2025年5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

日 時 2025年5月21日(水) 16時30分~17時30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、手塚 和男、清水 真、岩﨑 恭彦、垣東 英史 欠席者 岡田 慎一

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) (受付番号: A-2025-491) (治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による「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」
 - (2) (受付番号: A-2025-492) ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による「原発性骨髄線維症患者を対象とした P1101 の第 III 相試験」
 - (3) (受付番号: A-2025-493) フェリング・ファーマ株式会社の依頼による「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」

【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。]

Ⅱ 治験に関する審議・迅速審査報告・報告事項

(1) (受付番号: 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」

4月18日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施計画書 別紙を改訂、開発受託機関の追加について契約変更》

(2) (受付番号: A3063297) アッヴィ合同会社の依頼による「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」

4月24日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 事務的変更 英/日を作成》

(3) (受付番号:A3063299)アッヴィ合同会社の依頼による「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」

4月24日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日、説明文書・同意文書を改訂、治験実施計画書 事務的変 更 英/日を作成》

- 4月 1日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 4月15日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (4) (受付番号: 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」
 - 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』の削除》
- (5) (受付番号: 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」 4月3日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (6) (受付番号: 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」 4月18日 審議(安全性情報)《措置報告》
- (7) (受付番号: A-2020-358) 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」
 - 4月24日 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書、被験者への支払いに関する資料を改訂、治験実施計画書 に関する管理上の変更及び記載の明確化 英/日を作成》
 - 4月25日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (8) (受付番号: A-2020-359) アッヴィ合同会社の依頼による「A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase 3 Study of Navitoclax in Combination with Ruxolitinib Versus Ruxolitinib in Subjects with Myelofibrosis (TRANSFORM-1) 骨髄線維症患者を対象に Navitoclax とルキソリチニブの併用投与とルキソリチニブの単剤投与を比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第 III 相試験 (TRANSFORM-1)」
 - 4月10日 報告《開発の中止及び文書の保存期間について》
- (9) (受付番号: A-2020-360) アッヴィ合同会社の依頼による「A Randomized, Open-Label, Phase 3 Study Evaluating Efficacy and Safety of Navitoclax in Combination with Ruxolitinib Versus Best Available Therapy in Subjects with Relapsed/Refractory Myelofibrosis (TRANSFORM-2) 再発 / 難治性骨髄線維症患者を対象に navitoclax とルキソリチニブの併用投与の有効性及び安全性を利用可能な最良の治療と比較評価する無作為化非 盲検第 III 相試験 (TRANSFORM-2)」
 - 4月10日 報告《開発の中止及び文書の保存期間について》
- (10) (受付番号: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」
 - 4月25日審議(安全性情報)《措置報告》
- (11) (受付番号: A-2020-365) ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による「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」
 - 4月23日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂、レター:「治験薬概要書情報更新につきまして」を作成》
 - 4月23日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』の削除》
- (12) (受付番号: A-2020-368) アストラゼネカ株式会社の依頼による「びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象とした第 III 相試験」
 - 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》

- (13) (受付番号: 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」
 - 4月11日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日、治験薬概要書 追補 1を改訂》
 - 4月8日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ等》
 - 4月25日審議(安全性情報)《措置報告等》
 - 4月7日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
 - 4月23日 報告《レター:「医薬品開発業務受託機関の契約締結者の変更に関するお知らせ」について》
- (14) (受付番号:A-2020-373)全薬工業株式会社による「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 |
 - 4月21日 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂》
 - 4月8日審議(安全性情報)《最新の科学的知見を記載した文書》
 - 4月3日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』の削除》
 - 4月21日 報告《治験実施計画書 別添の改訂について》
- (15) (受付番号: A-2021-379) 中外製薬株式会社の依頼による「非典型溶血性尿毒症症候群患者を対象とした R07112689 (クロバリマブ) の第Ⅲ相試験」
 - 4月11日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月24日審議(安全性情報)《年次報告》
 - 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の追加、『1名』の削除》
 - 4月 8日 報告《保険期間の更新について》
- (16) (受付番号: A-2021-380) (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「Epcoritamab の 第 III 相試験 |
 - 4月22日 審議(実施計画変更) 《治験実施計画書 英/日、治験実施計画書 補遺 英/日、説明文書・同意文書』、 治験薬概要書 英/日を改訂》
 - 4月15日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月3日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (17) (受付番号: 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」
 - 4月25日審議(実施計画変更)《科学的知見を記載した文書を改訂》
 - 4月8日報告《レター:「医薬品開発業務受託機関の代表取締役の異動に関するお知らせ」について》
 - 4月18日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (18) (受付番号: 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 |
 - 4月 4日 審議(実施計画変更)《添付文書を改訂》
 - 4月17日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ等》
 - 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (19) (受付番号: A-2021-391) (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「活動性乾癬性関 節炎患者を対象としたチルドラキズマブの第3相試験」
 - 4月11日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書に対する補遺を改訂》
 - 4月11日 報告《治験実施計画書に対する補遺の改訂、保険期間の更新について》
- (20) (受付番号: 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「関節症性乾癬患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相試験」
 - 4月 4日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

