会議名: 第467回治験審査委員会

開催日時: 2025/ 7/22

開催場所: 千葉大学医学部附属病院 セミナー室 3

出席者: 石井 伊都子(副委員長)、花岡 英紀、鈴木 拓児、濱田 洋通、鈴木 庸夫、丸 祐一、柴田 昌俊、藤澤 陽子、佐藤 奈保、岡林 伸幸、川瀬 貴之

欠席者: 菱木 知郎(委員長)、淺沼 克彦、甲賀 かをり、池田 純一郎

欠席者:						
審査事項	依頼者名、自ら 治験を実施する	簡略課題名	議論の概要と審査結果	審議結果の理由等		
重篤な有害事象に関する報告書						
重篤な有害事象等	ノバルティスファーマ	多発血管炎性肉芽腫症及び顕微鏡的多発血管炎を対象としたYTB323の第 II 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	メドペイス・ジャパン	アテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)患者を対象としたobicetrapibの効果を評価する第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	ヤンセン	心房細動を有する参加者を対象とした心原性塞栓性イベントを予防するための Milvexian の第 3相実薬対照試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	ヤンセン	心房細動を有する参加者を対象とした心原性塞栓性イベントを予防するための Milvexian の第 3相実薬対照試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	アボット	心房細動患者を対象としたAMJ-505左心耳閉鎖システムと非ビタミンK拮抗経口抗凝固薬を比較する無作為化比較対照臨床試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	ニプロ	NP007 (P4)試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	ニプロ	NP007 (P4)試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	イーライリリー		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	サノフィ	一次性進行型多発性硬化症(PPMS)患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	馬場 隆之	中心性漿液性脈絡網膜症に対するレーザー照射エネルギー減量光線力学的療法の有効性及び安全性を検証する第III相多施設共同医師主導治験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	松谷 智郎	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	松谷 智郎		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	アボット	心房細動患者を対象としたAMJ-505左心耳閉鎖システムと非ビタミンK拮抗経口抗凝固薬を比較する無作為化比較対照臨床試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
重篤な有害事象等	サノフィ	一次性進行型多発性硬化症(PPMS)患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
新規治験						
治験の実施の適否	CynosBio	】②杉性滕閉節にを対象とした1K-01の緒証的治賠(注用柱)	これまでに得られている非臨床試験成績、臨床成績に基づき治験実施の 妥当性について審議された。 審議結果:修正の上で承認	説明文書、同意文書		
治験の実施の適否	佐塚 智和	未治療の切除不能又は再発尿路上皮癌患者に対するAM80、ゲムシタビン、シスプラチン及びニボルマブの併用療法の探索的臨床試験(第 II 相)	これまでに得られている非臨床試験成績、臨床成績に基づき治験実施の 妥当性について審議された。 審議結果:承認			
治験の実施の適否	中外製薬	用好物物玩怪糊的好奇老孩就鬼好 医切除术 小型山村試除	これまでに得られている非臨床試験成績、臨床成績に基づき治験実施の 妥当性について審議された。 審議結果:承認			
治験の実施の適否	パレクセル	TEΔSi=K11)NEY™ (B1.69051/としンハクリカトシンの毎申による小脈・腎脈保護につい(の)書用和陽床試験)	これまでに得られている非臨床試験成績、臨床成績に基づき治験実施の 妥当性について審議された。 審議結果:承認	第465回_審議保留、第466回_修正の上で承認		
新規治験に関する	変更申請書					
治験に関する変更	佐塚 智和	未治療の切除不能又は再発尿路上皮癌患者に対するAM80、ゲムシタビン、シスプラチン及びニボルマブの併用療法の探索的臨床試験(第 II 相)	治験の実施の適否を参照、承認			
安全性情報等						
安全性情報等	アッヴィ	SELECT-Takayasu	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	アッヴィ	SELECT-Takayasu	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	ノバルティスファーマ	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	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	ノバルティスファーマ	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	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	ノバルティスファーマ	ループス腎炎を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたYTB323の第II相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	ノバルティスファーマ	多発血管炎性肉芽腫症及び顕微鏡的多発血管炎を対象としたYTB323の第 II 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	中外製薬	活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第III相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	中外製薬	全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第III 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	MSD	全身性エリテマトーデスの成人被験者を対象としたMK-6194の試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	バイオジェン	活動性SLE患者を対象としたBIIB059を評価する第III相臨床試験(TOPAZ-II試験)	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	バイオジェン	活動性SLE患者を対象としたBIIB059を評価する第III相臨床試験(TOPAZ-II試験)	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	ギリアド	HIV-1陽性者を対象に、イスラトラビル/レナカパビル週1回経口投与レジメンをビクテグラビル/エムトリシタビン/テノホビルアラフェナミドと比較する第III相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	ギリアド	HIV-1陽性者を対象に、イスラトラビル/レナカパビル週1回経口投与レジメンをビクテグラビル/エムトリシタビン/テノホビルアラフェナミドと比較する第III相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	ギリアド	HIV-1陽性者を対象に、イスラトラビル/レナカパビル週1回経口投与レジメンを標準治療と比較する第III相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	ギリアド	HIV-1陽性者を対象に、イスラトラビル/レナカパビル週1回経口投与レジメンを標準治療と比較する第III相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	アストラゼネカ	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	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	アストラゼネカ	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	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	住友ファーマ	· ·	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	ICONクリニカル	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)	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	ICONクリニカル	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)	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	アッヴィ	再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたABBV-383の第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			
安全性情報等	アッヴィ	再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたABBV-383の第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された			

