

**第401回 岩手医科大学治験審査委員会
《会議の記録の概要》**

開催日時	2025年 7月 17日 (木) 16時 30分 ~ 16時 50分				
開催場所	岩手医科大学附属病院 中会議室				
	岩手医科大学附属内丸メディカルセンター 大会議室				
出席委員名	岩手医科大学附属病院 中会議室 伊藤 薫樹 藤澤 美穂	石垣 泰 村山 裕孝	板持 広明 影山 雄太	工藤 賢三	佐藤 悅子
	岩手医科大学附属内丸メディカルセンター 大会議室 佐藤 健一	二瓶 真理子	吉田 良夫		

【審議事項】

1. 新規治験の審議

整理番号	225017		
治験課題名	サノフィの依頼による潰瘍性大腸炎の成人患者を対象にSAR442970の有効性及び安全性を検討する試験		
区分	審議内容		審議結果
新規	上記について、これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。		

2. 治験または製造販売後臨床試験の継続実施の妥当性についての審議

整理番号	217022		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による切除不能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		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		
継続(変更)	治験分担医師		
	上記の変更に基づき、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
継続(安全性)			
	該当なし		

整理番号	218018		
治験課題名	中外製薬(株)の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続投与試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		
継続(変更)			
	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	措置報告	
	依頼者から報告された上記について、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。		

整理番号	218029		
治験課題名	MSD(株)の依頼によるBRCA 変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムプロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムプロリズマブ及びオラパリップ併用投与又はペムプロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		
継続(変更)	添付文書		
	上記の変更に基づき、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
継続(安全性)			
	該当なし		

整理番号	219003			
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎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製造販売後臨床試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	219005			
治験課題名	小野薬品工業(株)の依頼による尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	治験概要書	レター		
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）				
	該当なし			

整理番号	219010			
治験課題名	アストラゼネカ(株)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			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	治験概要書			
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	219013			
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalmabの第Ⅲ相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	治験概要書			
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	219014			
治験課題名	小野薬品工業(株)の依頼による依頼によるONO-4538の肝細胞がん患者を対象とした術後補助化学療法の第Ⅲ相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	治験分担医師			
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）				
	該当なし			

整理番号	220001			
治験課題名	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による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た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Ⅱ/Ⅲ相試験			
区分	審議内容			
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。			
継続（変更）				
	該当なし			
継続（安全性）				
	該当なし			

整理番号	221002			
治験課題名	MSD(株)根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMK-3475又はプラセボを併用する第Ⅲ相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）				該当なし
該当なし				
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告		
依頼者から報告された上記について、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

整理番号	221005			
治験課題名	中外製薬(株)の依頼による膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）				該当なし
該当なし				
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告		
依頼者から報告された上記について、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

整理番号	221015			
治験課題名	(治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン(同)の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、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
継続（変更）				該当なし
該当なし				
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
依頼者から報告された上記について、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

整理番号	221017			
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による【原題】Efficacy and Safety Study of Nipocalimab IV Infusions for Adults With Generalized Myasthenia Gravis 【邦題】成人の全身型重症筋無力症患者を対象とするNipocalimabの静脈内投与の有効性及び安全性試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	治験実施計画書	治験概要書	同意説明文書	治験契約変更に関する覚書
治験経費変更に関する覚書	治験参加カード	治験の費用の負担について説明した文書	被験者の健康被害の補償について説明した文書	承認
上記の変更に基づき、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。				
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
依頼者から報告された上記について、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

整理番号	221018			
治験課題名	ボストン・サイエンティフィックジャパン(株)の依頼による非弁膜症性心房細動患者の塞栓症予防におけるBSJ017Wの比較試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	治験機器概要書			
上記の変更に基づき、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
継続（安全性）	該当なし			
該当なし				該当なし

整理番号	221020			
治験課題名	グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による再発・難治性多発性骨髓腫患者を対象としてbelantamab mafodotinとボマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法を、ボマリドミドとボルテゾミブ及びデキサメタゾンとの併用療法と比較検討する製造販売後臨床試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	添付文書			
上記の変更に基づき、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
継続（安全性）	最新の科学的知見を記載した文書			
依頼者から報告された上記について、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