- 4月18日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 4月 1日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の追加》
- (21) (受付番号: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」
 - 4月10日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月3日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』の削除》
 - 4月 1日 報告《治験実施計画書 付録の改訂について》
- (22) (受付番号: A-2021-398) **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**」
 - 4月22日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (23) (受付番号: 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」
 - 4月2日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ等》
 - 4月21日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月3日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (24) (受付番号: 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」
 - 4月16日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日、治験実施計画書 別紙 英/日を改訂》
 - 4月21日 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂》
 - 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』の削除》
- (25) (受付番号: 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」
 - 4月 1日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月18日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
 - 4月22日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (26) (受付番号: 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」 4月11日 審議(安全性情報)《措置報告》
- (27) (受付番号: 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 |
 - 4月22日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (28) (受付番号: 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 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」
 - 4月 4日 審議(安全性情報)《重篤》
 - 4月18日審議(安全性情報)《重篤》
- (29) (受付番号: A-2022-412) 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「第 I/II 相試験」
 - 4月2日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ等》
 - 4月21日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

- 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- 4月11日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施計画書 別紙の改訂、治験実施期間を契約変更》
- (30) (受付番号: A-2022-416) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験」
 - 4月25日審議(安全性情報)《措置報告等》
 - 4月 8日 報告《治験実施計画書 別冊の改訂について》
- (31) (受付番号: A-2022-418) 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」
 - 4月24日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月 3日 迅速審査(実施計画変更)《治験薬被験者宅配送に関する契約書添付の印紙代請求について契約変更》
 - 4月24日 報告《治験の中止及び文書の保存期間について》
- (32) (受付番号: 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।
 - 4月 4日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月18日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (33) (受付番号: A-2022-421) フェリング・ファーマ株式会社の依頼による「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 |
 - 4月17日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書の改訂を作成》
 - 4月17日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (34) (受付番号: 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」
 - 4月11日審議(安全性情報)《重篤》
 - 4月2日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』の削除》
 - 4月21日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (35) (受付番号: 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」4月17日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『3名』の追加、『1名』の削除》
 - 4月21日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (36) (受付番号: A-2023-431) (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「A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法として ABX464 を 1 日 1 回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第 III 相試験」
 - 4月8日審議(安全性情報)《重篤》
 - 4月 8日 報告《保険期間の更新について》
- (37) (受付番号: A-2023-432) (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「A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis. 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法として ABX464 25 mg 又は 50 mg を 1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第 III 相試験」

4月8日審議(安全性情報)《重篤》

(38) (受付番号: A-2023-434) バイエル薬品株式会社の依頼による「網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリ ベルセプトの有効性及び安全性!

