

審査事項と審査資料の一覧

2026年 2月度 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2026年2月17日（火） 17:30～18:10
開催場所	第2会議室（10号館3階）
出席者	榎本平之(委員長)、都築建三、舟木壮一郎、馬淵誠士、東直人、多田雅美(医薬品及び再生医療等製品)、木村政義(医薬品及び再生医療等製品)、高橋正子、岩崎亮介、小林雄一郎、得津慎子(リモート)、籠田智美(リモート)

☆ 医療機器

1. 審議事項

(1) 継続審査等

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
継続審査	224201	BSJ019T	—	肝がん	ポストン・サイエンティフィックジャパン株式会社	承認	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月 6日付）
治験に関する変更	223901	ICS-001	探索的試験	高度慢性下肢虚血	医師主導治験(血液内科)	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月19日付） 監査に関する計画書及び業務に関する手順書 第1.2版（西暦2026年 1月13日付）
治験に関する変更	225201	e-OC-001	探索的試験	強迫性障害	emol株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月16日付） 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書（氏名リスト/履歴書）（西暦2026年 1月 5日付）
モニタリング/監査	223901	ICS-001	探索的試験	高度慢性下肢虚血	医師主導治験(血液内科)	承認	監査報告書（西暦2026年 1月 9日付）

2. 報告事項

報告事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
終了報告	223202	dMD-003	検証的試験	原発性直腸がん	持田製薬株式会社	—	治験終了（中止・中断）報告書（書式17） 病院長了承日入り（西暦2026年 1月19日付）
開発中止	219901	PH-112	—	脳動脈奇形	医師主導治験(脳神経外科)	—	開発の中止等に関する報告書（書式18） 病院長了承日入り（西暦2025年12月25日付）
開発中止	219902	PH-112	—	硬膜動静脈瘻	医師主導治験(脳神経外科)	—	開発の中止等に関する報告書（書式18） 病院長了承日入り（西暦2025年12月25日付）

☆ 再生医療等製品

1. 審議事項

(1) 継続審査等

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
重篤な有害事象等	222303	JNJ-68284528	-----	多発性骨髄腫	-----	承認	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） 10009001白内障（左）（西暦2025年12月19日付）
重篤な有害事象等	224301	-----	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	パレクセル・インターナショナル株式会社	承認	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） 10007001 発熱第1報（西暦2025年 7月17日付）

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
重篤な有害事象等	224301	-----	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	バクセル・インターナショナル株式会社	承認	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） 10007001 発熱第2報（西暦2025年 7月29日付）
継続審査	223305	EVA-001	第Ⅲ相	変形性膝関節症	エバステム株式会社	承認	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月19日付）
継続審査	224302	BMS-986393	第Ⅱ相	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	治験実施状況報告書（書式11） 1（西暦2026年 1月20日付）
継続審査	224303	BMS-986393	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	治験実施状況報告書（書式11） 1（西暦2026年 1月20日付）
治験に関する変更	219302	-----	第Ⅲb相	添付文書の適応症患者	バルティスファーマ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月 8日付） 治験実施計画書 11（西暦2025年11月20日付）
治験に関する変更	220301	PF-06939926	第Ⅲ相	デュシエンヌ型筋ジストロフィー	ファイザー株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月21日付） 治験実施計画書（西暦2026年 1月 5日付）
治験に関する変更	222303	JNJ-68284528	-----	多発性骨髄腫	-----	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月15日付） 治験実施計画書 別紙_1.0（西暦2025年10月28日付） その他の資料（西暦2025年12月25日付）
治験に関する変更	224302	BMS-986393	第Ⅱ相	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年12月24日付） その他の資料（西暦2025年12月10日付） その他の資料（西暦2025年12月12日付）
治験に関する変更	224303	BMS-986393	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月19日付） 説明文書、同意文書（西暦2026年 1月17日付）
安全性情報等	219302	-----	第Ⅲb相	添付文書の適応症患者	バルティスファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月 4日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月18日付）
安全性情報等	221301	JCAR017	第Ⅲ相	大細胞型B細胞リンパ腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月 6日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付）
安全性情報等	221301	JCAR017	第Ⅲ相	大細胞型B細胞リンパ腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月16日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月 8日付）
安全性情報等	221303	bb2121	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月 6日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付）
安全性情報等	221303	bb2121	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月16日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月 8日付）
安全性情報等	223301	-----	第Ⅲ相	濾胞性リンパ腫	ギリアド・サイエンス株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月22日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2025年12月16日付）
安全性情報等	223301	-----	第Ⅲ相	濾胞性リンパ腫	ギリアド・サイエンス株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月 8日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月 5日付）
安全性情報等	223301	-----	第Ⅲ相	濾胞性リンパ腫	ギリアド・サイエンス株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月22日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月19日付）

