

関西医科大学附属病院治験審査委員会 会議の記録の概要

日 時：2026年4月20日(月) 16:00～16:50

場 所：Web 会議(Microsoft Teams)

出席者：薬師寺委員長、村川副委員長、長谷副委員長、谷山、嶽北、伊地知、坂本、馬場、竹澤、
宮下、山口各委員

※村川副委員長は1.新規治験 3)は欠席、山口委員は1.新規治験 1)～4)は欠席

【審議事項】

1. 新規治験

- 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非小細胞肺癌を対象としたAdagrasibの第3相試験(H2026-01)

これまでに得られている試験成績に基づき治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 2) 協和キリン株式会社の依頼による成人固形癌患者を対象としたKK2269の第I相試験(H2026-02)

これまでに得られている試験成績に基づき治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 3) (自ら治験を実施する者) 朴将源による原発不明癌を対象としたAB122+TAS-120の第II相医師主導治験(H2026-03)

これまでに得られている試験成績に基づき治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 4) (治験国内管理人) ノボキア株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌を対象としたTTフィールドとペムブロリズマブ及びプラチナ製剤ベースの化学療法を併用するピボタル試験(H2026-04)

これまでに得られている試験成績に基づき治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

- 5) (治験国内管理人) シミック株式会社の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)患者を対象としたDNTH103(Claseprubart)の第III相試験(H2026-05)

これまでに得られている試験成績に基づき治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

2. 治験に関する変更

- 1) 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(H30-14)

添付文書の改訂について、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。

審議結果:承認

- 2) MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験 (H2020-08)
治験使用薬の科学的知見を記載した文書の改訂および治験実施期間、治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 3) アストラゼネカ株式会社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 (H2020-10)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 4) MSD株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験 (H2020-19)
添付文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 5) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたAmivantamabの第3相試験 (H2020-25)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 6) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたJNJ-61186372(Amivantamab) 及びJNJ-73841937 (Lazertinib) の第3相試験 (H2020-29)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 7) アストラゼネカ株式会社の依頼による進行乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 (H2021-10)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 8) アヅヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTelisotuzumab Vedotin (ABBV-399)の第Ⅲ相試験 (H2021-24)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 9) アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験 (H2021-25)
治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験薬概要書の改訂について、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。
審議結果:承認
- 10) 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験 (H2021-28)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 11) MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験 (H2022-06)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 12) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたラゼルチニブ併用投与時のアミバンタマブ皮下投与と静脈内投与の第3相試験 (H2022-11)

治験分担医師の変更および治験薬概要書の改訂について、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。

審議結果:承認

- 13) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 (H2022-12)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 14) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたJNJ-64407564 (talquetamab)の第Ⅲ相試験 (H2022-18)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 15) 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験 (H2022-23)

治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験参加カード、治験参加者向け情報ガイド、毒性管理ガイドの改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 16) 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたLY3484356 (imlunestrant)の第Ⅲ相試験 (H2022-25)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 17) MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたsacituzumab govitecanの第Ⅲ相試験 (H2023-01)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 18) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたJNJ-64007957の第Ⅲ相試験 (H2023-02)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 19) 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の大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたJCAR017の第Ⅲ相試験 (H2023-06)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 20) MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475Aの第Ⅲ相試験 (H2023-07)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 21) (治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者に対するFurmonertinibとプラチナ製剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相試験 (H2023-08)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 22) アムジェン株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたAMG757の第Ⅲ相試験 (H2023-09)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 23) アツヴィ合同会社の依頼によるM19-977試験参加を完了した中等症から重症の尋常性乾癬被験者を対象としたABBV-066の第Ⅲ相非盲検継続投与試験 (H2023-10)
治験実施計画書、説明文書、同意文書、アセント文書の改訂について、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。
審議結果:承認
- 24) (自ら治験を実施する者)倉田宝保による胸腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅱ相試験 (H2023-11)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 25) アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG 510(ソトラシブ)の第Ⅲ相試験 (H2023-17)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 26) サウンドウェーブイノベーション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LIPUS-Brain (LB-1)の検証的試験 (H2023-18)
治験分担医師の変更および治験実施計画書添付資料の改訂について、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。
審議結果:承認
- 27) アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験 (H2023-19)
治験薬概要書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認