4月10日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

4月15日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

(39) (受付番号: A-2023-435) 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「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」

4月 1日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》

- (40) (受付番号: A-2023-436) 株式会社カネカの依頼による「KA-301 の急性期脊髄損傷に対する第 I / II 相試験」 4月9日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』の削除》
- (41) (受付番号: 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」

4月24日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(42) (受付番号: A-2023-440) (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「乾癬性関節炎患者を対象とした tildrakizumab の第3 相継続投与試験」

4月2日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の追加》

4月11日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》

(43) (受付番号: A-2023-443) アンジェス株式会社の依頼による「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」

4月25日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書、被験者の募集手順(広告等)に関する資料を改訂、被験者の募集手順(広告等)に関する資料:紹介フローを作成》

4月 8日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》

(44) (受付番号: 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ラー病を対象とした FPF300** (サリドマイド) の第 III 相試験」

4月9日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》

(45) (受付番号: A-2023-445) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「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, eventdriven 試験」

4月22日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日、説明文書・同意文書を改訂》

4月22日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(46) (受付番号: A-2023-447) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「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」

4月24日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

4月 3日 報告《保険期間の更新について》

- 4月23日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施計画書 別冊の改訂、開発業務受託機関の業務委託一部変更について契約変更》
- (47) (受付番号: A-2023-448) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「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」
 - 4月10日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日を改訂》
 - 4月18日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月17日 報告《治験実施計画書 別冊の改訂について》
- (48) (受付番号: A-2023-449) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「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」
 - 4月24日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月 3日 報告《保険期間の更新について》
 - 4月23日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施計画書 別冊の改訂、開発業務受託機関の業務委託一部変更について契約変更》
- (49) (受付番号: A-2023-450) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「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」
 - 4月24日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月 3日 報告《保険期間の更新について》
 - 4月23日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施計画書 別冊の改訂、開発業務受託機関の業務委託一部変更について契約変更》
- (50) (受付番号: A-2023-451) 第一三共株式会社の依頼による「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 ルボプラチン) とペムブ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)」
 - 4月25日審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日、説明文書・同意文書を改訂》
 - 4月 4日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月21日審議(安全性情報)《措置報告等》
 - 4月23日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月21日 報告《治験実施計画書 補遺の改訂について》
- (51) (受付番号: A-2023-452) 株式会社 CureApp の依頼による「非アルコール性脂肪肝炎 (NASH) を対象とした治療アプリ CA-NASH の第Ⅲ相試験」
 - 4月3日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (52) (受付番号: A-2023-453) 第一三共株式会社の依頼による「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、ペムブ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ブ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)」
 - 4月3日審議(本院有害事象)《第1報 2025年4月3日発現》
 - 4月 4日 審議(本院有害事象)《第2報 2025年4月3日発現》
 - 4月24日審議(本院有害事象)《第3報 2025年4月3日発現》
 - 4月24日 審議(本院有害事象)《第1報 2025年4月24日発現》

- 4月25日審議(本院有害事象)《第2報 2025年4月24日発現》
- 4月 4日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 4月21日審議(安全性情報)《措置報告等》
- 4月23日審議(安全性情報)《措置報告等》
- 4月2日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (53) (受付番号:A-2023-454)アストラゼネカ株式会社の依頼による「転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第 III 相試験」
 - 4月25日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 英/日、説明文書・同意文書、治験薬概要書を改訂》
 - 4月11日審議(安全性情報)《重篤》
- (54) (受付番号: 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**」
 - 4月23日審議(実施計画変更)《グローバル治験薬概要書 英/日を改訂》
 - 4月17日審議(安全性情報)《重篤》
 - 4月24日審議(安全性情報)《重篤》
- (55) (受付番号: 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」
 - 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
 - 4月25日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『3名』の追加》
- (56) (受付番号: A-2024-457) MSD 株式会社の依頼による「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」
 - 5月 7日 審議(実施計画変更) 《説明文書・同意文書: (Study1) (Study2) (将来の生物医学研究)、治験薬概要書 英/日、治験薬概要書 Errata を改訂、治験実施計画書に関する連絡、改訂同意 説明文書の同意対象者・同意取得のタイミングについて(Study1) (Study2) (将来 の生物医学研究)を作成》
 - 4月 4日 審議(安全性情報)《重篤》
 - 4月21日審議(安全性情報)《重篤》
 - 4月21日 報告《Protocol Clarification Letter 英/日について》
- (57) (受付番号:A-2024-458)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CKD患者を対象とした、baxdrostat とダパグリフロジンの第 III 相試験」
 - 4月11日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』の追加、『2名』の削除》
 - 4月21日 迅速審査(実施計画変更)《目標とする症例数について契約変更》
 - 4月16日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (58) (受付番号: A-2024-459) (治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による「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)」
 - 4月15日 審議(実施計画変更)《治験製品概要書 英/日を改訂》
 - 4月 3日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月3日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』の削除》
- (59) (受付番号: 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」