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
安全性情報等	223302	-----	第Ⅲb相	添付文書適応症	PRAヘルスサイエンス株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月5日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月5日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2025年12月15日付）
安全性情報等	223304	ABBV-RGX-314（RGX-314）	第Ⅲ相	加齢黄斑変性症	アブヴィ合同会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月23日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月10日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月11日付）
安全性情報等	223304	ABBV-RGX-314（RGX-314）	第Ⅲ相	加齢黄斑変性症	アブヴィ合同会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月13日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月24日付）
安全性情報等	223305	EVA-001	第Ⅲ相	変形性膝関節症	エバステム株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月15日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2025年12月22日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月24日付）
安全性情報等	224302	BMS-986393	第Ⅱ相	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月19日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2025年12月10日付）
安全性情報等	224302	BMS-986393	第Ⅱ相	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月7日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付）
安全性情報等	224302	BMS-986393	第Ⅱ相	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月19日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月8日付）
安全性情報等	224303	BMS-986393	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月19日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2025年12月10日付）
安全性情報等	224303	BMS-986393	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月7日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付）
安全性情報等	224303	BMS-986393	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月19日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月8日付）
安全性情報等	224304	Anitocabtagene Autoleucel	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	ギリアド・サイエンシズ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月24日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月21日付）
安全性情報等	224304	Anitocabtagene Autoleucel	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	ギリアド・サイエンシズ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月21日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月18日付）

2. 報告事項

報告事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
終了報告	222302	EVA-001	第Ⅲ相	変形性膝関節症	エバステム株式会社	—	治験終了（中止・中断）報告書（書式17） 病院長了承日入り（西暦2026年1月13日付）

審査事項と審査資料の一覧

☆ 医薬品

1. 審議事項

(1) 新規審査

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
新規審査	225025	E6742	第Ⅱ相	全身性エリテマトーデス	エーザイ株式会社	承認	<p>治験依頼書（書式3）（西暦2026年 2月 3日付）</p> <p>治験実施計画書 V1.0（西暦2025年 9月24日付）</p> <p>治験実施計画書 別紙4_V1.0（西暦2025年10月20日付）</p> <p>治験実施計画書 別紙5_V1.0（西暦2025年10月20日付）</p> <p>治験実施計画書 別紙6_V1.0（西暦2025年10月20日付）</p> <p>治験実施計画書 別紙7_V1.0（西暦2025年10月20日付）</p> <p>治験実施計画書 別紙1_V1.0（西暦2026年 1月28日付）</p> <p>治験実施計画書 別紙2_V1.0（西暦2026年 1月28日付）</p> <p>治験実施計画書 別紙3_V1.0（西暦2026年 1月28日付）</p> <p>治験実施計画書 別紙8_V1.0（西暦2026年 1月28日付）</p> <p>治験実施計画書 別紙9_V1.0（西暦2026年 1月28日付）</p> <p>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 E6742_第5.1版（西暦2025年10月20日付）</p> <p>説明文書、同意文書 妊娠_兵庫医大病院用第1.0版（西暦2026年 2月 2日付）</p> <p>説明文書、同意文書 本体_兵庫医大病院用第1.0版（西暦2026年 2月 2日付）</p> <p>説明文書、同意文書 継続服用期_兵庫医大病院用第1.0版（西暦2026年 2月 2日付）</p> <p>説明文書、同意文書（西暦2026年 2月 4日付）</p> <p>治験参加カード（西暦2026年 1月29日付）</p> <p>治験責任医師となるべき者の氏名を記載した文書（履歴書） 東直人（西暦2025年 8月 26日付）</p> <p>治験分担当医師となるべき者の氏名を記載した文書（氏名リスト/履歴書）（西暦2026年 1月30日付）</p> <p>ポイント表（西暦2026年 1月30日付）</p> <p>治験の費用の負担について説明した文書（西暦2026年 1月19日付）</p> <p>被験者の健康被害の補償について説明した文書 第1版（西暦2025年 9月30日付）</p> <p>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10月20日付）</p> <p>患者日誌用紙 V1（西暦2025年11月10日付）</p> <p>治験薬・試験概要のハンドアウト（西暦2026年 2月 4日付）</p> <p>その他の資料 V1（西暦2025年12月30日付）</p>

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
新規審査	225029	NS-304	第Ⅲ相	間歇性跛行	日本新薬株式会社	修正の上承認	<p>治験依頼書（書式3）（西暦2026年 2月 3日付）</p> <p>治験実施計画書 別紙1_第1版（西暦2026年 1月 8日付）</p> <p>治験実施計画書 別紙2_第1版（西暦2026年 1月 8日付）</p> <p>治験実施計画書 第1版（西暦2026年 1月 8日付）</p> <p>治験実施計画書 別紙3_第1版（西暦2026年 1月20日付）</p> <p>治験実施計画書 別添1_第1版（西暦2026年 2月 3日付）</p> <p>治験実施計画書 別添2_第1版（西暦2026年 2月 3日付）</p> <p>治験実施計画書 別添3_第1版（西暦2026年 2月 3日付）</p> <p>治験実施計画書 別添4_第1版（西暦2026年 2月 3日付）</p> <p>治験実施計画書 別添5_第1版（西暦2026年 2月 3日付）</p> <p>治験実施計画書 別添6_第1版（西暦2026年 2月 3日付）</p> <p>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 NS-304_第19版（西暦2025年 5月31日付）</p> <p>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 NS-304_第19.1版（西暦2025年 8月 1日付）</p> <p>説明文書、同意文書 本体_兵庫医大病院用第1.0版（西暦2026年 1月28日付）</p> <p>説明文書、同意文書（西暦2026年 2月 3日付）</p> <p>治験参加カード（西暦2026年 1月28日付）</p> <p>治験責任医師となるべき者の氏名を記載した文書（履歴書） 石原正治（西暦2026年 1月19日付）</p> <p>治験分担当医師となるべき者の氏名を記載した文書（氏名リスト/履歴書）（西暦2026年 1月30日付）</p> <p>ポイント表（西暦2026年 1月29日付）</p> <p>治験の費用の負担について説明した文書（西暦2026年 2月 3日付）</p> <p>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12月 1日付）</p> <p>被験者の健康被害の補償について説明した文書（西暦2026年 2月 3日付）</p> <p>被験者の募集の手順（広告等）に関する資料 第1版（西暦2026年 1月28日付）</p> <p>安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月26日付）</p> <p>治験薬・試験概要のハンドアウト（西暦2026年 1月22日付）</p> <p>その他の資料 第1.2版（西暦2026年 1月16日付）</p>