- 28) (治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による添付文書に記載の承認された適応症の診断を受けた患者を対象とした製品規格外のacicabtagene ciloleucelの拡大アクセス試験(H2023-20)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 29) 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CLN-081/TAS6417 (Zipalertinib)の第3相試験(H2023-21)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 30) 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(H2023-22)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 31) アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験(H2023-25)
治験薬概要書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 32) アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象としたソトラシブ(AMG 510)の第Ⅲ相試験(H2023-26)
治験実施計画書、説明文書、同意文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 33) アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験(H2023-28)
治験実施計画書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 34) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験(H2023-30)
治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書、同意文書、治験参加カード、被験者への支払いに関する資料の改訂、レターの発行および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 35) アストラゼネカ株式会社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(H2023-31)
治験薬概要書の改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 36) Delta-Fly Pharma株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたDFP-14323の第Ⅲ相試験 (H2023-34)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 37) 中外製薬株式会社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RO7082859 (Glofitamab)の第Ⅲ相試験 (H2023-35)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 38) (治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼による再発小細胞肺癌 (SCLC)患者を対象としたLurbinectedinの第Ⅲ相試験 (H2023-36)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 39) MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験 (006) (H2024-03)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 40) 第一三共株式会社の依頼による未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現／HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験 (H2024-04)

添付文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 41) (自ら治験を実施する者)太治智愛による乳癌を対象とした非手術療法の有用性を評価する前向き研究 (H2024-05)

治験実施計画書、説明文書、同意文書の改訂について、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。

審議結果:承認

- 42) アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌 (ES-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験 (H2024-06)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 43) 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 (H2024-07)

添付文書の改訂、治験分担医師の変更およびDear Investigator Letterの発行について、引

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。

審議結果:承認

- 44) 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 (H2024-08)

添付文書の改訂、治験分担医師の変更およびDear Investigator Letterの発行について、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。

審議結果:承認

- 45) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたteclistamab及びtalquetamabの第3相試験 (H2024-09)

治験参加カードの改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 46) 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の第Ⅲ相試験 (H2024-11)

治験薬概要書の改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 47) 第一三共株式会社の依頼によるイフィナタマブ デルクステカン (I-DXd) の第Ib/II相試験 (H2024-13)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 48) 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS0953の第1/2相試験 (H2024-14)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 49) MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験 (007) (H2024-15)

添付文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 50) バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBAY 2927088の第Ⅲ相試験 (H2024-20)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 51) アヅ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ABVGMAB-3013 (エプコリタマブ) の第Ⅲ相試験 (H2024-21)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 52) アッヴィ合同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ABBV-GMAB-3013 (エプコリタマブ)の第Ⅲ相試験 (H2024-22)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 53) (治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたivonescimab(SMT112)の第Ⅲ相試験 (H2024-23)
添付文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 54) MSD株式会社の依頼による進行固形がんを対象としたMK-2870の第Ⅰ相試験 (H2024-25)
治験薬概要書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 55) 第一三共株式会社の依頼による再発小細胞肺癌患者を対象としたI-DXdの第Ⅲ相試験 (H2024-26)
被験者の募集の手順(広告等)に関する資料の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 56) 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 (H2024-28)
治験薬概要書の改訂、Clarification Letterの発行および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 57) 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 (H2024-29)
説明文書、同意文書、治験薬概要書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 58) アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌患者を対象としたsaruparib (AZD5305)+カミゼストラントの第Ⅲ相試験 (H2024-30)
治験薬概要書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 59) 日本イーライリリー株式会社の依頼による鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎成人患者を対象としたLY3650150(レブリキズマブ)の第Ⅲ相試験 (H2024-31)
治験実施計画書補遺、質問票の改訂について、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。
審議結果:承認

- 60) (自ら治験を実施する者) 里井壯平による悪性腹水を伴うmicrosatellite stable (MSS) の進行期消化器癌(胃癌・膵癌)患者に対するGAIA-102の第I/II相医師主導治験(H2024-32)
治験分担医師の変更および治験使用製品の管理に関する事項を記載した文書の改訂について、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。
審議結果:承認
- 61) MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌の患者を対象としたMK-2870の第III相試験(H2024-34)
治験薬概要書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 62) 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の第III相試験(H2024-38)
説明文書、同意文書、治験実施計画書、治験薬概要書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 63) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象にしたBMS-986213の第3相試験(H2024-39)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 64) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による結腸癌患者を対象としたdostarlimab の第III相試験(H2024-40)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 65) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象にしたBMS-986489の第3相試験(H2024-48)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 66) 持田製薬株式会社の依頼による根治的前立腺全摘除術を施行予定の患者を対象としたdMD-002の検証的治験(H2024-49)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 67) アムジェン株式会社の依頼によるAMG757の第II相試験(H2024-51)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 68) ニプロ株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者に対するヒト自己骨髄由来間葉系幹細胞の静脈内複数回投与 二重盲検無作為化比較試験(H2024-52)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認