	依頼者名、自ら			
審査事項	治験を実施する	簡略課題名	議論の概要と審査結果	審議結果の理由等
安全性情報等	ギリアド	マントル細胞リンパ腫又は前駆B細胞性急性リンパ芽球性白血病患者を対象としたKTE-X19の第 II 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ギリアド	マントル細胞リンパ腫又は前駆B細胞性急性リンパ芽球性白血病患者を対象としたKTE-X19の第 II 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ギリアド	マントル細胞リンパ腫又は前駆B細胞性急性リンパ芽球性白血病患者を対象としたKTE-X19の第 II 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ノバルティスファーマ	添付文書の適応症患者を対象としたCTL019(市販用の製造時)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲb相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした第1/2相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした第1/2相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル	NDMM 患者を対象とした自家幹細胞移植後の iberdomide 維持療法とレナリドミド維持 療法の比較	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル	·	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル	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)	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	塩野義製薬		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	中外製薬		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アストラゼネカ	ト皮式をロスモの体(ECED)が異原性、切除可能非小細胞肺瘍患者の統論補助療法におけるオミスリチェブド刻立けん学療法との併用を煙進ん学療法単独と比較する第11月	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アストラゼネカ		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アストラゼネカ		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アストラゼネカ		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	藤本製薬	'	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD	***************************************	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	パレクセル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	パレクセル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ブリストル		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ベーリンガー		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	大鵬薬品		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アストラゼネカ		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アストラゼネカ		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	IQVIA	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ヤンセン		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ヤンセン		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アッヴィ		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アッヴィ		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	イーライリリー		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アストラゼネカ		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
	1 1			