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
新規審査	225030	NS-304	第Ⅲ相	間歇性跛行	日本新薬株式会社	修正の上承認	治験依頼書（書式3）（西暦2026年 2月 3日付） 治験実施計画書 別紙1_第1版（西暦2026年 1月 8日付） 治験実施計画書 別紙2_第1版（西暦2026年 1月 8日付） 治験実施計画書 第1版（西暦2026年 1月 8日付） 治験実施計画書 別紙3_第1版（西暦2026年 1月20日付） 治験実施計画書 別添1_第1版（西暦2026年 2月 3日付） 治験実施計画書 別添2_第1版（西暦2026年 2月 3日付） 治験実施計画書 別添3_第1版（西暦2026年 2月 3日付） 治験実施計画書 別添4_第1版（西暦2026年 2月 3日付） 治験実施計画書 別添5_第1版（西暦2026年 2月 3日付） 治験実施計画書 別添6_第1版（西暦2026年 2月 3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 NS-304_第19版（西暦2025年 5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 NS-304_第19.1版（西暦2025年 8月 1日付） 説明文書、同意文書 本体_兵庫医大病院用第1.0版（西暦2026年 1月28日付） 説明文書、同意文書（西暦2026年 2月 3日付） 治験参加カード（西暦2026年 1月28日付） 治験責任医師となるべき者の氏名を記載した文書（履歴書） 石原正治（西暦2026年 1月19日付） 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書（氏名リスト/履歴書）（西暦2026年 1月30日付） ポイント表（西暦2026年 1月29日付） 治験の費用の負担について説明した文書（西暦2026年 2月 3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12月 1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2026年 2月 3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2026年 1月28日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月26日付） 治験薬・試験概要のハンドアウト（西暦2026年 1月22日付） その他の資料 第1.2版（西暦2026年 1月16日付）

審査事項と審査資料の一覧

(2) 継続審査等

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
重篤な有害事象等	218022	ABBV-066	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	アヅヴィ合同会社	承認	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） 218022_人工妊娠中絶_第1報（西暦2026年 1月13日付）
重篤な有害事象等	222002	NJ-64007957	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ株式会社	承認	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） 100447 肺炎第2報（西暦2025年12月23日付）
重篤な有害事象等	223805	MK-3475/E7080	第Ⅱ相	悪性胸膜中皮腫	医師主導治験(呼吸器内科)	承認	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） H-24_憩室炎疑い_第3報（西暦2025年12月24日付）
重篤な有害事象等	223805	MK-3475/E7080	第Ⅱ相	悪性胸膜中皮腫	医師主導治験(呼吸器内科)	承認	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） H-18_血糖コントロールの悪化_第1報（西暦2026年 1月19日付）
重篤な有害事象等	224001	-----	-----	-----	-----	承認	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） 2203002_MGの悪化_第3報（西暦2026年 1月13日付）
継続審査	219025	ABT-199	第Ⅲ相	急性骨髄性白血病	アヅヴィ合同会社	承認	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月16日付）
継続審査	220022	NN9535	第Ⅲ相	非アルコール性脂肪肝炎	ノボ ルディスク ファーマ株式会社	承認	治験実施状況報告書（書式11） 1（西暦2026年 1月 9日付）
継続審査	221028	ETB115(SB-497115-GR)	第Ⅱ相	骨髄異形成症候群	ノバルティスファーマ株式会社	承認	治験実施状況報告書（書式11） 改訂1版（西暦2026年 1月19日付）
継続審査	221030	-----	第Ⅱ相	乳がん	ギリアド・サイエンス株式会社	承認	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月 8日付）
継続審査	222014	CNT01959	第Ⅲ相	クローン病	ヤンセンファーマ株式会社	承認	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月 5日付）
継続審査	223024	BB-1701	第Ⅱ相	乳がん	イーザイ株式会社	承認	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月 8日付）
継続審査	223026	-----	第Ⅲ相	活動性甲状腺眼症（TED）	Immunovant Sciences, GmbH	承認	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月12日付）
継続審査	223027	MMK-7240	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	MSD株式会社	承認	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月20日付）
継続審査	225021	GSK3511294	第ⅢA相	慢性閉塞性肺疾患（COPD）	株式会社新日本科学PPD	承認	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月16日付）
治験に関する変更	215018	MK-3475	第Ⅱ相	-----	M S D株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1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 MK-3475（西暦2025年10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 MK-3475（西暦2025年12月24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 MK-3475（西暦2026年 1月 7日付）
治験に関する変更	217026	LY2835219	第Ⅲ相	乳がん	日本イーライリリー株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月22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 U（西暦2025年12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 U（西暦2026年 1月 9日付）

