

2025年10月 三重大学医学部附属病院医薬品等受託研究審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 2025年10月15日（水）
16時30分～17時20分
場所 外来棟 大会議室

出席者 井上 貴博、土肥 薫、賀来 隆治、大井 正貴、齋藤 佳菜子、向原 里佳、水谷 泰子、山田 昌子、
郡 一樹、伊佐地 秀司、清水 真、岩崎 恭彦、垣東 英史

欠席者 岡田 慎一、手塚 和男

I 新規審議事項

1. 2025年度の治験の新規受入の可否について

(1) (A-2025-508) ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象とした selatogrel の第Ⅲ相試験 (ヴィアトリス)
・治験依頼書（書式3） 202510_書式3（西暦2025年9月26日付）

(2) (A-2025-509) アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象とした AZD8205 の第Ⅲ相試験 (アストラゼネカ株式会社)
・治験依頼書（書式3） 202510_書式3（西暦2025年9月24日付）

(3) (A-2025-510) A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-label Trial of Trastuzumab Deruxtecan Versus Standard of Care Chemotherapy With or Without Radiotherapy as Adjuvant Treatment for HER2-Expressing (IHC 3+/2+) Endometrial Cancer (DESTINY-Endometrial02/GOG-3122/ENGOT-en30/GINECO) HER2 発現 (IHC 3+/2+) 子宮体がんに対する術後補助療法として放射線療法併用下又は非併用下でトラスツズマブ デルクステカンと標準化学療法を比較する多施設共同無作為化非盲検第 III 相試験(DESTINY-Endometrial02/GOG-3122/ENGOT-en30/GINECO) (第一三共株式会社)
・治験依頼書（書式3） 202510_書式3（西暦2025年9月29日付）

(4) (A-2025-511) 卵巣癌・卵管癌・腹膜癌を対象とした SPP-005 の光線力学診断に関する第 III 相試験 (SBI フアーマ)
・治験依頼書（書式3） 202510_書式3（西暦2025年9月30日付）

【審議結果】

[治験依頼者より治験依頼書が提出された。治験を実施することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。]

[委員が責任・分担医師及び治験協力者として行われている研究課題、利益相反状態にある企業から依頼の研究課題については、該当する委員自身は審議及び採決には参加していない。]

2. 2025年度の医師主導治験の新規受入の可否について

事項なし

3. 2025年度の製造販売後臨床試験の新規受入の可否について

事項なし

4. 2025年度の外部試験の新規受入の可否について

事項なし

II 治験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

(1) (A2903287) アストラゼネカ株式会社の依頼による「進行肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第III相試験」 (アストラゼネカ株式会社)

・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【報告】(西暦 2025 年 9 月 26 日付)

(2) (A3063297) A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled 52-Week Maintenance and an Open-Label Extension Study of the Efficacy and Safety of Risankizumab in Subjects with Crohn's Disease クローン病患者を対象として、risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験 (アッヴィ合同会社)

・治験終了（中止・中断）報告書（書式 17） 20250925 (西暦 2025 年 9 月 25 日付)

(3) (A3063299) A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled 52-Week Maintenance and an Open-Label Extension Study of the Efficacy and Safety of Risankizumab in Subjects with Ulcerative Colitis 潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験 (アッヴィ合同会社)

・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 9 日付)

(4) (A3063302) (原題) A Phase 2/3, Randomized, Double-blind, Placebo- and Active-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Efficacy and Safety of Guselkumab in Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease (邦題) 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有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験 (ヤンセンファーマ株式会社)

・治験終了（中止・中断）報告書（書式 17） 202510 (西暦 2025 年 9 月 25 日付)

(5) (A-2019-327) アストラゼネカ株式会社の依頼による「局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第III相試験」 (アストラゼネカ株式会社)

・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 12 日付)

・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【報告】(西暦 2025 年 9 月 18 日付)

