令和7年度第8回治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2025年11月17日(月)14:30~15:00
開催場所	管理棟3階大会議室
出席委員	森岡 浩一、松木 悠佳、諏訪 万恵、津田 真弘、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 中本 安成、寺田 直樹	
審議状況	委員11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	2025017	協和キリン株式会社の依頼によるKK2845の第I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	2019009	JCRファーマ株式会社の依頼によるJR-141 のムコ多糖症 II 型患者を対象とした継続投与試験	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
3	2019018	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活動期の潰瘍性大腸炎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2b/3相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較,多施設共同試験	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
4	2021004	JCRファーマ株式会社の依頼によるムコ多糖症Ⅱ型患者を対象としたイズカーゴの製造販売後臨床試験	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	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

No	整理番号	治験課題名	審議事項	審査結果
6	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
7	2021011	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較する第2 相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	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	2021014	を対象とした Enzomenib(DSP-5336)の第1/2相試験	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
9	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 ダピロリズマブ ペゴルの有 効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	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
10	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
11	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
12	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
13	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
14	2023006	象としたBIIB059の第II./III.相試験	予定症例数の追加に伴い、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。 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
15	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	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	審査約
16	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	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	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	治験実施計画書別紙の改訂に伴い、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
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	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	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
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	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 [®] 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	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	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	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。 既に治験依頼者より治験中止の報告を受けており、治験は継続しない。	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	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
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	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
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	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
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	2024016	日本セルヴィエ株式会社の依頼によるMDS患者を対象としたイボシデニブの第 Ⅲ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
30	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
31	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	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	2025002	ニプロ株式会社の依頼による受傷後6~8週時点でASIA機能障害尺度(AIS)Dの 急性期外傷性脊髄損傷患者に対するヒト自己骨髄間葉系幹細胞の静脈内投 与比較試験	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
33	2025003	ニプロ株式会社の依頼による工程内管理規格及び出荷規格を満たさなかった ステミラック注の外傷性脊髄損傷患者に対する 安全性及び有効性を検証する 試験		承認
34	2025004	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による強力化学療法に非適応の新規に診断されたKMT2A遺伝子再構成又はNPM1遺伝子変異を有する急性骨髄性白血病患者を対象としたブレキシメニブとベネトクラクス及びアザシチジンの併用投与を検討する第3相ランダム化、二重盲検プラセボ対照試験	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
35	2025005	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	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-	} 治験課題名	審議事項	審査結果
36 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
37 2025008	サノフィ株式会社の依頼によるコントロール不十分な鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎 患者を対象としたitepekimab(抗IL-33mAb)の有効性、安全性及び忍容性を評価する第III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。 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
38 2025010	Idorsia Pharmaceuticals Ltd(国内治験依頼者:ヴィアトリス製薬合同会社)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ACT-334441の第3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。	承認
39 2025012	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、標準治療の併用又は非併用下でBI765423を投与したときに肺 機能への効果がみられ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。 た。	承認
40 2020009	廣野靖夫による4型進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第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。	承認
41 2023007	長谷川稔による免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614の プラセボ対照二重盲検第II.相医師主導治験	添付文書の改訂に伴い、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。 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。 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	2025514	丸石製薬株式会社の依頼によるスガマデクス副作用詳細調査	製造販売後調査実施の妥当性について審議した。	承認
2	2024505	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼によるウゴービ®長期使用に関する特定使用成績調査〔市販後安全性調査(PASS)〕	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
3	2024511	アルジェニクスジャパン株式会社の依頼によるウィフガート点滴静注400mg(慢性特発性血小板減少性紫斑病)特定使用成績調査(長期使用/全例調査)	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

N	lo	整理番号	調査課題名	審議事項	審査結果
	4 2		エーザイ株式会社の依頼によるレケンビ®特定使用成績調査 ー早期アルツハイマー病患者に対するARIAに関する調査(全例調査)ー	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)

No	整理番号	治験課題名	報告事項
1		ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較する第2 相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	

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		武田薬品工業株式会社の依頼によるアルンブリグ錠一般使用成績調査 「非小細胞肺癌」	迅速審査(症例数追加、調査分担者変更)
2	2017517	アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼にサブリル®散分包500mg使用成績調査	終了