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
治験に関する変更	218045	MK-3475	第Ⅲ相	-----	M S D株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1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 MK-3475（西暦2025年10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 MK-3475（西暦2025年12月24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 MK-3475（西暦2026年 1月 7日付）
治験に関する変更	219012	MK-3475	第Ⅲ相	-----	M S D株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月26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 MK-3475_Ver.26（西暦2025年10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 MK-3475_第26版（西暦2025年12月24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2026年 1月 7日付） 説明文書、同意文書 副作用_兵庫医大病院用第2版（西暦2025年12月22日付）
治験に関する変更	219019	RO5541267/RO4876646	第Ⅲ相	肝細胞がん	中外製薬株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1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 ベバシズマブ（西暦2025年11月24日付） その他の資料（西暦2026年 1月 7日付）
治験に関する変更	219024	ALN-AT3SC	第Ⅲ相	血友病AまたはB	サノフィ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月22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 ノイアート（西暦2025年12月 1日付） その他の資料（西暦2025年11月13日付）
治験に関する変更	220019	Ataluren	第Ⅲ相	ナンセンス変異型筋ジストロフィー	メドベイス ジャパン株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月21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 Ataluren_第21.0版（西暦2025年 9月29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 Ataluren_第21.0版（西暦2025年11月10日付）
治験に関する変更	220803	バクリタキセル	第Ⅲ相	4型進行胃がん	医師主導治験(上部消化管外科)	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1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 インタビューフォーム 第20版（西暦2024年11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 バクリタキセル注 第3版、第4版（西暦2025年12月 1日付） モニタリングに関する手順書 Ver.2.0（西暦2025年10月27日付）
治験に関する変更	221003	MK-3475	第Ⅲ相	乳がん	M S D株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1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 MK3475（西暦2025年10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 MK3475（西暦2025年12月24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 MK3475（西暦2026年 1月 7日付）

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
治験に関する変更	221008	DS-8201a	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月14日付） 治験実施計画書 別紙2_14.0（西暦2025年 6月26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 トラスツマブ デルクステカン（西暦2025年10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 トラスツマブ デルクステカン（西暦2025年11月 4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 タキソール（西暦2025年12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 トラスツマブ デルクステカン（西暦2025年12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 トラスツマブ デルクステカン（西暦2025年12月18日付）
治験に関する変更	221008	DS-8201a	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月20日付） 治験実施計画書 補遺_v.10（西暦2025年12月25日付）
治験に関する変更	221016	DS-8201a	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月19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_ENG_12.0（西暦2025年10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 IB_JPN_12.0（西暦2025年10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 タキソール_4→5（西暦2025年12月 1日付）
治験に関する変更	221017	M281/JNJ-80202135	第Ⅲ相	全身型重症筋無力症	ヤンセンファーマ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月16日付） 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書（氏名リスト/履歴書）（西暦2026年 1月15日付）
治験に関する変更	221028	ETB115(SB-497115-GR)	第Ⅱ相	骨髄異形成症候群	ノバルティスファーマ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1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 ETB115_20（西暦2025年11月12日付）
治験に関する変更	222002	NJ-64007957	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年12月10日付） その他の資料（西暦2025年12月 9日付）
治験に関する変更	222002	NJ-64007957	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月19日付） その他の資料（西暦2025年 7月 2日付） その他の資料（西暦2025年12月22日付）
治験に関する変更	222004	MK-7684A	第Ⅲ相	非小細胞肺癌	M S D株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月21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 MK-3475_v26（西暦2025年10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 MK-3475_v26（西暦2025年12月24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 MK-3475_v26（西暦2026年 1月 7日付）
治験に関する変更	222008	LOU064	第Ⅲ相	多発性硬化症	ノバルティスファーマ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月15日付） 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書（氏名リスト/履歴書）（西暦2026年 1月15日付）

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
治験に関する変更	222011	JNJ-64407564	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	ヤンセンファーマ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月21日付） 治験実施計画書 別冊_14.0（西暦2026年 1月 8日付） 治験参加カード（西暦2026年 1月21日付）
治験に関する変更	223008	OP-724	第Ⅱ相	非代償性肝硬変	大原薬品工業株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月21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 OP-724（西暦2025年12月23日付）
治験に関する変更	223014	M281/JNJ-80202135	第Ⅱ/Ⅲ相	重症筋無力症	ヤンセンファーマ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月21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 ニボカリマブ（西暦2025年11月11日付） 説明文書、同意文書 小児用アセント文書_第4.0版（西暦2026年 1月14日付） 説明文書、同意文書 患者さんへの同意説明文書_第6.0版（西暦2026年 1月14日付） 説明文書、同意文書 親/後见人への同意説明文書_第6.0版（西暦2026年 1月14日付） 説明文書、同意文書 青年期用アセント文書_第5.0版（西暦2026年 1月14日付）
治験に関する変更	223017	MEDI5752	第Ⅲ相	胸膜中皮腫	アストラゼネカ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月22日付） 治験実施計画書（西暦2025年12月 8日付）
治験に関する変更	223018	ダトボタマブ デルクステカン/他	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1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 カルボプラチン（西暦2025年12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 バクリタキセル（西暦2025年12月 1日付）
治験に関する変更	223019	JNJ-64407564 JNJ-64007957	-----	多発性骨髄腫	-----	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月21日付） 治験実施計画書 別冊_11.0（西暦2026年 1月 8日付） 説明文書、同意文書 本体_兵庫医大病院用第7.0版（西暦2026年 1月19日付） 治験参加カード（西暦2026年 1月21日付）
治験に関する変更	223023	APD334/PF-07915503	第Ⅱ相	潰瘍性大腸炎	ファイザー株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月27日付） 治験実施計画書（西暦2025年10月 2日付） 説明文書、同意文書 アセント文書B_兵庫医大病院用第4版（西暦2026年 1月27日付） 説明文書、同意文書 アセント文書C_兵庫医大病院用第4版（西暦2026年 1月27日付） 説明文書、同意文書 本体・保護者用_兵庫医大病院用第4版（西暦2026年 1月27日付） 説明文書、同意文書 本体・成人用_兵庫医大病院用第4版（西暦2026年 1月27日付） その他の資料（西暦2026年 1月23日付）
治験に関する変更	223028	GS-5290	第Ⅱ相	潰瘍性大腸炎	ギリアド・サイエンシズ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月23日付） 治験実施計画書 第4.0版（西暦2025年11月 6日付） 説明文書、同意文書 第2.0版（西暦2026年 1月23日付） 治験参加カード 第2.0版（西暦2026年 1月23日付） 被験者の募集の手順（広告等）に関する資料（西暦2026年 1月23日付） その他の資料（西暦2025年12月 8日付） その他の資料（西暦2025年12月17日付） その他の資料（西暦2025年12月23日付）