(6) (A-2019-328) アストラゼネカ株式会社の依頼による「肝細胞癌患者を対象とした Durvalumab の第III相試験」 (アストラゼネカ株式会社)

・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 12 日付)

(7) (A-2020-346) アストラゼネカ株式会社の依頼による「乳がんを対象とした AZD5363, ZD9238 の第Ⅲ相試験」
(アストラゼネカ株式会社)

・治験終了(中止・中断)報告書(書式17) 責任医師報告時点(西暦2025年9月8日付)

(8) (A-2020-361) アストラゼネカ株式会社の依頼による「転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした AZD5363 の第Ⅲ相試験」
(アストラゼネカ株式会社)

・安全性情報等に関する報告書(書式16) 202510_書式16_1件目(西暦2025年9月12日付)

(9) (A-2020-365) 真性多血症(PV)を対象とした第II相試験(A19-201試験)又は本態性血小板血症(ET)を対象とした第Ⅲ相試験(P1101 ET試験)を完了した日本人患者におけるP1101の継続投与試験(ファーマエッセンシアジャパン株式会社)

・安全性情報等に関する報告書(書式16) 202510_書式16_1件目(西暦2025年9月25日付)

(10) (A-2020-369) 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)

・安全性情報等に関する報告書(書式16) 202510_書式16_1件目(西暦2025年9月8日付)

(11) (A-2020-370) 武田薬品工業株式会社による「小児クローニ病患者を対象とした肛門周囲複雑瘻孔の治療におけるdarvadstrocelの第3相試験」(武田薬品工業株式会社)

・開発の中止等に関する報告書(書式18) 20250904_病院長了承前(西暦2025年9月4日付)

(12) (A-2020-373) 未治療CD20陽性B細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象とした IDEC-C2B8-SC の臨床第III相試験
(全薬工業株式会社)

・安全性情報等に関する報告書(書式16) 202510_書式16_1件目(西暦2025年9月3日付)

(13) (A-2021-380) IQVIAサービスシーズ ジャパン合同会社の依頼による「Epcoritamabの第III相試験」((治験国内管理人)IQVIAサービスシーズ ジャパン合同会社)

・安全性情報等に関する報告書(書式16) 202510_書式16_1件目(西暦2025年9月18日付)

(14) (A-2021-381) アストラゼネカ株式会社の依頼による「進行乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」(アストラゼネカ株式会社)

・安全性情報等に関する報告書(書式16) 202510_書式16_1件目(西暦2025年9月12日付)

(15) (A-2021-383) 中外製薬株式会社の依頼による「1レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象としたR07030816(mosunetuzumab)の第III相試験」(中外製薬株式会社)

・安全性情報等に関する報告書(書式16) 202510_書式16_1件目(西暦2025年9月17日付)

(16) (A-2021-392) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による「関節症性乾癥患者を対象としたBMS-986165の第III相試験」(ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社)

・安全性情報等に関する報告書(書式16) 202510_書式16_1件目(西暦2025年9月5日付)

・安全性情報等に関する報告書(書式16) 202510_書式16_2件目(西暦2025年9月19日付)

(17) (A-2021-397) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による「CTL019 の第IIIb 相試験」 (ノバルティスファーマ株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 11 日付)

(18) (A-2022-401) 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)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 10 日付)
- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_2 件目 (西暦 2025 年 9 月 24 日付)

(19) (A-2022-404) アストラゼネカ株式会社の依頼による「局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第III相試験」 (アストラゼネカ株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 12 日付)

(20) (A-2022-407) 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「再発／難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした INCMOR00208 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)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 8 日付)
- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_2 件目 (西暦 2025 年 9 月 19 日付)

(21) (A-2022-408) アストラゼネカ株式会社の依頼による「前立腺がんを対象とした AZD5363 の第III相試験」 (アストラゼネカ株式会社)

- ・開発の中止等に関する報告書 (書式 18) 202510_書式 18 (西暦 2025 年 9 月 10 日付)
- ・治験終了 (中止・中断) 報告書 (書式 17) 20250917 (西暦 2025 年 9 月 17 日付)

