先進医療Bの試験実施計画の変更について

【申請医療機関】

国立研究開発法人 国立がん研究センター中央病院

【先進医療告示番号と名称】

大臣告示番号 B19

プローブ型共焦点レーザー顕微内視鏡による胃上皮性病変の診断

【適応症】

胃上皮性病変

【試験の概要】

本試験は、胃の内視鏡検査で早期胃がんと診断された症例(Group5 または 4)、または早期胃がんに対する内視鏡的切除後 40 週以上経過している症例を対象とし、主病変または副次病変に対してプローブ型共焦点レーザー顕微内視鏡を用いた診断を行い、副次病変に対するプローブ型共焦点レーザー顕微内視鏡の特異度、および主病変に対する非腫瘍部の特異度すなわち範囲診断能を評価する試験である。

【医薬品·医療機器情報】

| 上 造販売業者名 | THE DE L. 1.1 | | |
|-----------------|---|---|---|
| 起 | 型式または | 医薬品医療機器法 | 医薬品医療機 |
| び連絡先 | 規格 | 承認又は認証番号 | 器法上の適応 |
| | | | 外使用の該当 |
| AUNAKEA | CS-100-488 | 23B2X10040000001 | 適応内 |
| ECHNOLOGIES | | | |
| AUNAKEA | MP-0009-HDG | 303ABBZI00042000 | 適応内 |
| ECHNOLOGIES | | | |
| バルティス フ | 1ml 中フル | 21900AMX00762000 | 適応外 |
| ーマ株式 会社 | オレセイン | | |
| | 100mg | | |
| リンパスメディカ | CV-290 | 13B1X00277000514 | 適応内 |
| システムズ株式 | | | |
| 社 | | | |
| リンパスメディカ | CLV-290 | 224ABBZX0011200 | 適応内 |
| システムズ株式 | | 0 | |
| 社 | | | |
| リンパスメディカ | GIF TYPE | 21700BZZ00200000 | 適応内 |
| | UNAKEA CHNOLOGIES UNAKEA CHNOLOGIES バルティス フ ーマ株式 会社 リンパスメディカ システムズ株式 社 リンパスメディカ システムズ株式 | UNAKEA CS-100-488 CHNOLOGIES UNAKEA MP-0009-HDG CHNOLOGIES バルティス フ 1ml 中フル ーマ株式 会社 オレセイン 100mg リンパスメディカ CV-290 システムズ株式 社 リンパスメディカ CLV-290 システムズ株式 社 | UNAKEA CS-100-488 23B2X10040000001 CHNOLOGIES UNAKEA MP-0009-HDG 303ABBZ100042000 CHNOLOGIES バルティス フ 1ml 中フル 21900AMX00762000 ーマ株式 会社 オレセイン 100mg リンパスメディカ CV-290 13B1X00277000514 社 リンパスメディカ CLV-290 224ABBZX0011200 システムズ株式 社 0 |

| 上部消化管汎用 | ルシステムズ株式 | H260 Z | | |
|-------------|-----------|-----------|------------------|-----|
| ビデオスコープ | 会社 | | | |
| EVIS LUCERA | オリンパスメディカ | GIF-H290Z | 226ABBZX0008300 | 適応内 |
| 上部消化管汎用 | ルシステムズ株式 | | 0 | |
| ビデオスコープ | 会社 | | | |
| エラスティックタ | 株式会社トップ | | 13B1X00085000020 | 適応内 |
| ッチ | | _ | | |

【実施期間】

総研究期間: 2019年11月18日~2025年7月17日

(登録期間:~2024年7月17日)

【予定症例数】

1次登録 1000例、2次登録 250例

【現在の登録状況】

1次登録 331 例、2次登録 227 例 (2024 年 5 月 1 日現在)

【主な変更内容】

研究期間

<変更前>

登録期間 4年8か月

解析期間 1年

総研究期間 5年8か月

臨床研究の開始予定日:2019 年 11 月 18 日 臨床研究の終了予定日:2025 年 7 月 17 日

く変更後>

登録期間 4年10か月

解析期間 10 か月

総研究期間 5年8か月

臨床研究の開始予定日:2019 年 11 月 18 日 臨床研究の終了予定日:2025 年 7 月 17 日

【変更申請する理由】

現時点の15例/月のペースを維持した場合予定通りに症例登録可能と考えられますが、種々の要因から時期により登録数に変動があり、登録期間内に予定する登録数を達成出来ない可能性があるため、2か月の登録期間延長し、登録期間を4年10か月に変更しました。そのため解析期間を10ヶ月とし、総研究期間の延

長は行いません。

【本試験に係る書類一式の変更承認状況】

研究期間の延長について 2024 年 5 月 23 日に、国立研究開発法人国立がん研究センター中央病院臨床研究審査委員会にて承認されました。

以上