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
治験に関する変更	223805	MK-3475/E7080	第Ⅱ相	悪性胸膜中皮腫	医師主導治験(呼吸器内科)	承認	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2026年1月21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 MK-3475(ペムブロリズマブ)(西暦2025年10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 MK-3475(ペムブロリズマブ)(西暦2025年12月24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2026年1月7日付)
治験に関する変更	224002	GGL	第Ⅲ相	CIDP/MMN	K Mバイオロジクス株式会社	承認	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2026年1月22日付) 治験分担当医師となるべき者の氏名を記載した文書(氏名リスト/履歴書)(西暦2026年1月5日付)
治験に関する変更	224009	HZN-4920	第Ⅲ相	シェーグレン症候群	Horizon Therapeutics Ireland DAC社	承認	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2026年1月22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 Dazodalibep(西暦2025年10月6日付)
治験に関する変更	224010	HZN-4920	第Ⅲ相	シェーグレン症候群	Horizon Therapeutics Ireland DAC社	承認	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2026年1月22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 Dazodalibep(西暦2025年10月6日付)
治験に関する変更	224013	MK-7240	第Ⅲ相	クローン病	MSD株式会社	承認	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2026年1月19日付) 治験実施計画書(西暦2025年12月11日付) 治験実施計画書(西暦2026年1月9日付) その他の資料(西暦2025年12月17日付) その他の資料(西暦2026年1月19日付)
治験に関する変更	224017	Treosulfan	第Ⅱ相	造血管腫瘍	medac GmbH	承認	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2026年1月19日付) 治験分担当医師となるべき者の氏名を記載した文書(氏名リスト/履歴書)(西暦2026年1月6日付)
治験に関する変更	224017	Treosulfan	第Ⅱ相	造血管腫瘍	medac GmbH	承認	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2026年1月22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 Treosulfan, 第15版(西暦2025年12月15日付)
治験に関する変更	224019	SCC244	第Ⅲ相	肺がん	海和製薬株式会社	承認	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2026年1月13日付) その他の資料(西暦2026年1月7日付)
治験に関する変更	225004	LOU064	第Ⅲ相	全身型重症筋無力症	ノバルティス ファーマ株式会社	承認	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2026年1月14日付) 治験分担当医師となるべき者の氏名を記載した文書(氏名リスト/履歴書)(西暦2026年1月13日付)
治験に関する変更	225008	SAR442970	第Ⅱ相	クローン病	サノフィ株式会社	承認	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2026年1月7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10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 SAR442970_第4版(西暦2025年10月17日付)
治験に関する変更	225009	ONO-7428	第Ⅰ相	固形がん	小野薬品工業株式会社	承認	治験に関する変更申請書(書式10)(西暦2026年1月19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 ONO-7428_2(西暦2025年12月24日付) 説明文書、同意文書 2(西暦2026年1月16日付)