(22) (A-2022-410) 第一三共株式会社の依頼による「乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第III相試験」 (第一三共株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 22 日付)

(23) (A-2022-411) ユーシービージャパン株式会社の依頼による「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 pego1 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)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 22 日付)

(24) (A-2022-413) (原題) A Phase 3, Randomized, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Guselkumab in Participants with Fistulizing, Perianal Crohn's Disease(邦題) 肛門周囲瘻孔を有するクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 III 相試験, ランダム化, プラセボ対照, 並行群間比較, 多施設共同試験 (ヤンセンファーマ株式会社)

- ・治験に関する変更申請書 (書式 10) 202510_書式 10_【報告】 (西暦 2025 年 9 月 10 日付)

(25) (A-2022-418) ブリストル・マイヤーズ スクイップ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)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 11 日付)

(26) (A-2022-420) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による「中等症から重症の局 面型皮疹を有する乾癬の小児患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相試験」 (ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 5 日付)
- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_2 件目 (西暦 2025 年 9 月 19 日付)
- ・治験に関する変更申請書 (書式 10) 202510_書式 10 (西暦 2025 年 9 月 19 日付)

(27) (A-2022-421) 日本人の BCG 不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者に対する FE 999326 の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン試験 (フェリング・ファーマ株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 2 日付)
- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_2 件目 (西暦 2025 年 9 月 19 日付)
- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_3 件目 (西暦 2025 年 9 月 24 日付)

(28) (A-2023-422) アストラゼネカ株式会社の依頼による非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした AZD2693 の第Ⅱb 相試験 (アストラゼネカ株式会社)

- ・治験に関する変更申請書 (書式 10) 202510_書式 10_【報告】(西暦 2025 年 9 月 2 日付)

(29) (A-2023-423) 癌関連静脈血栓塞栓症 (VTE) 患者を対象とした VTE の再発及び出血に対する abelacimab の効果をアピキサバンと比較する、多施設共同、無作為化、盲検下エンドポイント評価、第 3 相試験 ((治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 25 日付)
- ・治験に関する変更申請書 (書式 10) 202510_書式 10_【報告】(西暦 2025 年 9 月 25 日付)

(30) (A-2023-427) アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした AZD9833 の第Ⅲ相試験 (アストラゼネカ株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 5 日付)

(31) (A-2023-430) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による中等度から重度の乾癬患者を対象とした BMS-986322 の第 2 相試験 (ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社)

- ・開発の中止等に関する報告書 (書式 18) 20250905_病院長了承前 (西暦 2025 年 9 月 5 日付)

(32) (A-2023-435) 骨髄増殖性腫瘍患者を対象とした INCA033989 単剤療法又はルキソリチニブとの併用療法の第 1 相、非盲検、多施設共同試験 / A Phase 1, Open-Label, Multicenter Study of INCA033989 Administered as a Monotherapy or in Combination With Ruxolitinib in Participants With Myeloproliferative Neoplasms (インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社)

- ・治験に関する変更申請書 (書式 10) 202510_書式 10 (西暦 2025 年 9 月 26 日付)

(33) (A-2023-439) 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験 (日本イーライリリー株式会社)

- ・治験終了（中止・中断）報告書（書式 17） 20250904（西暦 2025 年 9 月 4 日付）

- (34) (A-2023-443) 慢性の椎間板性腰痛患者に対する AMG0103 の有効性、安全性及び忍容性を評価する、第Ⅱ相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験 (アンジェス株式会社)
 - ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【迅速】（西暦 2025 年 9 月 8 日付）
 - ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10（西暦 2025 年 9 月 29 日付）

- (35) (A-2023-444) 藤本製薬株式会社の依頼による反復性鼻出血を有するオストー病を対象とした FPF300（サリドマイド）の第 III 相試験（藤本製薬株式会社）
 - ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10（西暦 2025 年 9 月 30 日付）

