# 令和7年度第7回治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2025年10月20日(月)14:00~14:20	
開催場所	管理棟3階大会議室	
出席委員	森岡 浩一、中本 安成、松木 悠佳、諏訪 万恵、上谷 幸男、小椋 宗一郎、鈴木 一博、浅井 竜哉、藤岡 徹、木元 久、小池 麻里子、宇野 美雪	
欠席委員	寺田 直樹	
審議状況	委員12名(女性委員4名含む)の出席で、定足数を充たしていることを確認した。 松岡キャンパス外の委員はリモート参加を可能とし、藤岡委員、小池委員、浅井委員、木元委員、小椋委員はZoom(最新版)を利用したWeb会議形式で出席した。 機密情報を取り扱うため、Webで出席した委員は個室より個人のPCから出席してもらい、公共の場や情報漏洩の恐れのある場所からの出席を禁止した。 審議開始から終了まで接続に常時問題なく、適時的確な意見表明が互いにできる状態にてすべての審議及び報告を行った。これにより、本委員会は対面会合と同等に充分な審議を行うことが出来た。 前回の議事概要(案)について、原案どおり了承された。 治験医師による説明があった試験においては、説明者が退出した後に審議した。また、全ての審議の判定において、全員一致であった。	

# 審議事項(治験)

No	整理番号	治験課題名	審議事項	審査結果
1	2025015	大塚製薬の依頼による児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅱ/ Ⅲ相試験	治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。	承認
2	2025016	大塚製薬の依頼による児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅲ相長期投与試験	治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。	承認
3	2021007	日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
4	2021009	アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナッモマブの第Ⅲ相試験	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
5	2021011	11.00 H C 113. C C 113. C C 113. C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	治験薬概要書の改訂に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認

No	整理番号	治験課題名	審議事項	審査結果
6	2021014	住友ファーマ株式会社の依頼による急性白血病及びその他特定の造血器腫瘍を対象とした Enzomenib(DSP-5336)の第1/2相試験	当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験実施計画書分冊の改訂(治験期間延長)に伴い、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認
7	2022006	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 ダビロリズマブ ペゴルの有 効性及び安全性を評価する、無作為化、ブラセボ対照試験	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
8	2022011	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	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
9	2022014	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	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
10	2023001	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非ホジキンリンパ腫患者を対象とした第1b/2相試験	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認
11	2023004	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パルサクリシブ (INCB050465)を継続投与する第II.相試験	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認
12	2023005	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	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
13	2023006	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマト―デス患者を対象としたBIIB059の第II./III.相試験	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
14	2023008	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	治験分担医師の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認

No	整理番号	治験課題名	審議事項	審査結果
15	2023009	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	治験分担医師の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
16	2023010	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	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
17	2023011	(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	治験実施計画書、治験実施計画書に対する補遺の改訂及び治験分担医師の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認
18	2024001	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるAMG451の第II相試験	治験分担医師の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認
19	2024002	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)の依頼による重症 好酸球性喘息患者を対象としたDexpramipexoleの有効性、安全性及び耐容性 を評価する第皿相臨床試験		承認
20	2024003	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特発性肺線維症患者 及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験	症例報告書の見本の改訂及び治験分担医師の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認
21	2024004	アッヴィ合同会社の依頼による未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタマブ + R <sup>2</sup> 療法 の併用療法と免疫化学療法の比較試験	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認
22	2024005	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	治験参加カードの改訂に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認
23	2024006		治験分担医師の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
24	2024007	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特発性肺線維症(IPF) 患者を対象にBI 1819479が肺機能を改善するかどうかを検討する試験	治験分担医師の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認

No	整理番号	治験課題名	審議事項	審査結果
25	2024008	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性白血病患者を対象としたmenin- KMT2A(MLL1)阻害薬JNJ-75276617の first-in-human試験	同意説明文書、被験者への支払いに関する資料の改訂に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認
26	2024009	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を対象としたAxatilimabの第III.相試験	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
27	2024013	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レブリキズマブ(LY3650150)の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
28	2024014	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 Axicabtagene Ciloleucelを用いた患者治療のための拡大アクセス試験(EAP)	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
29	2024017	アッヴィ合同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Etentamigの第皿相試験	治験実施計画書、同意説明文書の改訂に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認
30	2025001	中外製薬株式会社の依頼による非増殖糖尿病網膜症患者を対象としたファリシマブの第III相試験	治験実施計画書の改訂に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認
31	2025004		服薬日誌の改訂に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。	承認
32	2025006	アストラゼネカ株式会社の依頼による血液腫瘍の被験者を対象とするIRAK4阻害剤AZD2962の第I/II相試験	被験者への支払いに関する資料の改訂に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
33	2025007	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたlitifilimab (BIIB059)の第Ⅲ相長期継続試験	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
34	2025009	MSD株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたEYE103の第 II 相/第Ⅲ相試験	パートナー妊娠の同意説明文書の追加に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
<u> </u>	L		<u> </u>	L

No	整理番号	治験課題名	審議事項	審査結果
35		東和薬品株式会社の依頼による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)	安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認
36			モニタリング報告書について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認

### 審議事項(製造販売後調査)

		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		
No	整理番号	調査課題名	審議事項	審査結果
1	2025510	中外製薬株式会社の依頼によるロズリートレク®カプセル 一般使用成績調査 (全例調査)- NTRK融合遺伝子陽性の進行・再発の固形癌 -	製造販売後調査実施の妥当性について審議した。	承認
2	2025512	ビーワン・メディシンズ合同会社の依頼によるブルキンザカプセル80mg特定使用成績調査<慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)>	製造販売後調査実施の妥当性について審議した。	承認
3	2020529	エフピー株式会社の依頼によるエフピー®OD錠2.5特定使用成績調査(高齢者使用)	製造販売後調査を引き続き実施する事の妥当性について審議した。	承認
4	2023505	大正製薬株式会社の依頼によるナノゾラ® 皮下注30mgシリンジ ナノゾラ® 皮下注30mgオートインジェクター特定使用成績調査	製造販売後調査を引き続き実施する事の妥当性について審議した。	承認
5	2024509	バイエル薬品株式会社の依頼によるアイリーア硝子体内注射40mg/mL アイリーア硝子体内注射用キット40mg/mL 一般使用成績調査 - 血管新生緑内障(NVG) -	製造販売後調査を引き続き実施する事の妥当性について審議した。	承認

## 報告事項(治験)

1	No	整理番号	治験課題名	報告事項
	1		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特発性肺線維症又は進行性肺線維症患者を対象にBI1839100が咳嗽を改善させるかどうかを検討する試験	当該治験中止

### 報告事項(製造販売後調査)

No	整理番号	調査課題名	報告事項
1		JCRファーマ株式会社の依頼によテムセルHS注 使用成績調査(全例調査) 血液・腫瘍内科	終了
2	2023502	JCRファーマ株式会社の依頼によテムセルHS注 使用成績調査(全例調査) 小児科	終了