急回避の逸脱通知書(書式9) (西暦2025年 7月 4日付)		
V2025002	RO5072759	中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第 III相試験	中外製薬株式会社	東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	緊急回避の逸脱通知書(書式9) (西暦2025年 7月 7日付)		
V2025003	ALPN-303	IgA腎症の成人を対象とするPovetacicept の第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER)	(治験国内管理人) イーピーエス株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月18日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025003	ALPN-303	IgA腎症の成人を対象とするPovetacicept の第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER)	(治験国内管理人) イーピーエス株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月31日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025003	ALPN-303	IgA腎症の成人を対象とするPovetacicept の第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER)	(治験国内管理人) イーピーエス株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月5日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2025003	ALPN-303	IgA腎症の成人を対象とするPovetacicept の第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER)	(治験国内管理人) イーピーエス株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月18日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2025003	ALPN-303	IgA腎症の成人を対象とするPovetacicept の第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER)		東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 8月12日付) 治験実施計画書 Version 6.0(西暦2025年 7月 7日付) 治験実施計画書 変更箇所一覧表(西暦2025年 7月 7日付) 治験実施計画書 第6.0版(西暦2025年 7月 7日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025004	MEDI-546	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデスに罹患した5歳以上18歳未満の小児患者を対象としたアニフロルマブの第III 相試験	アストラゼネカ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月7日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025004	MEDI-546	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エ リテマトーデスに罹患した5 歳以上18 歳未満 の小児患者を対象としたアニフロルマブの第III 相試験	アストラゼネカ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月20日付) 治験の費用の負担について説明した文書 (西暦2025年8月7日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025005	ONO-4059	ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO- 4059の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2025005	ONO-4059	ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月3日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2025005	ONO-4059	ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO- 4059の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月17日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025005	ONO-4059	ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO- 4059の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月1日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025005	ONO-4059	ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO- 4059の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月 3 日付) 治験実施計画書 第5版(西暦2025年 4月25日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 4月25日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025005	ONO-4059	ステロイト抵抗性天疱瘡を対象としたONO- 4059の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審查	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 8月19日付) 治験実施計画書 第6版(西暦2025年 7月28日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 7月28日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 第19版(西暦2025年 6月30日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年 6月30日付) 説明文書、同意文書 説明文書補助資料_第3版(西暦2025年 4月23日付) 説明文書、同意文書 (西暦2025年 4月23日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 第1版(西暦2025年 7月 7日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025006	CK-3773274	ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象としたaficamten(CK-3773274)の第Ⅲ相試験	(治験国内管理人) ICONグリニカルリサーチ 合同会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 6 月30日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025006	CK-3773274	ICONグリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象としたaficamten(CK-3773274)の第Ⅲ相試験	(治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ 合同会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月15日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025006	CK-3773274	ICONグリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象としたaficamten(CK-3773274)の第Ⅲ相試験	(治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ 合同会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月31日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025006	CK-3773274	ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象としたaficamten(CK-3773274)の第Ⅲ相試験	(治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ 合同会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月15日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2025006	CK-3773274	ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象としたaficamten(CK-3773274)の第Ⅲ相試験	(治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ 合同会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) - (西暦2025年8月1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書第7版(日本語記載整備版)(西暦2024年8月2日付)治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書-(西暦2025年5月23日付)その他IRB審査資料シアトル狭心症に関する質問票-7(西暦2025年5月14日付) その他IRB審査資料狭心症に関する質問票-7_変更対比表(西暦2025年6月2日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025006	CK-3773274	ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象としたaficamten(CK-3773274)の第Ⅲ相試験	(治験国内管理人) ICONグリニカルリサーチ 合同会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月20日付) 治験分担医師・治験協力者リスト(書式2)/((医)書式2)(治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書) (西暦2025年7月31日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025007	MK-2400	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7 月 4日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025007	MK-2400	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年7月10日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2025007	MK-2400	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月30日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2025007	MK-2400	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月12日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2025007	MK-2400	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月 3 日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 6月 2日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025007	MK-2400	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗 性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年 7月17日付) 治験実施計画書 01 (西暦2025年 5月30日付) 治験実施計画書 01 (西暦2025年 6月27日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025007	MK-2400	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第 Ⅲ相試験	MSD株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/ ((医)書式10) (西暦2025年 7月17日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 4月16日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025008	SAR446681	サノフィ株式会社の依頼によるステージ2の1型糖尿病の日本人小児及び成人を対象としたteplizumabの第Ⅱ相試験	サノフィ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月5日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2025008	SAR446681	サノフィ株式会社の依頼によるステージ2の1型糖尿病の日本人小児及び成人を対象としたteplizumabの第Ⅱ相試験	サノフィ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月19日付) 治験実施計画書 (西暦2025年6月13日付) 治験実施計画書 (西暦2025年6月20日付) 治験実施計画書 (西暦2025年8月20日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025010	BI 1291583	AIRTIVITY® 試験:気管支拡張症患者を 対象としてBI 1291583 の効果を検討する試 験		東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) / ((医)書式10) (西暦2025年8月19日付) 治験の費用の負担について説明した文書 変更対比表 (西暦2025年8月14日付) 治験の費用の負担について説明した文書 被験者への支払いに関する資料 (西暦2025年8月14日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025010	BI 1291583	AIRTIVITY® 試験: 気管支拡張症患者を 対象としてBI 1291583 の効果を検討する試 験		東京女子医科大学病院	報告のみ	(該当なし)	治験実施計画等修正報告書(書式6)/((医)書式6) (西暦2025年 7月 30日付)		