- (36) (A-2023-445) 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）
 - ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）

- (37) (A-2023-447) 中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象とした JNJ-77242113 の有効性及び安全性を評価する第 3 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、ランダム化治療中止・再投与試験（ヤンセンファーマ株式会社）
 - ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）

- (38) (A-2023-448) 小児被験者におけるウステキヌマブの長期継続投与バスケット試験（ヤンセンファーマ株式会社）
 - ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 9 日付）

- (39) (A-2023-449) 中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象とした JNJ-77242113 の有効性及び安全性を評価する第 3 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照及びデュークラバシチニブ実薬対照試験（ヤンセンファーマ株式会社）
 - ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）

- (40) (A-2023-450) 膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象とした JNJ-77242113 の有効性及び安全性を評価する第 3 相、多施設共同、オープンラベル試験（ヤンセンファーマ株式会社）
 - ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）

- (41) (A-2023-451) Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法（パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタビン + カルボプラチニン）とペムプロリズマブの併用療法を比較検討する第 III 相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast05)（第一三共株式会社）
 - ・重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式 12） 20250905_発熱_第 1 報（西暦 2025 年 9 月 5 日付）
 - ・重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式 12） 20250905_発熱_第 2 報（西暦 2025 年 9 月 12 日付）
 - ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 16 日付）

- (42) (A-2023-453) 未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現／HER2 陰性乳癌の成人患者を対象とし

て、Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ペムプロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のペムプロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第 III 相非盲検無作為化試験 (D926QC00001、TROPION Breast04 試験) (第一三共株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 16 日付）

(43) (A-2023-455) 武田薬品工業株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象とした TAK-279 の第 3 相試験 (武田薬品工業株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 1 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 11 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_3 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）

(44) (A-2024-456) アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした AZD9833 の第 III 相試験 (アストラゼネカ株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 1 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【迅速】（西暦 2025 年 9 月 2 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10（西暦 2025 年 9 月 16 日付）

(45) (A-2024-457) 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象に MK-7240 を投与した際の有効性と安全性を検討する第 III 相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験 (MSD 株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 4 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 19 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10（西暦 2025 年 9 月 25 日付）

(46) (A-2024-459) Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 製品規格外 Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP) ((治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 8 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 18 日付）

(47) (A-2024-460) アッヴィ合同会社の依頼による M19-977 試験参加を完了した中等症から重症の尋常性乾癬被験者を対象とした ABBV-066 (リサンキズマブ) の第 III 相非盲検継続投与試験 (アッヴィ合同会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 9 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10（西暦 2025 年 9 月 29 日付）

(48) (A-2024-461) MSD 株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象とした MK-3543 の第 III 相試験 (MSD 株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 2 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 17 日付）

(49) (A-2024-462) MSD 株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象とした MK-3543 の第 III 相試験 (MSD)

株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 2 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 17 日付）

(50) (A-2024-463) MSD 株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MK-5684 の第Ⅲ相試験 (MSD 株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 11 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【迅速】（西暦 2025 年 9 月 11 日付）

(51) (A-2024-464) アストラゼネカ株式会社の依頼による HR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌患者を対象とした saruparib (AZD5305) + カミゼストラントの第 III 相試験 (アストラゼネカ株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 12 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_1 件目（西暦 2025 年 9 月 19 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_2 件目（西暦 2025 年 9 月 25 日付）

(52) (A-2024-465) 中等症から重症の活動期クローン病患者を対象に MK-7240 (tulisokibart) を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験 (MSD 株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 4 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 19 日付）

(53) (A-2024-466) 進行性 HER2 陽性胆道癌に対する zanidatamab の非盲検、無作為化試験 ((治験国内管理人) 株式会社 新日本科学 PPD)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 12 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 22 日付）

(54) (A-2024-467) 住友ファーマ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象とした TP-3654 の第 1/2 相試験 (住友ファーマ株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 12 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 18 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10 (西暦 2025 年 9 月 24 日付)

