

大阪公立大学医学部附属病院

令和 7 年 1 月 治験審査委員会議事録概要

【開催日時】 令和 7 年 1 月 22 日（水）午後 5 時 00 分～午後 5 時 40 分

【開催場所】 臨床研究・イノベーション推進センター 会議室

【出席者】 川口委員長、内田副委員長、富田、庄司、中前、中村、一ノ瀬、
福井、鈴木、八木、上甲、伊佐、諫山の各委員（左記委員 6 名は WEB 参加）

【欠席者】 なし

【事務局】 信田、下村、清水、山根、中山、竹中、野間、増田

（敬称略）

1 治験の新規案件等について

新規治験：3 件（再審査・0 件）

上記 3 件については、別紙議事要旨に記載。

2 令和 6 年 12 月 IRB における質問事項・令和 7 年 1 月 IRB 治験の案件について

（1）令和 6 年 12 月 IRB における質問事項について

治験審査委員長より新規治験 3 件の質問内容の対応について報告があった。

（2）安全性情報等について

治験依頼者より報告された安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。院内で発生した重篤な有害事象 20 件であった。

詳細は別紙に記載。

（3）一部変更について

一部変更 56 件

詳細は別紙に記載。

（4）継続審査について

継続 9 件

詳細は別紙に記載。

（5）その他の審議事項について

・3 件のモニタリング報告書について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

詳細は別紙に記載。

(6) 治験終了報告について

- ・ 1 件の治験終了（中止）報告書が提出された。

(7) その他の報告について

- ・ 2 件の治験・製造販売後臨床試験実施症例数確定報告書が提出された。
- ・ 4 件の開発の中止等に関する報告書が提出された。

令和7年1月 治験審査委員会

IRB開催日: 2025/01/22

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 新規	進行HER2発現胆道癌を対象にT-DXd+rilvegostomigと標準治療を比較する第III相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認
議題2 薬品 新規	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140+R-CHPとR-CHOPの比較	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認
議題3 薬品 新規	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	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 安全性	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の長期安全性及び有効性を評価する第III相多施設共同非盲検継続投与試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 23日付書式16写)	承認
議題2 薬品 安全性	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 12日付書式16写) (西暦 2024年 12月 19日付書式16写) (西暦 2024年 12月 26日付書式16写)	承認
議題3 薬品 安全性	M14-431 試験又はM14-433 試験を完了したクローン病患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) 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維持療法及び長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 23日付書式16写)	承認
議題4 薬品 安全性	エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象としたE7080, MK-3475の第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2025年 1月 7日付書式16写)	承認
議題5 薬品 安全性	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REGN2810の第1相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 12日付書式16写) (西暦 2024年 12月 26日付書式16写)	承認
議題6 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMED14736の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 11日付書式16写)	承認
議題7 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 13日付書式16写)	承認
議題8 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2025年 1月 7日付書式16写)	承認
議題9 薬品 安全性	エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病を対象としたBAN2401の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 18日付書式16写)	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 安全性	職業関連性胆道癌を対象としたニボルマブの第II相試験（医師主導治験）	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 20日付書式16写）	承認
議題11 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2025年 1月 6日付書式16写）	承認
議題12 再生医療 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による被験者の長期追跡調査	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 17日付書式16写）（西暦 2024年 12月 26日付書式16写）	承認
議題13 薬品 安全性	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第III相試験 ④	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 23日付書式16写）	承認
議題14 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 23日付書式16写）	承認
議題15 再生医療 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 12日付書式16写）	承認
議題16 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 19日付書式16写）	承認
議題17 薬品 安全性	アレク シオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植（HSCT）後に血栓性微小血管症（TMA）を呈する患者を対象としたラブリズマブの第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 25日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2024年 12月 24日付書式12写）	承認
議題18 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 13日付書式16写）（西暦 2024年 12月 20日付書式16写）	承認