	/L+x+/ /2			
審査事項	依頼者名、自ら	。 「簡略課題名	議論の概要と審査結果	審議結果の理由等
安全性情報等	治験を実施する アッヴィ	Livmoniplimab/Budigalimabの第Ⅱ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アッヴィ	Livmoniplimab/Budigalimabの第 II 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	エーザイ	□形がん患者を対象としたE7386 と他の抗がん剤との併用療法の非盲検第1b/2相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	エーザイ	国形がん患者を対象としたE7386 と他の抗がん剤との併用療法の非盲検第1b/2相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	中外製薬	では、 が後肝細胞癌患者を対象としたAtezolizumabの第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	中外製薬	肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマブの第III相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	中外製薬	肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマブの第III相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	パレクセル	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(第Ⅲ相)	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	パレクセル	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(第Ⅲ相)	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	科研製薬	ウルソデオキシコール酸で効果不十分又は不耐容の原発性胆汁性胆管炎患者を対象にしたKC-8025の検証的試験(第III相)	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アムジェン	未治療の進行胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした bemarituzumab と他の抗癌治療の併用投与を評価する試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アムジェン	未治療の進行胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした bemarituzumab と他の抗癌治療の併用投与を評価する試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	大鵬薬品	進行固形がん患者を対象としたAB122 の第 I 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	大鵬薬品	進行固形がん患者を対象としたAB122 の第 I 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	大鵬薬品	進行固形がん患者を対象としたAB122 の第 I 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	大鵬薬品	進行固形がん患者を対象としたAB122 の第 I 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ニプロ	NP007 (P4)試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アレクシオンファーマ	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	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ヴィアトリス	日本人小児のMDD又はPDD患者を対象としたベンラファキシンのプラセボ対照無作為化二重盲検多施設共同試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ヴィアトリス	日本人小児のMDD又はPDD患者を対象としたベンラファキシンのプラセボ対照無作為化二重盲検多施設共同試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ヴィアトリス	日本人小児のMDD又はPDD患者を対象としたベンラファキシンのプラセボ対照無作為化二重盲検多施設共同試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ヴィアトリス	VENL-CAZ-3001試験を完了したMDD又はPDD患者を対象としたベンラファキシンの長期継続投与試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ヴィアトリス	VENL-CAZ-3001試験を完了したMDD又はPDD患者を対象としたベンラファキシンの長期継続投与試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ヴィアトリス	VENL-CAZ-3001試験を完了したMDD又はPDD患者を対象としたベンラファキシンの長期継続投与試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ベーリンガー	Survodutideが肥満症を有する日本人に有用かどうかを検証する第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ベーリンガー	Survodutideが肥満症を有する日本人に有用かどうかを検証する第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD	乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD	乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD	乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	イーライリリー	早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	イーライリリー	早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	小野薬品	ONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等			治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等		成人全身型重症筋無力症患者を対象としたALXN1720の第3相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等		全身型重症筋無力症患者を対象としたIptacopanの第3相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等		全身型重症筋無力症患者を対象としたIptacopanの第3相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ノバルティスファーマ	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	パレクセル	症候性全身型重症筋無力症患者を対象としたpozelimab及びcemdisiran併用療法並びにcemdisiran単剤療法の第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	パレクセル	症候性全身型重症筋無力症患者を対象としたpozelimab及びcemdisiran併用療法並びにcemdisiran単剤療法の第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	メドペイス・ジャパン		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	メドペイス・ジャパン		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等			治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等		全身型重症筋無力症の患者を対象とした新規製剤クラドリビン経口薬の有効性、安全性、プラセボ対照比較第3相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ヤンセン	小児全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimab のⅡ/Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	新日本科学PPD	眼筋型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第3相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	新日本科学PPD	眼筋型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第3相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	新日本科学PPD	眼筋型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第3相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等 安全性情報等	中外製薬中外製薬	抗NMDAR脳炎又は抗LGI1脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験 抗NMDAR脳炎又は抗LGI1脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された 治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等 安全性情報等		抗NMDAR脳炎又は抗LGI1脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験		
安全性情報等 安全性情報等	サノフィ	一次性進行型多発性硬化症(PPMS)患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 一次性進行型多発性硬化症(PPMS)患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等 安全性情報等			治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ユーシービージャパン	ン 抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質(MOG)抗体関連疾患(MOG-AD)に対するRozanolixizumabの第Ⅲ相試験 ン 抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質(MOG)抗体関連疾患(MOG-AD)に対するRozanolixizumabの第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された 治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等 安全性情報等	中外製薬		治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	中外製薬	MOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験 MOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験		
		MOGAD思看を対象としたリトプリスマクの弗皿相試験 成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎(CIDP)患者を対象としたNipocalimab の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された 治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	ヤンセン	ルスヘッ反に火ルに圧肌脚は少光低性柱火(CIUT)芯台で対象CUたNIPUCdillildU の先 II / III 性武獣	/ロ泉火の神性がいこは1回ルとないこの1 1年が元月、井高ので1 いこ	