(55) (A-2024-468) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるプラチナ製剤を含む化学療法及び免疫療法後の子宮体癌患者を対象としたサシツズマブ ゴビテカンの第 3 相試験 (ギリアド・サイエンシズ株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 2 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 16 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10 (西暦 2025 年 9 月 16 日付)

(56) (A-2024-469) 日本イーライリリー株式会社依頼の鼻腔内ステロイド治療を受けている鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎患者を対象として LY3650150 (レブリキズマブ) の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験 (日本イーライリリー株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【報告】（西暦 2025 年 9 月 12 日付）

（ 57 ） （ A-2024-470 ） 日本人の再発性低悪性度漿液性卵巣癌（LGSOC）患者を対象として avutometinib (VS-6766、RAF/MEK 二重阻害剤) と defactinib (FAK 阻害剤) との併用療法を評価する第 II 相試験 （（治験国内管理人）日本臨床研究オペレーションズ株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 24 日付）

（ 58 ） （ A-2024-471 ） HR+/HER2-転移性乳癌における MK-2870 の単剤又はペムプロリズマブとの併用の第 III 相試験 （ MSD 株式会社 ）

- ・重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式 12） 20250817_倦怠感_第 3 報（西暦 2025 年 9 月 5 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 17 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）

（ 59 ） （ A-2024-472 ） 病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象に MK-2870+ペムプロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する第 III 相試験 （ MSD 株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 17 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）

（ 60 ） （ A-2024-477 ） アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併する慢性腎臓病患者を対象とした、baxdrostat とダパグリフロジンのイベント駆動型第 III 相試験 （ アストラゼネカ株式会社 ）

- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【報告】（西暦 2025 年 9 月 26 日付）

（ 61 ） （ A-2024-478 ） 中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象とした ESK-001 の有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照第 3 相試験（ONWARD1） （（治験国内管理人）Fortrea Japan 株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 9 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 17 日付）

（ 62 ） （ A-2024-479 ） 生物学的製剤による治療歴のない活動性乾癬性関節炎患者の治療における JNJ-77242113 の有効性及び安全性を評価する第 3 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験 （ ヤンセンファーマ株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）

（ 63 ） （ A-2024-480 ） 生物学的製剤による治療歴のある活動性乾癬性関節炎患者の治療における JNJ-77242113 の有効性及び安全性を評価する第 3 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験 （ ヤンセンファーマ株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【報告】（西暦 2025 年 9 月 17 日付）

（ 64 ） （ A-2025-482 ） 骨髄線維症患者を対象とした SB1518 の第 III 相試験 （ Swedish Orphan Biovitrum Japan 株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 5 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 25 日付）

- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【報告】（西暦 2025 年 9 月 26 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10 （西暦 2025 年 9 月 26 日付）

（ 65 ） （ A-2025-483 ） 中等度又は高度の肝線維化が認められる NASH/MASH 肝疾患有する患者に survodutide を投与したときの有用性を検証する試験 （ 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 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 10 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 17 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_3 件目（西暦 2025 年 9 月 24 日付）

（ 66 ） （ A-2025-484 ） NASH/MASH 肝硬変の肝疾患有する患者に survodutide を投与したときの有用性を検証する試験 （ 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 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 10 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 17 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_3 件目（西暦 2025 年 9 月 24 日付）

（ 67 ） （ A-2025-485 ） A Phase 3, Open-label, Multicenter, Randomized Trial of Trastuzumab Deruxtecan with Bevacizumab Versus Bevacizumab Monotherapy as First-line Maintenance Therapy in HER2-Expressing Ovarian CancerHER2 発現卵巣癌の一次維持療法としてのトラスツズマブ デルクステカン + ベバシズマブ併用療法とベバシズマブ単剤療法を比較する第 III 相非盲検多施設共同無作為化試験 （ 第一三共株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）