令和7年1月 治験審査委員会

IRB開催日: 2025/01/22

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 20日付書式16写)	承認
議題20 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたCC-220 の第 1b/2a 相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 18日付書式16写)	承認
議題21 薬品 安全性	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄線維症を対象としたABBV-744, Navitoclaxの第1b相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 20日付書式16写) (西暦 2024年 12月 23日付書式16写)	承認
議題22 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 19日付書式16写)	承認
議題23 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2025年 1月 7日付書式16写)	承認
議題24 薬品 安全性	中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象に、ベドリズムブ静注製剤を4週ごと (Q4W) に投与する第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 18日付書式16写) (西暦 2024年 12月 25日付書式16写) (西暦 2025年 1月 7日付書式16写)	承認
議題25 再生医療 安全性	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 13日付書式16写) (西暦 2025年 1月 6日付書式16写)	承認
議題26 薬品 安全性	PRAヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人成人副甲状腺機能低下症患者を対象としたTransCon PTH (ACP-014) の第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 23日付書式16写) (西暦 2025年 1月 6日付書式16写)	承認
議題27 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 16日付書式16写)	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 安全性	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による膀胱がんを対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及びenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 11日付書式16写）（西暦 2024年 12月 25日付書式16写）	承認
議題29 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 13日付書式16写）	承認
議題30 薬品 安全性	フィラデルフィア染色体陰性B 前駆細胞性急性リンパ芽球性白血病と新規に診断された高齢成人を対象とした、ブリナツモマブと低強度化学療法 of 交互投与と標準治療化学療法を比較する安全性確認導入期を伴うランダム化比較試験（Golden Gate Study）	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 20日付書式16写）	承認
議題31 薬品 安全性	CSLベリング株式会社の依頼による造血細胞移植患者を対象とした移植片対宿主病の予防におけるα1-アンチトリプシンの第2/3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 17日付書式16写）（西暦 2025年 1月 6日付書式16写）	承認
議題32 薬品 安全性	A Phase 3 Open-Label, Randomized, Controlled, Global Study of Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) Versus Docetaxel in Subjects with Previously Treated c-Met Overexpressing, EGFR Wildtype, Locally Advanced/Metastatic Non-Squamous Non-Small Cell Lung Cancer 治療歴を有するc-Met 過剰発現, EGFR 野生型, 局所進行性/ 転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象として, Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) とドセタキセルを比較する第III 相, 非盲検, 無作為化, 比較対照, 国際共同試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 23日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2024年 12月 28日付書式12写）（西暦 2024年 12月 31日付書式12写）	承認
議題33 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたABL001の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 12日付書式16写）	承認
議題34 薬品 安全性	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B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 12日付書式16写）（西暦 2024年 12月 26日付書式16写）	承認
議題35 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による化膿性汗腺炎を対象としたセクキヌマブの第Ⅲ相継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 12日付書式16写）	承認
議題36 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 24日付書式16写）	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼によるポリープ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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2025年 1月 8日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2024年 12月 20日付書式13写）、（西暦 2024年 12月 24日付書式13写）、（西暦 2024年 12月 31日付書式13写）	承認
議題38 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 12日付書式16写）（西暦 2024年 12月 23日付書式16写）	承認
議題39 薬品 安全性	A Phase 3 Global, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス (ATTR CM) 患者を対象にION-682884の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、第III相、国際共同試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 26日付書式16写）	承認
議題40 薬品 安全性	全身性強皮症患者を対象としたNPC-12Kの安全性、忍容性及び有効性を検討する多施設共同第I/II相医師主導治験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 18日付書式16写）	承認
議題41 薬品 安全性	大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピプラゾール週1回製剤（QW製剤）の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 18日付書式16写）	承認
議題42 薬品 安全性	他のLUSPATERCEPT（ACE-536）臨床試験への参加歴を有する被験者を対象とした、長期安全性を評価する第3B相非盲検単群継続試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 16日付書式16写）（西暦 2025年 1月 7日付書式16写）	承認
議題43 薬品 安全性	IPSS-Rのリスク分類がLow又はIntermediateのMDS患者を対象に経口アザシチジン（Oral-Aza、ONUREG）及びBSCの併用療法とプラセボ及びBSCの併用療法の有効性及び安全性を比較する第2/3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 13日付書式16写）	承認
議題44 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 6日付書式16写）（西暦 2024年 12月 20日付書式16写）	承認
議題45 薬品 安全性	（治験国内管理人）IQVIAサービシーズジャパン株式会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤（GWP42003-P）の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 17日付書式16写）	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題46 薬品 安全性	抗CD38 モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1～3 ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab 単剤療法と、ボマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン (PVd) 又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン (Kd) 併用療法を比較する第3相ランダム化試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 24 日付書式16写)	承認
議題47 薬品 安全性	アルツハイマー病による軽度認知障害又はアルツハイマー病による軽度認知症患者を対象にBIIB080の有効性、安全性及び忍容性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 19 日付書式16写)	承認
議題48 薬品 安全性	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 18 日付書式16写) (西暦 2025年 1月 6日付書式16写)	承認
議題49 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2025年 1月 6日 付書式16写)	承認
議題50 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986165の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 13 日付書式16写)	承認
議題51 薬品 安全性	A Phase III, Randomised, Double-blind, Placebo-controlled, Multicentre, International Study of Durvalumab plus Domvanalimab (AB154) in Participants with Locally Advanced (Stage III), Unresectable Non-small Cell Lung Cancer Whose Disease has not Progressed Following Definitive Platinum-based Concurrent Chemoradiation Therapy (PACIFIC-8) 白金製剤を含む根治的同時化学放射線療法の施行後に病勢進行が認められていない局所進行切除不能非小細胞肺癌 (Ⅲ期) 患者を対象として、デュルバルマブ+Domvanalimab (AB154) を投与する第Ⅲ相ランダム化二重盲検プラセボ対照国際多施設共同試験 (PACIFIC-8)	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 26 日付書式16写)	承認
議題52 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 12 日付書式16写) (西暦 2024年 12月 25日付書式16 写)	承認
議題53 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-120 (フチバチニブ) の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 20 日付書式16写) (西暦 2025年 1月 6日付書式16写)	承認
議題54 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ (LY3009104) の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 24 日付書式16写)	承認