整理番号	221021			
治験課題名	アストラゼネカ（株）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			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	治験実施計画書	治験薬概要書		
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	222004			
治験課題名	(治験国内管理人) メドペイス・ジャパン株式会社の依頼による重症筋無力症成人患者を対象としたInebilizumabの第Ⅲ相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）				
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告		
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	222005			
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼によるTalisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第Ⅲ相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）				
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	222009			
治験課題名	シミック（株）の依頼による慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療におけるavatrombopagの有効性及び安全性を評価する非盲検試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	「治験コーディネーター業務の委託料に関する覚書」の内容変更に関する覚書			
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	222010			
治験課題名	ファイザー（株）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			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	治験実施計画書	治験薬概要書	同意説明文書	治験参加カード
	感染症リスク管理のためのアラートカード	マグネット		
上記の変更に基づき、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。				
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告		
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	222012			
治験課題名	アストラゼネカ（株）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			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）				
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	222013			
治験課題名	ファイザー(株)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			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続(変更)				該当なし
該当なし				
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	措置報告		
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	222017			
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による1ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC投与製剤、ダラツムマブSC投与製剤及びボマリドミドの併用(Tal-DP)又はtalquetamab SC投与製剤及びダラツムマブSC投与製剤の併用(Tal-D)と、ダラツムマブSC投与製剤、ボマリドミド及びデキサメタゾン(DPD)を比較する第3相ランダム化試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続(変更)				該当なし
該当なし				
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	222021			
治験課題名	サノフィ(株)の依頼による再発性及び/又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第III相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続(変更)				該当なし
該当なし				
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	222023			
治験課題名	アキュリスファーマ(株)の依頼によるnCPAP療法を受けても日中の過度の眠気が認められる日本人閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者にBF2.649を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験(パート1)と、その後の非盲検、長期投与試験(パート2)からなる第3相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続(変更)				該当なし
該当なし				
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	223005			
治験課題名	日本イーライリリー(株)の依頼による早期乳癌患者を対象とした第III相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続(変更)				該当なし
該当なし				
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	223009			
治験課題名	ファイザー(株)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			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続(変更)				該当なし
該当なし				
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	措置報告		
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	223010			
治験課題名	協和キリン（株）（治験国内管理人）の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451の第III相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、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
継続（変更）				該当なし
継続（安全性）	該当なし			承認
	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	223011			
治験課題名	中外製薬（株）の依頼による肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマブの第III相臨床試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	治験薬概要書			承認
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			承認
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	223012			
治験課題名	アレクシオンファーマ合同会社による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			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	被験者様の本試験参加への御礼に関する資料 被験者様へ治験薬割り付け群をお伝えする資料			承認
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			承認
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	223013			
治験課題名	アストラゼネカ（株）の依頼による高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象としたVolrustomigの第III相試験（eVOLVE-Cervical）			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	該当なし			該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			承認
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	223014			
治験課題名	ヤンセンファーマ（株）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、event-driven試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	治験協力者 上記の変更に基づき、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
継続（安全性）	該当なし			該当なし

整理番号	223016			
治験課題名	ヤンセンファーマ（株）の依頼による抗CD38 抗体及びレナリドミドを含む1～4 ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab 及びボマリドミドの併用療法（Tal-P），talquetamab 及びteclistamab の併用療法（Tal-Tec），並びに治験責任（分担）医師が選択するエロツズマブ、ボマリドミド、及びデキサメタゾン併用療法（EPd）又はボマリドミド、ボルテゾミブ、及びデキサメタゾン併用療法（PVd）を比較する第3相ランダム化試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	該当なし			該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等） 依頼者から報告された上記について、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