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
治験に関する変更	225012	SAR442970	第Ⅱ相	クローン病	サファイ株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年1月7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10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 SAR442970_第4版（西暦2025年10月17日付）
治験に関する変更	225021	GSK3511294	第ⅢA相	慢性閉塞性肺疾患（COPD）	株式会社新日本科学PPD	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年1月21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 デベキマップ_7.0（西暦2025年11月20日付）
治験に関する変更	225022	HZN-4920	第Ⅲ相	シェーグレン症候群	シミック株式会社	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年1月22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 Dazodalibep（西暦2025年10月6日付） その他の資料 eGRFに関するレター（西暦2025年11月26日付）
治験に関する変更	225801	Efgartigimod	第Ⅱ相	シェーグレン症候群	医師主導治験(アレルギー・リウマチ内科)	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年12月26日付） 治験実施計画書 別紙6_第1.0版（西暦2025年12月25日付）
治験に関する変更	225801	Efgartigimod	第Ⅱ相	シェーグレン症候群	医師主導治験(アレルギー・リウマチ内科)	承認	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年1月8日付） 治験実施計画書 別紙2_第2.0版（西暦2026年1月5日付）
モニタリング/監査	223805	MK-3475/E7080	第Ⅱ相	悪性胸膜中皮腫	医師主導治験(呼吸器内科)	承認	モニタリング報告書（西暦2025年12月23日付）
モニタリング/監査	224801	Tranilast	第Ⅱ相	デュシェンヌ型筋ジストロフィー	医師主導治験(小児科)	承認	モニタリング報告書 10-006（西暦2025年6月6日付） モニタリング報告書 10-007（西暦2025年6月6日付）
安全性情報等	217026	LY2835219	第Ⅲ相	乳がん	日本イーライリリー株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月5日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月5日付）
安全性情報等	218022	ABBV-066	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	アヅヴィ合同会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月23日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年11月30日付）
安全性情報等	218022	ABBV-066	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	アヅヴィ合同会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月6日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月14日付）
安全性情報等	218045	MK-3475	第Ⅲ相	-----	M S D株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月5日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月25日付）
安全性情報等	219010	MDPL3280A	第Ⅲ相	肺がん	中外製薬株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月14日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月14日付）
安全性情報等	219012	MK-3475	第Ⅲ相	-----	M S D株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付）
安全性情報等	219012	MK-3475	第Ⅲ相	-----	M S D株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月5日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年12月25日付）
安全性情報等	219012	MK-3475	第Ⅲ相	-----	M S D株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月19日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月8日付）
安全性情報等	219019	RO5541267/RO4876646	第Ⅲ相	肝細胞がん	中外製薬株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月14日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月14日付）
安全性情報等	220015	NXT007	第Ⅰ/Ⅱ相	血友病A	中外製薬株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月9日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月5日付） 安全性情報（その他）（西暦2026年1月5日付）

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
安全性情報等	220018	DS-8201a	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月22日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月22日付）
安全性情報等	220019	Ataluren	第Ⅲ相	ナンセンス変異型筋ジストロフィー	メドベイス ジャパン株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月22日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月18日付）
安全性情報等	220019	Ataluren	第Ⅲ相	ナンセンス変異型筋ジストロフィー	メドベイス ジャパン株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月6日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月5日付）
安全性情報等	220019	Ataluren	第Ⅲ相	ナンセンス変異型筋ジストロフィー	メドベイス ジャパン株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月22日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月15日付）
安全性情報等	220022	NN9535	第Ⅲ相	非アルコール性脂肪肝炎	ノボ ルディスク ファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月9日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月6日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月26日付）
安全性情報等	220022	NN9535	第Ⅲ相	非アルコール性脂肪肝炎	ノボ ルディスク ファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月22日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月19日付） 安全性情報（その他）（西暦2026年1月15日付）
安全性情報等	221001	ベドリズムブ	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎、クローン病	武田薬品工業株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月21日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月24日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月6日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月15日付）
安全性情報等	221008	DS-8201a	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月14日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月22日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月5日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月13日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月16日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月18日付）
安全性情報等	221013	TAK-771	第Ⅲ相	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎	武田薬品工業株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月15日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2026年1月15日付）
安全性情報等	221016	DS-8201a	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書） 2025-020（西暦2025年12月17日付） 安全性情報（その他） 2025-020（西暦2025年12月11日付）
安全性情報等	221016	DS-8201a	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月26日付） 安全性情報（個別報告書） 2025-021（西暦2025年12月22日付） 安全性情報（その他） 2025-021（西暦2025年12月16日付） 安全性情報（その他） 2025-021（西暦2025年12月18日付）
安全性情報等	221016	DS-8201a	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月8日付） 安全性情報（個別報告書） 2025-022（西暦2026年1月5日付）
安全性情報等	221016	DS-8201a	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月19日付） 安全性情報（個別報告書） 2025-023（西暦2026年1月13日付）

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
安全性情報等	221028	ETB115(SB-497115-GR)	第Ⅱ相	骨髄異形成症候群	バルティスファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月4日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月18日付）
安全性情報等	221030	-----	第Ⅱ相	乳がん	ギリアド・サイエンシズ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月15日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月30日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月13日付）
安全性情報等	222004	MK-7684A	第Ⅲ相	非小細胞肺癌	M S D 株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月21日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月8日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月19日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2026年1月19日付）
安全性情報等	222008	LOU064	第Ⅲ相	多発性硬化症	バルティスファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月4日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月18日付）
安全性情報等	222010	LY3484356	第Ⅲ相	乳がん	日本イー・ラーリイ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月5日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月5日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2026年1月5日付）
安全性情報等	223007	Datopotamab deruxtecan(Dato-DXd, DS-1062a),Durvalumab	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月23日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月11日付）
安全性情報等	223007	Datopotamab deruxtecan(Dato-DXd, DS-1062a),Durvalumab	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月5日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月22日付）
安全性情報等	223007	Datopotamab deruxtecan(Dato-DXd, DS-1062a),Durvalumab	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月13日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月5日付）
安全性情報等	223007	Datopotamab deruxtecan(Dato-DXd, DS-1062a),Durvalumab	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月20日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月13日付） 安全性情報（その他）（西暦2026年1月6日付）
安全性情報等	223008	OP-724	第Ⅱ相	非代償性肝硬変	大原薬品工業株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月21日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2025年12月17日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2026年1月21日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月17日付）
安全性情報等	223010	Sacituzumab Govitecan	-----	乳がん	ギリアド・サイエンシズ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月23日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付）
安全性情報等	223010	Sacituzumab Govitecan	-----	乳がん	ギリアド・サイエンシズ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月19日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月7日付）
安全性情報等	223010	Sacituzumab Govitecan	-----	乳がん	ギリアド・サイエンシズ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月22日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月14日付）
安全性情報等	223011	-----	第Ⅲ相	脳卒中	ヤンセンファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月13日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月18日付）
安全性情報等	223013	BMS 986165	第Ⅲ相	シェーグレン症候群	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付）