令和7年1月 治験審査委員会

IRB開催日: 2025/01/22

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題55 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による、多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ (PF-06863135) の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 26日付書式16写)	承認
議題56 薬品 安全性	肝硬変前の非アルコール性脂肪肝炎 (nonalcoholic steatohepatitis: NASH) 成人を対象にMK-6024を投与した際の有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 26日付書式16写)	承認
議題57 薬品 安全性	HCV・HBV 又はNASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビピントの多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験 (第Ⅱ相)	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 24日付書式16写)	承認
議題58 薬品 安全性	自ら治験を実施する者による筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475 (ペムプロリズマブ) の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 19日付書式16写) (西暦 2024年 12月 24日付書式16写) (西暦 2025年 1月 6日付書式16写) (西暦 2025年 1月 6日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦 2025年 1月 7日付書式12写)、(西暦 2025年 1月 9日付書式12写)	承認
議題59 薬品 安全性	尿素サイクル異常症患者を対象としたHPN-100の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 16日付書式16写) (西暦 2024年 12月 20日付書式16写) (西暦 2025年 1月 6日付書式16写)	承認
議題60 薬品 安全性	中等症から重症の甲状腺眼症患者を対象としたサトラリズマブの有効性、安全性、薬物動態及び薬力学を評価する第Ⅲ相ランダム化二重遮蔽プラセボ対照多施設共同試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 17日付書式16写)	承認
議題61 薬品 安全性	急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第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、並行群間、プラセボ対照試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 24日付書式16写)	承認
議題62 薬品 安全性	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象としたSacituzumab Govitecan の第 1/2 相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 23日付書式16写)	承認
議題63 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦 2024年 12月 13日付書式16写) (西暦 2024年 12月 20日付書式16写) (西暦 2024年 12月 25日付書式16写) (西暦 2025年 1月 6日付書式16写)	承認

令和7年1月 治験審査委員会

IRB開催日: 2025/01/22

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題64 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 23日付書式16写）	承認
議題65 薬品 安全性	Survodutideが肥満症を有する日本人に有用かどうかを検証する試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 16日付書式16写）	承認
議題66 薬品 安全性	IgA腎症を有する被験者を対象としたAtacicept試験（ORIGIN及びORIGIN 3）	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 13日付書式16写）	承認
議題67 薬品 安全性	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 24日付書式16写）	承認
議題68 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたzimberelimabとdomvanalimabの第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 12日付書式16写）（西暦 2024年 12月 18日付書式16写）（西暦 2024年 12月 25日付書式16写）	承認
議題69 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 17日付書式16写）	承認
議題70 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 13日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2024年 12月 22日付書式12写）（西暦 2024年 12月 23日付書式12写）（西暦 2024年 12月 26日付書式12写）（西暦 2025年 1月 4日付書式12写）（西暦 2025年 1月 4日付書式12写）、（西暦 2025年 1月 6日付書式12写）（西暦 2025年 1月 6日付書式12写）、（西暦 2025年 1月 6日付書式12写）	保留
議題71 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社の依頼によるCD123陽性造血器腫瘍を対象としたAZD9829の試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 11日付書式16写）	承認
議題72 再生医療 安全性	住友ファーマ株式会社の依頼によるHLCR011の網膜色素上皮裂孔を有する患者を対象とした第I/II相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 19日付書式16写）	承認