整理番号	223017			
治験課題名	小野薬品工業（株）の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第Ⅱ相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）				該当なし
該当なし				
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告		
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	224002			
治験課題名	プリストル・マイヤーズ スクイプ（株）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-1			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）				該当なし
該当なし				
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告		
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	224004			
治験課題名	中外製薬（株）の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたR07434656の第Ⅲ相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	治験協力者			
	上記の変更に基づき、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
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告		
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	224006			
治験課題名	アストラゼネカ（株）の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたvolrustomig（MEDI5752）の第Ⅲ相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	該当なし			該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	224007			
治験課題名	MSD㈱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			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	治験参加カード			
	上記の変更に基づき、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
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	224008			
治験課題名	ファイザー（株）の依頼によるCD38 を標的とする前治療を受けた再発／難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、エルラナタマブ単剤投与とエロツズマブ、ポマリドミドおよびデキサメタゾン（EPd），ポマリドミド，ボルテゾミブおよびデキサメタゾン（PVd），またはカルフィルゾミブおよびデキサメタゾン（Kd）を比較する非盲検、第3相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	被験者募集に関するWeb広告			
	上記の変更に基づき、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
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告		
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	224009			
治験課題名	第一三共株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性の高異型度卵巣癌、原発性腹膜癌、又は卵管癌患者を対象としたRaludotatug Deruxtecan (R-DXd) の第II/III相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）				
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224010			
治験課題名	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A(Dostarlimab)の第III相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）				
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告		
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224011			
治験課題名	グラクソ・スミスクライン（株）の依頼による日本人の初発の進行又は再発子宮体癌患者を対象とした、dostarlimab、カルボプラチナ及びパクリタキセルの併用療法後、dostarlimab単剤療法を行う治療法を評価する第II相、多施設共同、非盲検、単群試験（RUBY-J）			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）				
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告		
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224012			
治験課題名	サノフィの依頼による多発性硬化症患者を対象としたtolebrutinibの長期安全性及び忍容性を検討する第III相継続投与試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）				
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224013			
治験課題名	ヴィアトリス製薬（株）の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第III相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	治験協力者			
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224014			
治験課題名	ブリストル・マイヤーズ スクイブ（株）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			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）				
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告		
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224016			
治験課題名	マルホ（株）の依頼によるnemolizumabの第II相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）				該当なし
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	年次報告	措置報告	承認
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224017			
治験課題名	MSD（株）の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌に対するMK-2870			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）	治験実施計画書	同意説明文書	治験実施計画書に関する連絡	承認
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	年次報告		承認
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224018			
治験課題名	アストラゼネカ（株）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			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）				該当なし
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			承認
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224019			
治験課題名	武田薬品工業（株）の依頼による中等度から重症の活動期クローニン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続（変更）				該当なし
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			承認
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224020			
治験課題名	ブリストル・マイヤーズ スクイプ（株）の依頼による製品規格に適合しないIDECACTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）			
区分	審議内容			審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、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
継続（変更）	治験製品概要書	同意説明文書	治験経費変更に関する覚書	承認
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	年次報告		承認
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224021			
治験課題名	武田薬品工業（株）の依頼による葉酸受容体α陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対するmirvetuximab soravtansine（TAK-853）の国内第1/2相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、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
継続（変更）				該当なし
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			承認
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224022			
治験課題名	MSD(株)の依頼による中等症から重症の活動期クローニン病患者を対象に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			
区分	審議内容			
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。			
継続(変更)	治験実施計画書	同意説明文書		
	上記の変更に基づき、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。			
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224023			
治験課題名	H. Lundbeck A/Sの依頼による過去の予防治療で奏効しなかった被験者を対象に、Lu AG09222による片頭痛の予防を評価する介入、無作為化、二重盲検、並行群間、プラセボ対照、用量設定試験			
区分	審議内容			
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。			
継続(変更)				
	該当なし			
継続(安全性)				
	該当なし			

整理番号	224024			
治験課題名	Regeneron Pharmaceuticals, Inc.の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたLINVOSELTAMABをエロツズマブ+ポマリドミド+デキサメタゾンの併用療法と比較した第Ⅲ相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続(変更)	治験実施計画書			
	上記の変更に基づき、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。			
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224025			
治験課題名	MSD(株)の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としてのMK-2870			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続(変更)	治験実施計画書	同意説明文書	治験業務実施に関する契約書	治験経費変更に関する覚書
	直接閲覧及び記録の取り扱いに関する覚書	治験業務協力に関する覚書	臨床試験の協力研究費ポイント算出表	
上記の変更に基づき、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。				
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	年次報告		
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224028			
治験課題名	中外製薬(株)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R05072759の第Ⅲ相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続(変更)				
	該当なし			
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224029			
治験課題名	武田薬品工業(株)の依頼によるFRα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			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続(変更)				
	該当なし			
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	224031			
治験課題名	マルホ(株)の依頼によるnemolizumabの原因不明の慢性うっ痒症に対する第II相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	被験者の募集の手順(広告等)に関する資料			
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	年次報告	措置報告	
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	225001			
治験課題名	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3041658(Eltreklabart)の第II相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	治験実施計画書			
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	225002			
治験課題名	サノフィ(株)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			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	Teplizumabの投与中断後の投与再開につきまして			
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	225003			
治験課題名	MSD(株)の依頼によるPD-L1 TPSが50%以上の転移性非小細胞肺癌に対するMK-2870+ペムプロリズマブ併用療法とペムプロリズマブ単独療法を比較する試験ペムプロリズマブ単独療法を比較する試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）				
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	225004			
治験課題名	MSD(株)の依頼による、MK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第III相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）	治験実施計画書			
	上記の変更に基づき、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。			
継続（安全性）				
	該当なし			