	依頼者名、自ら			
審査事項	松類有名、自り治験を実施する	簡略課題名	議論の概要と審査結果	審議結果の理由等
安全性情報等	帝人ファーマ	座性斜頸患者を対象としたNT 201の非盲検、非対照、単群、第Ⅲ相試験	ー 治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	武田薬品	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	武田薬品	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	アストラゼネカ	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	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD	有棘細胞癌を対象とするMK-3475Aの第Ⅱ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	MSD	有棘細胞癌を対象とするMK-3475Aの第 II 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	武田薬品	FRa高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	武田薬品	FRa高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第Ⅲ相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	馬場 隆之	中心性漿液性脈絡網膜症に対するレーザー照射エネルギー減量光線力学的療法の有効性及び安全性を検証する第III相多施設共同医師主導治験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	堺田 惠美子	未治療多発性骨髄腫を対象とした自家末梢血幹細胞移植後の地固め療法としてのIsatuximab, Pomalidomide, Dexamethasone併用療法の有効性・安全性を評価する多施 設共同第 II 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	重田 文子	肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者における抗IL-6受容体抗体薬サトラリズマブの有効性及び安全性に関する検討 – 多施設共同 医師主導治験 –	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	重田 文子	肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者における抗IL-6受容体抗体薬サトラリズマブの有効性及び安全性に関する検討 – 多施設共同 医師主導治験 –	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	鈴木 拓児	未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にペムブロリズマブ + パクリタキセル(アルブミン懸濁型) + カルボプラチン療法にウベニメクスを併用する第II相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	花澤 豊行	アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬Darolutamide(ODM-201)の第 II 相試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	松谷 智郎	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	松谷 智郎	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	松谷 智郎	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
安全性情報等	羽生 裕二	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験	治験の継続には問題ないとされ継続が承認された	
治験に関する変更				
治験に関する変更		好酸球性多発血管炎性肉芽腫症(EGPA)患者を対象としたNS-229の第2相試験	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	ブリストル		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	藤本製薬		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	MSD		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	MSD		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	КМВ	先天性第X 因子欠乏症患者を対象としたKD 416 第 I //Ⅲ相試験	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	中外製薬		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	パレクセル		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更			申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	中外製薬		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更			申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	持田製薬		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	科研製薬		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更			申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	ボストン		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更			申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	ブリストル		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	ブリストル		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	ブリストル		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	ブリストル		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	パレクセル	· ·	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	パレクセル	'	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	ノボ		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更			申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更			申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更			申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	ギリアド		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	エーザイ		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	イーライリリー		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	_	, ,	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更			申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更			申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	アストラゼネカ		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	アストラゼネカ		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	アストラゼネカ		申請された変更について審議され承認された	
		上皮成長因子受容体(EGFR)変異陽性・切除可能非小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメルチニブ単剤又は化学療法との併用を標準化学療法単独と比較する第Ⅲ相		
治験に関する変更	アストラゼネカ	無作為化多施設国際共同3群比較試験(NeoADAURA)	申請された変更について審議され承認された	