令和7年1月 治験審査委員会

IRB開催日: 2025/01/22

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題73 薬品 安全性	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社（治験国内管理人）の依頼による活動性甲状腺眼症（TED）患者を対象とした batoclimab の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 19日付書式16写）（西暦 2024年 12月 27日付書式16写）	承認
議題74 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした Mezigdomide の第3相試験: SUCCESSOR-2	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 13日付書式16写）	承認
議題75 薬品 安全性	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病を対象とした Axatilimab の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 19日付書式16写）	承認
議題76 薬品 安全性	（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難治性慢性咳嗽患者を対象とした BLU-5937 の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 23日付書式16写）	承認
議題77 薬品 安全性	An Open-Label Extension Study to Assess the Long-Term Safety of Eplontersen (ION-682884) in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR-CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス（ATTR-CM）患者を対象に Eplontersen（ION-682884）の長期安全性を評価する、非盲検継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 26日付書式16写）	承認
議題78 薬品 安全性	自家幹細胞移植に非適応又は初回治療として自家幹細胞移植を予定していない未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした teclistamab とグラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用（Tec-DR）並びに talquetamab とグラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用（Tal-DR）と、グラツムマブ皮下投与製剤、レナリドミド及びデキサメタゾンの併用（DRd）を比較する第3 相ランダム化試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 24日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2024年 12月 19日付書式12写）（西暦 2024年 12月 27日付書式12写）	承認
議題79 薬品 安全性	IgG4関連疾患患者を対象とした オベキセリマブ の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 13日付書式16写）（西暦 2024年 12月 23日付書式16写）	承認
議題80 薬品 安全性	ステロイド治療抵抗性水疱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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 23日付書式16写）	承認
議題81 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にした BMS-986369 の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 13日付書式16写）（西暦 2025年 1月 6日付書式16写）	承認

令和7年1月 治験審査委員会

IRB開催日: 2025/01/22

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題82 薬品 安全性	慢性及び／又は亜急性皮膚エリテマトーデスを有する成人を対象に、アニフロルマブの有効性及び安全性を検討する2ステージ第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 26日付書式16写）	承認
議題83 薬品 安全性	中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象としたR07082859（Glofitamab）の第III相試験	重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2024年 12月 23日付書式12写）（西暦 2024年 12月 30日付書式12写）	承認
議題84 薬品 安全性	MASH に伴う代償性肝硬変を有する成人を対象としたMK-6024の前期第II相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 26日付書式16写）	承認
議題85 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ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VAY736の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 26日付書式16写）	承認
議題86 薬品 安全性	A Phase 3 Multicenter, Randomized, Double-Blind Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Lutikizumab in Adult and Adolescent Subjects with Moderate to Severe Hidradenitis Suppurativa 中等症から重症の成人及び青年の化膿性汗腺炎患者を対象としたlutikizumab 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	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 10日付書式16写）（西暦 2024年 12月 24日付書式16写）	承認
議題87 薬品 安全性	A study to assess toripalimab alone or in combination with tificemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）患者におけるToripalimab単剤療法またはToripalimab+Tificemalimab併用療法を用いた地固め療法の評価	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 19日付書式16写）（西暦 2024年 12月 25日付書式16写）	承認
議題88 薬品 安全性	Safety, efficacy, and PK of treosulfan in adult Japanese participants with haematological malignancies 造血器腫瘍を有する日本人成人患者におけるtreosulfanの安全性、有効性及び薬物動態	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 11日付書式16写）	承認
議題89 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-1084の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 27日付書式16写）	承認
議題90 薬品 安全性	（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未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象としたSonrotoclax（BGB-11417）とZanubrutinib（BGB-3111）の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 23日付書式16写）	承認