整理番号	225005			
治験課題名	第一三共(株)の依頼によるHER2発現卵巣癌の一次維持療法としてのトラスツズマブ デルクスティカン+ 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			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続（変更）				
	該当なし			
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告	その他（取下げ報告）	
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	225006			
治験課題名	サノフィ(株)の依頼による成人クローン病患者を対象としたSAR441566の第II相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続(変更)	治験概要書	同意説明文書		
	上記の変更に基づき、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
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	225007			
治験課題名	グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による初発多発性骨髄腫(TINDMM)患者を対象としたペランタマブ マホドチンの第III相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続(変更)	治験参加カード			
	上記の変更に基づき、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
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	その他(定期安全性報告)		
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	225009			
治験課題名	シミック(株)の依頼による虚血性心疾患を対象としたCPJ-10001の有効性と安全性を評価する単盲検多施設共同比較試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	同意説明文書		
	上記の変更に基づき、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
継続(安全性)				
	該当なし			該当なし

整理番号	225010			
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼によるHER2陽性及び腫瘍がPD-L1 CPS 1以上を示す局所進行又は転移性の胃/胃食道接合部腺癌患者を対象に、rilvegostomigとフル化ピリミジン及びT-DXdとの併用療法(A群)の有効性及び安全性を、トラツツズマブ、化学療法、及びペムプロリズマブの併用療法(B群)との比較により評価する第III相ランダム化非盲検治験依頼者盲検3群間国際多施設共同試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	治験概要書		
	上記の変更に基づき、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
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	225011			
治験課題名	大原薬品工業株式会社の依頼による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)			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続(変更)	新規被験者の同意取得および登録の一時停止			
	上記の変更に基づき、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
継続(安全性)				
	該当なし			該当なし

整理番号	225012			
治験課題名	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Rilvegostomig(AZD2936)とトレメリムマブの第III相試験			
区分	審議内容			審議結果
状況	該当なし			該当なし
継続(変更)	治験概要書			
	上記の変更に基づき、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
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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

整理番号	225014			
治験課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHER2 発現 (IHC 3+/2+) ミスマッチ修復機能正常 (pMMR) 子宮体がんの一次治療としてのトラスツズマブ デルクスステカン + rilvegostomig 又はペムプロリズマブの第III相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続 (変更)	該当なし			
継続 (安全性)	安全性情報 (重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	225015			
治験課題名	サノフィの依頼による成人潰瘍性大腸炎患者を対象としたSAR441566の第II相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続 (変更)	治験概要書	同意説明文書	治験契約変更に関する覚書	
	上記の変更に基づき、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。			
継続 (安全性)	安全性情報 (重篤な副作用等)			
	依頼者から報告された上記について、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。			

整理番号	医主導-14			
治験課題名	医師主導による急性骨髄性白血病に対する治療用がんペプチドワクチン (DSP-7888) の第 II 相医師主導試験			
区分	審議内容			
状況	治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。			
継続 (変更)	該当なし			
継続 (安全性)	該当なし			
継続 (モニタリング)	該当なし			

整理番号	医主導-15			
治験課題名	医主導によるEGFR遺伝子変異陽性未治療進行非小細胞肺癌を対象としたオシメルチニブ+ネシツムマブ併用の第 I / II 相試験			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続 (変更)	該当なし			
継続 (安全性)	安全性情報 (重篤な副作用等)			
	国内・海外から報告された上記について、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。			
継続 (モニタリング)	該当なし			

整理番号	医主導-17			
治験課題名	医師主導による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			
区分	審議内容			
状況	該当なし			
継続 (変更)	治験実施計画書	同意説明文書		
	上記の変更に基づき、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。			
継続 (安全性)	安全性情報 (重篤な副作用等)	年次報告		
	国内・海外から報告された上記について、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。			
継続 (モニタリング)	該当なし			

3. 製造販売後調査の審議

整理番号	1426		
調査薬・調査機器名	BioMarin Pharmaceutical Japan(株)の依頼によるパリンジック®皮下注2.5 mg/10 mg/20 mg 使用成績調査 フェニルケトン尿症患者における長期安全性及び有効性		
区分	審議内容		審議結果
一般使用成績調査	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		承認
新規			

整理番号	1373		
調査薬・調査機器名	エドワーズライフサイエンス（株）の依頼によるサピエン3（TAV in SAV）使用成績調査		
区分	審議内容		審議結果
一般使用成績調査	調査分担医師		
継続（変更）	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		

整理番号	1377		
調査薬・調査機器名	エーザイ（株）の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたジセレカ錠特定使用成績調査		
区分	審議内容		審議結果
特定使用成績調査	調査予定症例数		
継続（変更）	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		