- 4月 1日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 4月15日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (60)(受付番号: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」
 - 4月3日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ等》
 - 4月21日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月28日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月3日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (61) (受付番号: 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」
 - 4月3日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ等》
 - 4月21日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月28日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月3日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (62) (受付番号: A-2024-463) 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-5684 の第Ⅲ 相試験」
 - 4月25日 審議(実施計画変更)《治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書を改訂》
 - 4月10日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月21日 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月25日審議(安全性情報)《年次報告 等》
 - 4月21日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の追加、『1名』の削除》
- (63) (受付番号: 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」
 - 4月16日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》
 - 4月11日審議(安全性情報)《重篤》
 - 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
 - 5月 2日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『3名』の追加》
- (64) (受付番号: A-2024-465) MSD 株式会社の依頼による「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」
 - 4月23日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書 英/日、治験薬概要書 Errata を改訂、Protocol Clarification Letter 英/日を作成》
 - 4月 4日 審議(安全性情報)《重篤》
 - 4月21日審議(安全性情報)《重篤》
- (65) (受付番号: A-2024-466) (治験国内管理人) 株式会社新日本科学 PPD の依頼による「進行性 HER2 陽性胆道癌に対する zanidatamab の非盲検、無作為化試験」
 - 4月 9日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月21日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月7日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』の削除》
- (66) (受付番号: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**」
 - 4月 3日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
 - 4月 2日 報告《保険期間の更新について》

- (67) (受付番号: 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」
 - 4月11日審議(安全性情報)《措置報告等》
 - 4月25日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月9日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
 - 4月24日 迅速審査(実施計画変更)《目標とする症例数を『5症例』に契約変更》
- (68) (受付番号: A-2024-469) 日本イーライリリー株式会社の依頼による「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」
 - 4月22日審議(安全性情報)《重篤》
 - 4月22日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』の追加、『1名』の削除》
- (69) (受付番号: A-2024-470) (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の依頼による「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」
 - 4月 8日 審議(本院有害事象)《第1報 2025年4月8日発現》
 - 4月9日審議(本院有害事象)《第2報 2025年4月8日発現》
 - 4月18日 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書(本体)(プレスクリーニング)(妊娠)、治験参加カードを改訂、 治験責任医師『金田 倫子』を『近藤英司』に変更、治験分担医師・治験協力者リ ストの更新》
 - 4月18日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (7 ○) (受付番号: A-2024-471) MSD 株式会社の依頼による「HR+/HER2-転移性乳癌における MK-2870 の単剤又はペムブロリズマブとの併用の第Ⅲ相試験」
 - 4月7日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月24日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月17日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『4名』の追加、『3名』の削除》
- (71) (受付番号: A-2024-472) MSD 株式会社の依頼による「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+ペムブ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」
 - 4月 7日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月24日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月17日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『4名』の追加、『3名』の削除》
- (72) (受付番号: A-2024-473) シンバイオ製薬株式会社の依頼による「再発又は難治性のリンパ腫患者を対象とした Brincidofovir 静脈内投与の安全性、忍容性、薬物動態及び予備的な有効性、並びに第 II 相推奨用量を用いて再発 又は難治性の節外性 NK/T 細胞リンパ腫患者を対象とした Brincidofovir 静脈内投与の安全性及び有効性を評価す る多施設国際共同、非盲検、第 Ib/II 相臨床試験」
 - 4月23日 審議(実施計画変更) 《治験実施計画書 英/日、説明文書・同意文書:本体 女性患者が妊娠した場合の 追跡調査を改訂》
 - 4月23日審議(安全性情報)《重篤》
 - 4月3日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (73) (受付番号: A-2024-474) 日本イーライリリー株式会社の依頼による「LY3041658(Eltrekibart)の第 II 相試験」 4月10日 審議(安全性情報)《重篤》
- (74) (受付番号: A-2024-475) アストラゼネカ株式会社の依頼による「第Ⅰb/Ⅲ相試験」