	仕芸老なった			
審査事項	依頼者名、自ら 治験を実施する	簡略課題名	議論の概要と審査結果	審議結果の理由等
治験に関する変更		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	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	_		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	PharmaLex	5 5	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	PharmaLex		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	MSD		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	MSD		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	MSD		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	MSD		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	MSD	肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	MSD	肝細胞癌患者を対象としたMK-7902(E7080)とMK-3475の第Ⅲ相試験	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	MSD	転移性扁平上皮非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	КМВ		申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	КМВ	先天性第X 因子欠乏症患者を対象としたKD 416 第 I //Ⅲ相試験	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	IQVIA	··	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	ICONクリニカル	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)	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	古田 俊介	5	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	堺田 惠美子	未治療多発性骨髄腫を対象とした自家末梢血幹細胞移植後の地固め療法としてのIsatuximab, Pomalidomide, Dexamethasone併用療法の有効性・安全性を評価する多施	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	花澤豊行	設共同第Ⅱ相試験 アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬Darolutamide(ODM-201)の第Ⅱ相試験	申請された変更について審議され承認された	
	化洋 豆仃	アプトログプ支谷体陽性煙液脈瘤に対するアプトログプ支谷体阻害業DdfOlutdfflide(ODM-201)の第11相試験	中間された変更にプリー(金融され)外部された	 治験参加中に採取した検体のお知らせ文書の
治験に関する変更	飯沼 智久	再発・進行頭頸部癌患者を対象としたiPS-NKT細胞動注療法に関する第 I 相試験(First in human試験)	申請された変更について審議され、修正の上承認となった	内容について
治験に関する変更	松谷 智郎	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	松谷 智郎	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第II相医師主導治験	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	古田 俊介	間質性肺炎を合併する初発抗MDA5抗体陽性皮膚筋炎患者を対象とした、triple therapy・トファシチニブ併用療法の安全性と有効性を検討するシングルアーム・第 II 相試験	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	小笠原 定久	肝細胞癌に対する重粒子線治療後の補助療法としてのアテゾリズマブ+ベバシズマブ併用療法の安全性と有効性を評価する第Ib/II相臨床試験	申請された変更について審議され承認された	
治験に関する変更	前澤 善朗	家族性レシチンコレステロールアシルトランスフェラーゼ(LCAT)欠損症に対するLCAT遺伝子導入前脂肪細胞の自家投与による再生医療/遺伝子治療の医師主導治験(投与後 240週間 長期安全性/有効性評価試験)	申請された変更について審議され承認された	
受託症例数の変更				
治験に関する変更	IQVIA	難治性又は原因不明の慢性咳嗽を有する成人参加者を対象としたBLU-5937 の 24 週間の有効性及び安全性を評価する第 3 相無作為化試験及びオープンラベル継続投与試験	治験の受託症例数の変更について審議され承認された	
治験に関する変更	MSD	有棘細胞癌を対象とするMK-3475Aの第Ⅱ相試験	治験の受託症例数の変更について審議され承認された	
分担医師変更				
治験に関する変更	東レ	ARDSを対象としたNOA-001の探索的試験	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	ブリストル	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-1	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	ブリストル	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	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	ブリストル	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)	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	ブリストル	製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	ICONクリニカル	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)	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	ベーリンガー	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第Ⅱ相試験	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	MSD	遺伝子異常陽性の非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	ヤンセン	心房細動を有する参加者を対象とした心原性塞栓性イベントを予防するための Milvexian の第 3相実薬対照試験	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	大鵬薬品		申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	中外製薬	肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマブの第III相試験	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	アムジェン	未治療の進行胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした bemarituzumab と他の抗癌治療の併用投与を評価する試験	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	イーライリリー		申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	アレクシオンファーマ	成人全身型重症筋無力症患者を対象としたALXN1720の第3相試験	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	中外製薬	MOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験	申請された変更について審査され承認された	
治験に関する変更	ヤンセン	成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎(CIDP)患者を対象としたNipocalimab の第Ⅱ/Ⅲ相試験	申請された変更について審査され承認された	
	ヤンセン	根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象としたapalutamideのランダム化、二重盲検、プラセボ対照第3相試験	申請された変更について審査され承認された	
	重田 文子	肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者における抗IL-6受容体抗体薬サトラリズマブの有効性及び安全性に関する検討 – 多施設共同 医師主導治験 –	申請された変更について審査され承認された	
モニタリング報告書				
モニタリング/監査		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	提出されたモニタリング報告書について審議され、治験の継続が承認された	
モニタリング/監査	鈴木 拓児	進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+アテゾリズマブ(MPDL3280A)の第II相試験	提出されたモニタリング報告書について審議され、治験の継続が承認された	
モニタリング/監査		肝細胞癌に対する重粒子線治療後の補助療法としてのアテゾリズマブ+ベバシズマブ併用療法の安全性と有効性を評価する第Ib/II相臨床試験	提出されたモニタリング報告書について審議され、治験の継続が承認された	
モニタリング/監査	古田 俊介	間質性肺炎を合併する初発抗MDA5抗体陽性皮膚筋炎患者を対象とした、triple therapy・トファシチニブ併用療法の安全性と有効性を検討するシングルアーム・第 II 相試験	提出されたモニタリング報告書について審議され、治験の継続が承認された	
モニタリング/監査	馬場 隆之	中心性漿液性脈絡網膜症に対するレーザー照射エネルギー減量光線力学的療法の有効性及び安全性を検証する第III相多施設共同医師主導治験	提出されたモニタリング報告書について審議され、治験の継続が承認された	
モニタリング/監査	羽生 裕二	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験	提出されたモニタリング報告書について審議され、治験の継続が承認された	
				