整理番号	1416		
調査薬・調査機器名	リジエネロン・ジャパン（株）の依頼によるリブタヨ点滴静注350mg特定使用成績調査（子宮頸癌）		
区分	審議内容		審議結果
特定使用成績調査	調査実施要綱	調査票	
継続（変更）	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		

【報告事項】

整理番号	218019
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象としたグルセルマブの第Ⅱ/Ⅲ相試験
区分	報告内容
報告	製造販売承認を取得した旨が報告された。
整理番号	219013
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalmabの第Ⅲ相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。
整理番号	220016
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。
	当院での治験実施が終了した旨が報告された。
整理番号	221002
治験課題名	MSD(株)根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMK-3475又はプラセボを併用する第Ⅲ相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。
整理番号	221016
治験課題名	帝人ファーマ(株)の依頼による慢性流涎症(唾液過多)患者を対象としたNT 201Sの第Ⅲ相試験
区分	報告内容
報告	製造販売承認を取得した旨が報告された。
整理番号	221020
治験課題名	グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としてbelantamab mafodotinとポマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法を、ポマリドミドとボルテゾミブ及びデキサメタゾンとの併用療法と比較検討する製造販売後臨床試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。
整理番号	222005
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼によるTeliotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第Ⅲ相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。
整理番号	222007
治験課題名	MSD(株)の依頼によるプラチナ製剤抵抗性再発卵巣癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。
整理番号	222011
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたヒト化GPRC5D×CD3二重特異性抗体talquetamabの第1/2相, first-in-human, 非盲検, 用量漸増試験
区分	報告内容
報告	製造販売承認を取得した旨が報告された。
整理番号	222019
治験課題名	アキュリスファーマ(株)の依頼による日本人ナルコレプシー患者を対象として、BF2.649を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験(パート1)と、その後の非盲検、長期投与試験(パート2)からなる第3相試験
区分	報告内容
報告	当院での治験実施が終了した旨が報告された。
整理番号	223010
治験課題名	協和キリン(株)(治験国内管理人)の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451の第Ⅲ相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。
整理番号	224004
治験課題名	中外製薬(株)の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたR07434656の第Ⅲ相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224005
治験課題名	ニプロ（株）の依頼による持続的血液浄化療法（CBP）を施行する患者を対象としたWBCRRD及びSPB-KTの第Ⅲ相臨床評価
区分	報告内容
報告	当院での治験実施が終了した旨が報告された。

整理番号	224010
治験課題名	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A(Dostarlimab)の第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224013
治験課題名	ヴィアトリス製薬(株)の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第Ⅲ相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224017
治験課題名	MSD（株）の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌に対するMK-2870
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224024
治験課題名	Regeneron Pharmaceuticals, Inc. の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたLINVOSELTAMAB をエロツズマブ+ ポマリドミド+ デキサメタゾンの併用療法と比較した第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224025
治験課題名	MSD(株)の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としてのMK-2870
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224031
治験課題名	マルホ(株)の依頼によるnemolizumabの原因不明の慢性そう痒症に対する第II相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	225002
治験課題名	サノフィ（株）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
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	225004
治験課題名	MSD(株)の依頼による、MK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	225012
治験課題名	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Rilvegostomig (AZD2936) とトレメリムマブの第Ⅲ相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	773
調査業・調査機器名	ノボ ノルディスクファーマ(株)の依頼によるノルディトロピン特定使用成績調査
区分	報告内容
特定使用成績調査 報告(PMS)	当院での製造販売後調査が終了した旨が報告された。

整理番号	1252
調査業・調査機器名	科研製薬(株)の依頼による腰椎椎間板ヘルニア患者を対象としたヘルコニア®椎間板注用1.25単位の特定使用成績調査
区分	報告内容
特定使用成績調査 報告(PMS)	当院での製造販売後調査が終了した旨が報告された。

整理番号	1254
調査業・調査機器名	Corcym Japan(株)の依頼によるPerceval生体弁 使用成績調査
区分	報告内容
一般使用成績調査 報告(PMS)	当院での製造販売後調査が終了した旨が報告された。

整理番号	フ-131
調査業・調査機器名	ヤンセンファーマ(株)の依頼によるオプスマット錠10mgの副作用・感染症等詳細調査(ヤンセン症例管理番号: J24081053)
区分	報告内容
副作用・感染症報告 報告(PMS)	当院での製造販売後調査が終了した旨が報告された。

【特記事項】

以上