令和7年1月 治験審査委員会

IRB開催日: 2025/01/22

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題91 再生医療 安全性	ICONクリニカルリサーチ合同会社（治験国内管理人）の依頼による製品規格外アキシカブタゲン シロルユーセル（KTE-C19）の患者治療のための拡大アクセス試験（第Ⅲb相）	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 24日付書式16写）	承認
議題92 薬品 安全性	慢性副甲状腺機能低下症患者を対象に副甲状腺ホルモン受容体作動薬である eneboparatide（AZP-3601）の有効性及び安全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第3相試験（CALYPSO）	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 16日付書式16写）（西暦 2024年 12月 23日付書式16写）（西暦 2025年 1月 6日付書式16写）	承認
議題93 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870およびプラチナ製剤を含む2剤の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2024年 12月 18日付書式16写）（西暦 2025年 1月 6日付書式16写）	承認
議題94 薬品 安全性	早期アルツハイマー病患者を対象とした E2814の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦 2025年 1月 7日付書式16写）（西暦 2025年 1月 7日付書式16写）	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 一部変更	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	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題2 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による尿路上皮癌を対象とした第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題3 薬品 一部変更	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	保険契約証明書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題4 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	同意説明文書、治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題5 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験実施計画書別紙の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題6 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題7 薬品 一部変更	エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題8 薬品 一部変更	職業関連性胆道癌を対象としたニボルマブの第Ⅱ相試験（医師主導治験）	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題9 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題11 薬品 一部変更	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験（医師主導治験）	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題12 薬品 一部変更	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	治験参加者に対する補償措置の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題13 再生医療 一部変更	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	プロトコル付録の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題14 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題15 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	プロトコル別紙の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題16 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	同意説明文書、治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題17 薬品 一部変更	中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象に、ベドリズマブ静注製剤を4週ごと（Q4W）に投与する第3相試験	治験実施計画書別紙の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題18 薬品 一部変更	シスプラチン適応の 筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象とした術前補助化学療法（EV＋ベムプロリズマブ）と術前補助化学療法の比較	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 一部変更	シスプラチン適応の 筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象とした周術期のEV+ペムプロリズマブと術前補助化学療法の比較	治験実施計画書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題20 薬品 一部変更	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による膀胱がんを対象としたデュルバルマブ、トレメリマブ及びenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	科学的知見文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題21 薬品 一部変更	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	治験実施計画書Administrative letterの変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題22 薬品 一部変更	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	レターに関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題23 薬品 一部変更	大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピプラゾール週1回製剤 (QW製剤) の第Ⅲ相試験	試験実施期間延長に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題24 薬品 一部変更	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	治験ニュースレターに関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題25 薬品 一部変更	抗CD38 モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1～3 ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab 単剤療法と、ボマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン (PvD) 又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン (Kd) 併用療法を比較する第3相ランダム化試験	治験実施計画書、概要書、同意説明文書、治験実施計画書別冊、同意撤回書、体温日誌の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題26 薬品 一部変更	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式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	治験実施計画書補遺の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題27 薬品 一部変更	自ら治験を実施する者による筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475 (ペムプロリズマブ) の第Ⅱ相試験	治験薬概要書、同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 一部変更	12歳～80歳の好酸球性食道炎被験者を対象としたテゼベルマブによる症状及び食道組織の変化をプラセボとの比較により検討する試験	被験者への支払いに関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題29 薬品 一部変更	アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494 (Upadacitinib) の二重盲検試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題30 薬品 一部変更	新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象としたKHK4951の有効性及び安全性を評価する第II相臨床試験	同意説明文書・治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題31 薬品 一部変更	糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたKHK4951の有効性及び安全性を評価する第II相臨床試験	概要書・同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題32 薬品 一部変更	Survodutideが肥満症を有する日本人に有用かどうかを検証する試験	使用説明書（皮下注射）、治験薬使用説明書メモ、ニュースレターの変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題33 薬品 一部変更	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたzimberelimabとdomvanalimabの第3相試験	プロトコル・概要書・同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題34 薬品 一部変更	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	被験者募集に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題35 薬品 一部変更	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	同意文書・説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題36 薬品 一部変更	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verekitug (UPB-101) の第II相試験	プロトコル・同意説明文書・ポスター、被験者募集に関する資料、賠償責任保険契約付保証明書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 再生医療 一部変更	住友ファーマ株式会社の依頼による HLCR011の網膜色素上皮裂孔を有する患者 を対象とした第I/II相試験	治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、治験参加カード、調整投与液調整手順の変更、Thank youレターについて、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題38 医療機器 一部変更	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	治験機器のバージョンアップに関するお知らせの変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題39 薬品 一部変更	免疫グロブリンA腎症（IgA腎症）を対象 としたラブリズマブの第3相試験	治験実施計画書、治験実施計画書国内追加事項、治験実施計画書国内追加事項別紙、同意説明文書、治験参加カード、被験者への支払いに関する資料の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題40 薬品 一部変更	Uncommon EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞 肺癌患者を対象としたアフアチニブ投与 における DFP-14323 を併用した際の有効 性を検証する臨床第 III 相試験	服薬日誌の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題41 薬品 一部変更	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会 社（治験国内管理人）の依頼による活動 性甲状腺眼症（TED）患者を対象とした batoclimabの第III相試験	プロトコール・同意説明文書・概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題42 薬品 一部変更	増悪歴を有する慢性閉塞性肺疾患患者を 対象としたトゾラキマブの長期有効性及 び安全性試験	治験についての最新情報(Unblinding Communication Card) の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題43 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会 社の依頼による再発又は難治性多発性骨 髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3 相試験：SUCCESSOR-2	治験実施計画書に対するレターに関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題44 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会 社の依頼による早期アルツハイマー病患 者を対象とした抗MTBR-タウモノクローナ ル抗体の第2相試験	治験薬概要書補遺に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題45 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会 社の依頼による未治療の高リスク大細胞 型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS- 986369の第3相試験	SmPC（Rituximab）の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題46 薬品 一部変更	慢性及び／又は亜急性皮膚エリテマトーデスを有する成人を対象に、アニフロルマブの有効性及び安全性を検討する2ステージ第III相試験	同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題47 薬品 一部変更	中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象としたR07082859 (Glofitamab) の第III相試験	治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、治験参加カードの変更、レターに関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題48 薬品 一部変更	MASH に伴う代償性肝硬変を有する成人を対象としたMK-6024の前期第II相試験	Protocol Clarification Letterの変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題49 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-1084の第III相試験	治験実施計画書、治験実施計画書別紙、Protocol Clarification Letter、同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題50 薬品 一部変更	PD-L1 が高発現している (TC>50%) アクシオナブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXdとRilvegostomig の併用療法又はRilvegostomig 単剤療法をベムプロリズマブ単剤療法と比較する第III相試験	同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題51 薬品 一部変更	旭化成ファーマ株式会社の依頼によるAK1910の第I相試験	プロトコル・同意説明文書・治験参加カードの変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題52 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870およびプラチナ製剤を含む2剤の第III相試験	治験薬概要書、同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題53 薬品 一部変更	アスホターゼ アルファによる治療歴のない青年 (12歳以上18歳未満) 及び成人の低ホスファターゼ症患者を対象にALXN1850 (遺伝子組換えアルカリホスファターゼ) を皮下投与したとき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、多施設共同試験	治験実施計画書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題54 薬品 一部変更	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慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象としたAxatilimabの第III相試験	被験者への支払いに関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題55 薬品 一部変更	早期アルツハイマー病患者を対象とした E2814の第Ⅱ相試験	添付文書、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料)の変更、臨床評価指標資料等の追加に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題56 薬品 一部変更	ATX101の第Ⅰ/Ⅱ相臨床薬理試験	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和7年1月 治験審査委員会