（ 68 ） （ A-2025-486 ） 中等症から重症のアトピー性皮膚炎の患者を対象とした JNJ-95475939 の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、用量設定、第 2b 相試験 （ ヤンセンファーマ株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 25 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【報告】（西暦 2025 年 9 月 10 日付）

（ 69 ） （ A-2025-487 ） PSEN1 (Presenilin1) 遺伝子変異アルツハイマー患者を対象とした TW-012R の有効性及び安全性を評価する第 II/III 相試験（二重盲検並行群間比較試験） （ 東和薬品株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 18 日付）

（ 70 ） （ A-2025-488 ） A Multi-Center, Randomized, Double-Blind, and Placebo-Controlled Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of zasocitinib (TAK-279) in Subjects with Active PsoriaticArthritis Stratified by Prior Biologic Use (LATITUDE-PsA-3002) 生物学的製剤の使用歴の有無で層別化した活動性乾癬性関節炎患者を対象に、zasocitinib (TAK-279) の有効性及び安全性を評価する第 3 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験 (LATITUDE-PsA-3002) （ 武田薬品工業株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 12 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 17 日付）

（ 71 ） （ A-2025-490 ） 切除不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌 (PD-L1 CPS 10 未満) に対する一次治療としての、MK-2870 (sac-TMT) の単独療法及び MK-3475 (ペムプロリズマブ) との併用療法を、治験担当医師が選択した治療と比較する第 3 相試験 （ MSD 株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 16 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 25 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10（西暦 2025 年 9 月 24 日付）

（ 72 ） （ A-2025-491 ） 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）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 8 月 29 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 12 日付）

（ 73 ） （ A-2025-492 ） 原発性骨髄線維症患者を対象とした P1101 の第 III 相試験 （ ファーマエッセンシアジャパン株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 24 日付）

（ 74 ） （ A-2025-493 ） 中リスク（IR）筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）患者を対象に Nadofaragene Firadenovec と経過観察を比較する無作為化比較第 IIIb 相試験 （ フェリング・ファーマ株式会社 ）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 16 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 24 日付）

（ 75 ） （ A-2025-494 ） 中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象として ESK-001 の長期的な安全性、有効性及び反応の持続性を評価する継続投与試験（ONWARD3） （（治験国内管理人）Fortrea Japan 株式会社）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 9 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 18 日付）

（ 76 ） （ A-2025-495 ） 症候性閉塞性肥大型心筋症を有する日本人成人患者を対象として、aficamten の有効性、安全性及び忍容性を評価する第 III 相、非盲検、単群試験 （バイエル薬品株式会社）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 11 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 25 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【報告】（西暦 2025 年 9 月 2 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【報告】②（西暦 2025 年 9 月 30 日付）

（ 77 ） （ A-2025-497 ） 中外製薬株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病患者（AD による MCI から軽度認知症）を対象とした R07126209(trontinemab) の第 III 相試験 （中外製薬株式会社）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 26 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10（西暦 2025 年 9 月 26 日付）

（ 78 ） （ A-2025-499 ） エイツーヘルスケア株式会社（治験国内管理人）の依頼による再発性低悪性度漿液性卵巣癌患者を対象とした Avutometinib + Defactinib 併用療法の第 3 相試験 （（治験国内管理人）エイツーヘルスケア株式会社）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 18 日付）
- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_2 件目（西暦 2025 年 9 月 19 日付）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_3 件目（西暦 2025 年 9 月 25 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10（西暦 2025 年 9 月 30 日付）

【審議結果】

・安全性情報

治験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

・実施計画変更

治験依頼者および治験責任医師より治験に関する変更申請書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

・本院有害事象

治験責任医師より重篤な有害事象に関する報告書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

[委員が責任・分担医師及び治験協力者として行われている研究課題、利益相反状態にある企業から依頼の研究課題については、該当する委員自身は審議及び採決には参加していない。]