V2025011	FSN-013	日本人子宮内膜症患者を対象に、FSN-013 を周期経口投与した際の有効性及び安全性 を評価することを目的とした、多施設共同、無 作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間 比較試験	富士製薬工業株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年8月8日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025011	FSN-013	日本人子宮内膜症患者を対象に、FSN-013 を周期経口投与した際の有効性及び安全性 を評価することを目的とした、多施設共同、無 作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間 比較試験	富士製薬工業株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8月19日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025011	FSN-013	日本人子宮内膜症患者を対象に、FSN-013 を周期経口投与した際の有効性及び安全性 を評価することを目的とした、多施設共同、無 作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間 比較試験	富士製薬工業株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年7月17日付) 日付) 治験実施計画書 別紙1 No.2 (西暦2025年6月17日付) 治験実施計画書 別紙1 変更一覧 No.1→No.2 (西暦2025年6月17日付) 患者日誌見本 ePRO入力マニュアル第2版(西暦2025年6月19日付) その他IRB審査資料 ePRO動画説明資料 v1.1 (西暦2025年6月18日付) その他IRB審査資料 ePRO動画説明資料 v1.2 (西暦2025年6月19日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025011	FSN-013	日本人子宮内膜症患者を対象に、FSN-013 を周期経口投与した際の有効性及び安全性 を評価することを目的とした、多施設共同、無 作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間 比較試験	富士製薬工業株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月20日付) 日付) 治験分担医師・治験協力者リスト(書式2)/((医)書式2)(治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書)(西暦2025年8月19日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
V2025012	DMX-200	(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アンジオテンシンII 受容体拮抗薬 (ARB) の投与を受けている 巣状分節性糸球体硬化症 (FSGS) 患者を 対象としたDMX-200の第Ⅲ相試験	IQVIAサービシーズ ジャ	東京女子医科大学病院	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月14日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2025012		(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アンジオテンシンII 受容体拮抗薬 (ARB) の投与を受けている 巣状分節性糸球体硬化症 (FSGS) 患者を 対象としたDMX-200の第Ⅲ相試験	IQVIAサービシーズ ジャ パン合同会社		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 7月25日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性について審議した。	承認
V2025012		(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アンジオテンシンII 受容体拮抗薬(ARB)の投与を受けている 巣状分節性糸球体硬化症(FSGS)患者を 対象としたDMX-200の第Ⅲ相試験	IQVIAサービシーズ ジャ	東京女子医科大学病院	委員会審査		安全性情報等に関する報告書(書式16)/((医)書式16) (西暦2025年 8 月 7日付)	安全性情報等について治験継続の妥当性 について審議した。	承認
V2025013		ロート製薬株式会社の依頼によるADR-002Kの探索的試験	口一卜製薬株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査		治験に関する変更申請書(書式10)/((医)書式10) (西暦2025年8月18日付) 治験実施計画書 別紙2第3版(西暦2025年6月20日付) 治験実施計画書 別紙1第2版(西暦2025年7月17日付) 治験実施計画書 第1-4版(西暦2025年7月17日付) 治験実施計画書 第1-4版(西暦2025年7月17日付) 治験実施計画書 別紙2第4版(西暦2025年8月8日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書第3-2版(西暦2025年7月17日付) 説明文書、同意文書第2025年7月17日付) 説明文書、同意文書第2025年7月17日付) 説明文書、同意文書第2025年7月17日付) 記明文書、同意文書第2025年7月17日付)	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2025014	BI 1815368	(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、中心窩を含む糖 尿病黄斑浮腫患者を対象としたBI 1815368の第 II 相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査	治験の実施の適否	AT (8.02) / ((6.64.2) (1.68.7) [2.66.4] (1.68.7) [2.66.4] (1.68.7) [2.66.4] (1.66.4)	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2025015	ACT-334441	Idorsia Pharmaceuticals Ltd(国内治験 依頼者:ヴィアトリス製薬合同会社)の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした ACT-334441の第3相試験		東京女子医科大学病院	委員会審査		履歴書(書式1)/((医)書式1)(治験責任医師となるべき者の氏名を記載した文書)(西藤2005年 5月20月(共)	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2025016		Jバルティス ファーマ株式会社の依頼によるびまん皮膚硬化型全身性強皮症を対象とした VAY736の第 II 相試験	バルティスファーマ株式会社	東京女子医科大学病院	委員会審査	治験の実施の適否	法験依頼書(書式))	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	承認

整理番号	被験薬の化学名	課題名	依頼者名 ※空欄は医師主導治験	病院名	審査区分	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
V2025017		冠動脈バイバス手術を施行する虚血性心筋症患者にレダセムチド(S-005151)を反復静脈内投与した際の安全性、忍容性及び有効性を検討する並行群間プラセボ対照試験(第I/II相)		東京女子医科大学病院	委員会審査	治験の実施の適否	治験依頼書(書式3) /治験実施申請書((医)書式3) 初回(西暦2025年8月20日付) 履歴書(書式1) / ((医)書式1) [治験責任医師となるべき者の氏名を記載した文書) (西暦2025年7月17日付) 治験分担医師・治験協力者以入(書式2) / ((医)書式2) [治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書) (西暦2025年8月7日付) 治験実施計画書 第 4.0 版 (西暦2025年6月17日付) 治験実施計画書 第 4.0 版 (西暦2025年6月17日付) 治験実施計画書 第 4.0 版 (西暦2025年8月5日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く)に係る最新の科学的知見を記載した文書第2版(西暦2024年4月22日付) 説明文書、同意文書第1.0 版 (西暦2025年7月25日付) 被験者の健康被害の補償について説明した文書 (西暦2025年7月31日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年8月9日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2025年8月8日付) モニタリングに関する手順書第1.0 版 (西暦2023年12月22日付) 監査に関する計画書及び業務に関する手順書第1.0 版 (西暦2023年12月22日付) 監査に関する計画書及び業務に関する手順書第1.0 版 (西暦2023年12月22日付) 治験(薬/機器/製品)の管理に関する手順書第1.0 版 (西暦2023年12月22日付) 治験で、(漢と) (選別では、(西暦2025年8月8日付) 治験の中止に関する文書 (西暦2025年8月8日付) 治験の中止に関する文書 (西暦2025年8月8日付) 治験の中止に関する文書 (西暦2025年8月8日付)	を踏まえて治験実施の妥当性について審議	承認