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
安全性情報等	223013	BMS 986165	第Ⅲ相	シェーグレン症候群	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月16日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月 8日付）
安全性情報等	223015	JNJ-70033093/BMS-986177	第Ⅲ相	心房細動	ヤンセンファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月13日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月18日付）
安全性情報等	223016	JNJ-70033093/BMS-986177	第Ⅲ相	急性冠症候群	ヤンセンファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月13日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月18日付）
安全性情報等	223018	ダトボタマブ デルクステカン/他	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月23日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月11日付）
安全性情報等	223018	ダトボタマブ デルクステカン/他	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月 5日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月22日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月16日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月18日付）
安全性情報等	223018	ダトボタマブ デルクステカン/他	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月13日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月 5日付）
安全性情報等	223018	ダトボタマブ デルクステカン/他	第Ⅲ相	乳がん	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月20日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月13日付） 安全性情報（その他）（西暦2026年 1月 6日付）
安全性情報等	223022	DDS-1062a	第Ⅲ相	非小細胞肺癌	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月19日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月11日付）
安全性情報等	223022	DDS-1062a	第Ⅲ相	非小細胞肺癌	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月26日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月22日付）
安全性情報等	223022	DDS-1062a	第Ⅲ相	非小細胞肺癌	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月 6日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月 5日付）
安全性情報等	223022	DDS-1062a	第Ⅲ相	非小細胞肺癌	第一三共株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月15日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月13日付） 安全性情報（その他）（西暦2026年 1月 6日付） 安全性情報（その他）（西暦2026年 1月 7日付）
安全性情報等	223023	APD334/PF-07915503	第Ⅱ相	潰瘍性大腸炎	ファイザー株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月22日付）
安全性情報等	223023	APD334/PF-07915503	第Ⅱ相	潰瘍性大腸炎	ファイザー株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月16日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月 6日付）
安全性情報等	223027	MMK-7240	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	MSD株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月19日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月 8日付）
安全性情報等	223805	MK-3475/E7080	第Ⅱ相	悪性胸膜中皮腫	医師主導治験(呼吸器内科)	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月21日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年11月 7日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年11月28日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月10日付）

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
安全性情報等	223805	MK-3475/E7080	第Ⅱ相	悪性胸膜中皮腫	医師主導治験(呼吸器内科)	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月21日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年10月17日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年10月27日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年11月5日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年11月12日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年11月18日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年11月26日付) 安全性情報(定期報告書)(西暦2025年11月5日付)
安全性情報等	224001	-----	-----	-----	-----	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年12月25日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年12月17日付)
安全性情報等	224001	-----	-----	-----	-----	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月14日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年12月26日付)
安全性情報等	224003	TAK-279	第Ⅱb相	クローン病	武田薬品工業株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年12月24日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年12月18日付)
安全性情報等	224003	TAK-279	第Ⅱb相	クローン病	武田薬品工業株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月7日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年12月25日付)
安全性情報等	224003	TAK-279	第Ⅱb相	クローン病	武田薬品工業株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月14日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2026年1月7日付)
安全性情報等	224003	TAK-279	第Ⅱb相	クローン病	武田薬品工業株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月21日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2026年1月15日付)
安全性情報等	224006	CT-P13 SC	第Ⅲ相	クローン病	セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月19日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2026年1月7日付) 安全性情報(その他)(西暦2025年12月22日付)
安全性情報等	224007	—	第Ⅲa相	急性心筋梗塞	ノボルディスクファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年12月4日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年12月1日付)
安全性情報等	224007	—	第Ⅲa相	急性心筋梗塞	ノボルディスクファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月9日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2026年1月6日付)
安全性情報等	224007	—	第Ⅲa相	急性心筋梗塞	ノボルディスクファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月14日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月19日付)
安全性情報等	224008	ABT-981	第Ⅱ相	潰瘍性大腸炎	アヅヴィ合同会社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年12月23日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年11月30日付)
安全性情報等	224008	ABT-981	第Ⅱ相	潰瘍性大腸炎	アヅヴィ合同会社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月6日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年12月14日付)
安全性情報等	224009	HZN-4920	第Ⅲ相	シェーグレン症候群	Horizon Therapeutics Ireland DAC社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月13日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2026年1月8日付)
安全性情報等	224010	HZN-4920	第Ⅲ相	シェーグレン症候群	Horizon Therapeutics Ireland DAC社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月13日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2026年1月8日付)
安全性情報等	224013	MK-7240	第Ⅲ相	クローン病	MSD株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月19日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年12月17日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年12月25日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2026年1月8日付)
安全性情報等	224014	LY3650150	第Ⅲ相	慢性副鼻腔炎	日本イーライリリー株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2026年1月15日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2026年1月8日付)