- 4月11日審議(安全性情報)《措置報告》
- 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《『1名』の削除》
- 4月30日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『3名』の追加》
- (75) (受付番号: A-2024-476) 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による「全身療法を必要とする成人の潰瘍型壊疽性膿皮症 (PG) 患者を対象として,スペソリマブ (BI 655130) の安全性及び有効性を評価する多施設共同,ランダム化,プラセボ対照,二重盲検,並行群間比較試験」
 - 4月25日審議(安全性情報)《措置報告等》
 - 3月31日 迅速審査(実施計画変更)《目標とする症例数について契約変更》
- (76) (受付番号: 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」
 - 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』の追加、『2名』の削除》
- (77) (受付番号: A-2024-478) (治験国内管理人) Fortrea Japan 株式会社の依頼による「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)」
 - 4月17日審議(安全性情報)《重篤》
- (78) (受付番号: A-2024-479) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「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」
 - 4月24日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月25日報告《治験実施計画書別冊の改訂について》
- (79) (受付番号: A-2024-480) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「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」
 - 4月24日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月25日報告《治験実施計画書別冊の改訂について》
- (80) (受付番号: A-2024-481) **持田製薬株式会社の依頼による「dMD-002 検証的治験」**
 - 4月25日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の追加》
 - 4月24日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
- (81) (受付番号: A-2025-482) Swedish Orphan Biovitrum Japan 株式会社の依頼による「骨髄線維症患者を対象とした SB1518の第 III 相試験」
 - 4月23日 審議(実施計画変更)《服薬日誌(医師選択治療群)を改訂、レター:「契約締結者の変更に関するお知らせ」を作成》
 - 4月14日審議(安全性情報)《年次報告等》
 - 4月23日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (82) (受付番号: A-2025-483) (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の依頼による「中等度又は 高度の肝線維化が認められる NASH/MASH 肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有用性を検証する 試験」
 - 4月23日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(83) (受付番号: A-2025-484) (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の依頼による「NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有用性を検証する試験」

4月23日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(84) (受付番号: A-2025-485) 第一三共株式会社の依頼による「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 Cancer

HER2 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 |

4月25日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

4月9日迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》

(85) (受付番号: A-2025-486) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「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」

4月22日 審議(実施計画変更)《治験薬概要書:添付文書を改訂、保険期間を更新》

(86) (受付番号: A-2025-487) 東和薬品株式会社の依頼による「PSEN1 (Presentilin1) 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)」

5月 1日 審議(実施計画変更)《治験実施計画書、治験実施計画書 別紙、説明文書・同意文書を改訂》

【審議結果】

• 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。

• 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。

· 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) (受付番号: F-2023-019) 片山鑑の依頼による「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」

5月7日審議(安全性情報)《重篤》

- 4月 4日 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』の削除》
- (2) (受付番号: F-2024-020) 豊田秀実の依頼による「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」
 - 4月7日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

- 4月25日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 4月25日 審議(モニタリング報告)《2025年4月16日実施のモニタリング報告書(症例)》
- 4月30日報告《治験実施計画書別紙の改訂について》

【審議結果】

• 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。

• 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。

・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) (受付番号: B-2022-046) アッヴィ合同会社の依頼による「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」
 - 4月 1日 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 4月15日審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - (2) (受付番号: B-2022-047) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による「乾癬患者を対象とした BMS-986165 の製造販売後臨床試験」
 - 4月 1日 審議(本院有害事象) 《第1報 2024年12月17日発現》
 - 4月24日審議(安全性情報)《重篤》
 - 4月23日 迅速審査(実施計画変更)《治験実施計画書 別紙を改訂、レター:「実施体制変更に関するお知らせ」 英/日を作成、開発業務受託機関の業務委託一部変更について契約変更》
 - (3) (受付番号: B-2022-049) バイエル薬品株式会社の依頼による「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!
 - 4月 4日 報告《治験実施計画書 別紙の改訂について》
 - (4) (受付番号 B-2024-052) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による「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」
 - 4月10日審議(本院有害事象)《第3報 2025年2月27日発現》
 - 4月25日審議(本院有害事象)《第1報 2025年4月21日発現》

【審議結果】

• 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。

• 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。

• 本院有害事象

製造販売後臨床試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。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。]