審査事項	依頼者名、自ら 治験を実施する	簡略課題名	議論の概要と審査結果	審議結果の理由等	
モニタリング/監査	1.六水 字司	不眠症患者に対する認知行動療法アプリ(IIIP MED: スリーピーメド)の有効性および安全性を評価するためのゾルピデム酒石酸塩を対照とした2群のランダム化非盲検多施設共同 探索試験	提出されたモニタリング報告書について審議され、治験の継続が承認された		
治験·製造販売後	臨床試験(契約期	間の延長手続き)			
その他	アンジェス	慢性椎間板性腰痛患者を対象としたAMG0103の第 II 相試験	治験・製造販売後臨床試験の契約期間延長について審議され承認された		
その他	ノバルティスファーマ	全身型重症筋無力症患者を対象としたIptacopanの第3相試験	治験・製造販売後臨床試験の契約期間延長について審議され承認された		
報告					
治験実施計画書等	等修正報告書 (報告	告事項)			
(該当なし)	アストラゼネカ	肝細胞癌の一次治療としてトレメリムマブ併用又は非併用下でrilvegostomig とベバシズマブの併用療法を評価する第III相試験	第466回治験審査委員会にて「修正の上で承認」となった説明文書・同意文書の修正報告書について、治験実施計画書等修正報告書が提出されたことが報告され、対応内容に問題はないとされた		
(該当なし)	新日本科学PPD	成人多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたempasiprubartの第3相試験	第466回治験審査委員会にて「修正の上で承認」となった説明文書・同意文書の修正報告書について、治験実施計画書等修正報告書が提出されたことが報告され、対応内容に問題はないとされた		
開発中止等報告					
(該当なし)	MSD	全身性エリテマトーデスの成人被験者を対象としたMK-6194の試験	開発の中止等に関する報告書の提出について報告があった		
(該当なし)	ノバルティスファーマ	慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107(ニロチニブ)の第Ⅲ相試験	開発の中止等に関する報告書の提出について報告があった		
(該当なし)	ノバルティスファーマ	慢性骨髄性白血病患者を対象としたAMN107の第 II 相試験	開発の中止等に関する報告書の提出について報告があった		
(該当なし)	アッヴィ	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)	開発の中止等に関する報告書の提出について報告があった		
(該当なし)	MSD	MK-8189の後期第 II 相試験	開発の中止等に関する報告書の提出について報告があった		
終了·中止報告					
(該当なし)		EGPA患者を対象としたベンラリズマブの有効性及び安全性を評価する試験	完了・終了報告書の提出について報告があった		
(該当なし)	小野薬品	ONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験	完了・終了報告書の提出について報告があった		
(該当なし)	ユーエムエー	在宅医療向け迅速検査薬の薬事承認を目的とした性能試験	完了・終了報告書の提出について報告があった		
(該当なし)		不眠症患者に対する認知行動療法アプリ(IIIP MED: スリーピーメド)の有効性および安全性を評価するためのゾルピデム酒石酸塩を対照とした2群のランダム化非盲検多施設共同探索試験	完了・終了報告書の提出について報告があった		
中核病院臨床試験ネットワーク					
モニタリング/監査	宮田眼科病院 子島 良平	家族性レシチンコレステロールアシルトランスフェラーゼ(LCAT)欠損症に対するLCAT遺伝子導入前脂肪細胞の自家投与による再生医療/遺伝子治療の医師主導治験(投与後24 週間)	提出されたモニタリング報告書について審議され、治験の継続が承認された		
報告のみ		家族性レシチンコレステロールアシルトランスフェラーゼ(LCAT)欠損症に対するLCAT遺伝子導入前脂肪細胞の自家投与による再生医療/遺伝子治療の医師主導治験(投与後24週間)	完了・終了報告書の提出について報告があった		

第466回委員会議事録(案)について諮られ承認された。 なお、以上第467回治験審査委員会の審議において、治験(試験)責任医師の所属する当該診療科の審査委員および利益相反の状態にある審査委員は、当該治験(試験)の審議および採決には参加していない。