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
安全性情報等	224015	-----	第Ⅱ相	活動性潰瘍性大腸炎	-----	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月13日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月13日付） 安全性情報（その他）（西暦2026年 1月13日付）
安全性情報等	224017	Treosulfan	第Ⅱ相	造血器腫瘍	medac GmbH	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月23日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2025年11月19日付）
安全性情報等	224017	Treosulfan	第Ⅱ相	造血器腫瘍	medac GmbH	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月 9日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月19日付）
安全性情報等	224018	RO5072759	第Ⅲ相	全身性エリテマトーデス	中外製薬株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月 9日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月 9日付）
安全性情報等	224018	RO5072759	第Ⅲ相	全身性エリテマトーデス	中外製薬株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月20日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2025年12月26日付）
安全性情報等	224020	BI 655130	第Ⅲ相	潰瘍型壞疽性膿皮症（PG）	日本ベリンガーインゲルハイム株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月25日付）
安全性情報等	224801	Tranilast	第Ⅱ相	デュシェンヌ型筋ジストロフィー	医師主導治験(小児科)	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月19日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月15日付）
安全性情報等	225001	Survodutide (BI 456906)	第Ⅲ相	脂肪肝炎	バクセル・インターナショナル株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月25日付）
安全性情報等	225001	Survodutide (BI 456906)	第Ⅲ相	脂肪肝炎	バクセル・インターナショナル株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月14日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月14日付）
安全性情報等	225002	Survodutide (BI 456906)	第Ⅲ相	脂肪肝炎	バクセル・インターナショナル株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月25日付）
安全性情報等	225002	Survodutide (BI 456906)	第Ⅲ相	脂肪肝炎	バクセル・インターナショナル株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月14日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月14日付）
安全性情報等	225003	ARGX-113	第Ⅲ相	シェーグレン症候群（PSjD）	IQVIAサービシズジャパン合同会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月22日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月19日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年 1月 6日付）
安全性情報等	225004	LOU064	第Ⅲ相	全身型重症筋無力症	ノバルティス ファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月17日付）
安全性情報等	225004	LOU064	第Ⅲ相	全身型重症筋無力症	ノバルティス ファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月14日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月26日付）
安全性情報等	225005	Adagrasib(MRTX849/ BMS-986503)	第Ⅲ相	進行非小細胞肺癌	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月24日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年11月26日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年11月28日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月 1日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月 5日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月17日付）
安全性情報等	225005	Adagrasib(MRTX849/ BMS-986503)	第Ⅲ相	進行非小細胞肺癌	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月20日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月19日付） 安全性情報（その他）（西暦2026年 1月 8日付）
安全性情報等	225010	IK-4001	第Ⅲ相	肝腎症候群（HRS）	シミック株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月23日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月23日付）

審査事項と審査資料の一覧

審査事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
安全性情報等	225013	Ivonescimab	第Ⅲ相	転移性非小細胞肺癌	株式会社タイガライズ	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月6日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月24日付）
安全性情報等	225014	RO7790121	第Ⅲ相	活動性クローン病	中外製薬株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月24日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月10日付）
安全性情報等	225014	RO7790121	第Ⅲ相	活動性クローン病	中外製薬株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月16日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月24日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月25日付）
安全性情報等	225016	HLX43	-----	進行非小細胞肺癌（NSCLC）	-----	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月21日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月21日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2025年12月24日付）
安全性情報等	225017	CT-P13 SC	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月16日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月7日付） 安全性情報（その他）（西暦2025年12月22日付）
安全性情報等	225018	-----	第Ⅲ相	活動期潰瘍性大腸炎	ヤンセンファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月29日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月29日付）
安全性情報等	225018	-----	第Ⅲ相	活動期潰瘍性大腸炎	ヤンセンファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月21日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2025年12月26日付）
安全性情報等	225019	-----	第Ⅱ b/Ⅲ相	活動期クローン病	ヤンセンファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月29日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月29日付）
安全性情報等	225019	-----	第Ⅱ b/Ⅲ相	活動期クローン病	ヤンセンファーマ株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月21日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2025年12月26日付）
安全性情報等	225022	HZN-4920	第Ⅲ相	シェーグレン症候群	シミック株式会社	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月13日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月8日付）
安全性情報等	225801	Efgartigimod	第Ⅱ相	シェーグレン症候群	医師主導治験(アレルギー・リウマチ内科)	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年12月26日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月5日付）
安全性情報等	225801	Efgartigimod	第Ⅱ相	シェーグレン症候群	医師主導治験(アレルギー・リウマチ内科)	承認	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年1月19日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年12月19日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2026年1月6日付）

2. 報告事項

報告事項	整理番号	治験薬名等	開発相	対象疾患	依頼者	審査結果	審査資料等
終了報告	222101	RO6867461	第Ⅳ相	ポリプ状脈絡膜血管症	中外製薬株式会社	—	治験終了（中止・中断）報告書（書式17） 病院長了承日入り（西暦2026年1月21日付）
終了報告	225006	Adagrasib	第Ⅱ相	非小細胞肺癌	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	—	治験終了（中止・中断）報告書（書式17） 病院長了承日入り（西暦2026年1月20日付）
開発中止	219003	BAX930	第Ⅲ相	先天性血栓性血小板減少性紫斑病	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	—	開発の中止等に関する報告書（書式18） 病院長了承日入り（西暦2026年1月9日付）
開発中止	221012	TAK-755(BAX 930/SHP655)	第Ⅲ b相	先天性血栓性血小板減少性紫斑病	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	—	開発の中止等に関する報告書（書式18） 病院長了承日入り（西暦2026年1月9日付）
開発中止	222016	RO6867461	第Ⅲ相	網膜色素線条症	中外製薬株式会社	—	開発の中止等に関する報告書（書式18） 病院長了承日入り（西暦2026年1月16日付）