III 医師主導治験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

(1) (F-2023-019) ネフローゼ型膜性腎症に対するリツキシマブ（遺伝子組換え）の有効性及び安全性を検証する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（片山 鑑）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 30 日付）

(2) (F-2024-020) 初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する 0 から 24 才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第 2 相、2 群試験（豊田 秀実）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 19 日付）
- ・モニタリング報告書 202510_モニタリング報告①_症例（西暦 2025 年 9 月 30 日付）
- ・モニタリング報告書 202510_モニタリング報告②_症例以外（西暦 2025 年 9 月 30 日付）
- ・モニタリング報告書 202510_モニタリング報告③_症例以外（西暦 2025 年 9 月 30 日付）

(3) (F-2025-021) 再発婦人科明細胞癌に対する dostarlimab 単剤療法またはベバシズマブ併用療法と非プラチナ製剤化学療法の 3 群無作為化第 2 相試験：DOVE（近藤 英司）

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 22 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10（西暦 2025 年 9 月 9 日付）

(4) (F-2025-022) 先天性サイトメガロウイルス感染児の遲発性難聴を対象としたバルガンシクロビル塩酸塩ドライシロップの有効性および安全性を評価する多施設共同プラセボ対照ランダム化並行群間比較試験（VGCV-3）（豊田 秀実）

- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10（西暦 2025 年 9 月 30 日付）
- ・モニタリング報告書 202510_モニタリング報告（西暦 2025 年 8 月 29 日付）

【審議結果】

・安全性情報

治験責任医師（自ら治験を実施する者）より安全性情報等に関する報告書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

・実施計画変更

治験責任医師（自ら治験を実施する者）より治験に関する変更申請書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

・モニタリング・監査結果報告

治験責任医師（自ら治験を実施する者）よりモニタリング・監査結果報告書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

[委員が責任・分担医師及び治験協力者として行われている研究課題、利益相反状態にある企業から依頼の研究課題については、該当する委員自身は審議及び採決には参加していない。]

IV 製造販売後臨床試験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

(1) (B-2022-046) 潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する第 III 相多施設共同長期継続投与試験 (アッヴィ合同会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 9 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10（西暦 2025 年 9 月 25 日付）

(2) (B-2022-049) バイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験 (バイエル薬品株式会社)

- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【報告】（西暦 2025 年 9 月 1 日付）

(3) (B-2024-052) A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS 日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として OZANIMOD を経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第 2/3 相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験 (ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 16 日付）

(4) (B-2025-054) ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第 3 相非盲検試験 (ファイザー株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書（書式 16） 202510_書式 16_1 件目（西暦 2025 年 9 月 25 日付）
- ・治験に関する変更申請書（書式 10） 202510_書式 10_【報告】（西暦 2025 年 9 月 2 日付）

(5) (B-2025-055) 第一三共株式会社の依頼による「乳がんを対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験」 (第一三共株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 22 日付)
- ・開発の中止等に関する報告書 (書式 18) 202510_書式 18 (西暦 2025 年 9 月 17 日付)

(6) (B-2025-056) アステラス製薬株式会社の依頼による地図状萎縮を伴う加齢黄斑変性を有する患者を対象とした ASP3021 の第 3/4 相試験 (アステラス製薬株式会社)

- ・安全性情報等に関する報告書 (書式 16) 202510_書式 16_1 件目 (西暦 2025 年 9 月 25 日付)
- ・開発の中止等に関する報告書 (書式 18) 202510_書式 18 (西暦 2025 年 9 月 19 日付)

【審議結果】

- ・安全性情報

製造販売後臨床試験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出された。製造販売後臨床試験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

- ・実施計画変更

製造販売後臨床試験依頼者および製造販売後臨床試験責任医師より治験に関する変更申請書が提出された。製造販売後臨床試験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

[委員が責任・分担医師及び治験協力者として行われている研究課題、利益相反状態にある企業から依頼の研究課題については、該当する委員自身は審議及び採決には参加していない。]

V 外部委託試験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

事項なし

VI その他

事項なし