IRB開催日: 2025/01/22

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 継続審査	エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象としたE7080, MK-3475の第3相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題2 薬品 継続審査	中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブ ベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第III相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題3 薬品 継続審査	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	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題4 薬品 継続審査	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたCC-220 の第 1b/2a 相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題5 薬品 継続審査	A Phase 3 Open-Label, Randomized, Controlled, Global Study of Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) Versus Docetaxel in Subjects with Previously Treated c-Met Overexpressing, EGFR Wildtype, Locally Advanced/Metastatic Non-Squamous Non-Small Cell Lung Cancer 治療歴を有するc-Met 過剰発現, EGFR 野生型, 局所進行性/ 転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象として, Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) とドセタキセルを比較する第III 相, 非盲検, 無作為化, 比較対照, 国際共同試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題6 薬品 継続審査	好酸球性胃腸炎患者を対象としたCC-93538の第3相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題7 薬品 継続審査	抗CD38 モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1〜3 ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に, teclistamab 単剤療法と, ポマリドミド, ボルテソミブ及びデキサメタゾン (PvD) 又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン (Kd) 併用療法を比較する第3相ランダム化試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題8 薬品 継続審査	アルツハイマー病による軽度認知障害又はアルツハイマー病による軽度認知症患者を対象にBIIB080の有効性、安全性及び忍容性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題9 薬品 継続審査	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたzimberelimabとdomvanalimabの第3相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認

令和7年1月 治験審査委員会

IRB開催日: 2025/01/22

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 その他	慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時のTM5614の有効性を検証する第Ⅲ相試験	モニタリング報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題2 薬品 その他	全身性強皮症患者を対象としたNPC-12Kの安全性、忍容性及び有効性を検討する多施設共同第Ⅰ/Ⅱ相医師主導治験	モニタリング報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題3 薬品 その他	自ら治験を実施する者による筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475（ペムブロリズマブ）の第Ⅱ相試験	モニタリング報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認