- 69) ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による原発性骨髄線維症患者を対象としたP1101の第Ⅲ相試験(H2025-01)
説明文書、同意文書、治験薬概要書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 70) 再発／難治性小細胞肺癌に対するMK-6070とMK-2400の併用投与の試験(H2025-02)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 71) (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再発／難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象としたZanubrutinib (BGB-3111) の第Ⅲ相試験 (H2025-03)
治験使用薬の科学的知見を記載した文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 72) 武田薬品工業株式会社の依頼による慢性の一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした、TAK-079 (mezagitamab) の第3相試験 (H2025-06)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 73) アストラゼネカ株式会社の依頼によるHER2陽性胃癌患者を対象としたRilvegostomig (AZD2936)とフツ化ピリミジン+トラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験 (H2025-07)
毒性管理ガイドラインの改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 74) Shanghai Henlius Biotech, Inc. (国内治験管理人:シミック株式会社)の依頼による進展型小細胞肺癌を対象としたHLX10の第Ⅱ相試験 (H2025-08)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 75) 日本イーライリリー株式会社の依頼による切除された又は切除不能なKRAS G12C変異陽性非小細胞肺癌の治験参加者を対象としたolomorasibの第Ⅲ相試験 (H2025-09)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 76) MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたV940の第Ⅲ相試験 (H2025-10)
添付文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 77) 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした DS-8201a (trastuzumab deruxtecan)の第Ⅲ相試験 (H2025-11)
説明文書、同意文書、添付文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 78) ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼による前治療歴のある進展型小細胞肺癌 (ES-SCLC) 患者を対象としたサシツズマブ ゴビテカンの第Ⅲ相試験 (H2025-12)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 79) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による結腸癌患者を対象としたドスタルリマブの第Ⅱ相試験 (H2025-13)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 80) MSD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・胚中心B細胞亜型患者を対象としたMK-2140の第Ⅱ相試験 (H2025-14)

添付文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 81) 中外製薬株式会社の依頼によるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたGlofitamab (RO7082859)の第Ⅱ相臨床試験 (H2025-15)

治験実施計画書、説明文書、同意文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 82) アステラス製薬株式会社の依頼による地図状萎縮を伴う加齢黄斑変性を有する患者を対象としたASP3021の第3/4相試験 (H2025-16)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 83) 旭化成ファーマ株式会社の依頼によるオキサリプラチン誘発性末梢神経障害の感覚異常症状に対するART-123の第3相臨床試験 (H2025-17)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 84) ビーワン・メディシズ合同会社の依頼による慢性リンパ性白血病又は小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたBGB-16673の第Ⅲ相試験 (H2025-18)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 85) 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 (H2025-19)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 86) アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象としたタルラタマブ (AMG 757)の第Ⅲ相試験 (H2025-20)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 87) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験(H2025-21)

添付文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 88) MSD株式会社の依頼による早期トリプルネガティブ乳癌又はHR低発現/HER2陰性乳癌患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験(H2025-22)

治験薬概要書、説明文書、同意文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 89) (治験国内管理人)株式会社タイガライズの依頼による転移性非小細胞肺癌患者を対象としたivonescimab(SMT112)の第Ⅲ相試験(H2025-24)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 90) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象としたGSK5764227の第3相試験(H2025-25)

治験実施計画書、SmPC、説明文書、同意文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 91) MSD株式会社の依頼によるHR+/HER2-の乳癌患者を対象としたMK-1022の第Ⅲ相試験(H2025-26)

添付文書の改訂および治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 92) 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS0953の第2相試験(H2025-27)

治験分担医師の変更および説明文書、同意文書の改訂について、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。

審議結果:承認

- 93) 株式会社LTTバイオフーマの依頼による化学療法誘発性末梢神経障害に対するPC-SODの第Ⅲ相試験(H2025-28)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 94) Revolution Medicines, Inc.による前治療歴を有するRAS変異NSCLC患者に対するRMC-6236の第3相試験(H2025-29)

治験分担医師の変更について、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。

審議結果:承認

- 95) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除後非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417 (Zipalertinib) の第3相試験 (H2025-30)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 96) アストラゼネカ株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたDato-DXdとRilvegostomigの第III相試験 (H2025-32)
毒性ガイドラインの改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 97) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌 (NSCLC)患者を対象にしたBMS-986504の第2相試験 (H2025-33)
治験実施計画書の改訂、Administrative letterの発行および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 98) アストラゼネカ株式会社の依頼による未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象としたAZD0486とリツキシマブの併用療法の第III相試験 (H2025-35)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 99) (治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたFIRMONERTINIBの第III相試験 (H2025-36)
服薬日誌の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 100) (治験国内管理人)Fortrea Japan株式会社の依頼による進行非小細胞肺癌患者を対象としたHLX43の第II相試験 (H2025-37)
治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験薬概要書の改訂および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 101) (自ら治験を実施する者)倉田宝保による免疫チェックポイント阻害薬による肝機能障害に対するミコフェノール酸モフェチルの医師主導治験 (H2025-38)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 102) 武田薬品工業株式会社の依頼による慢性の一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした、TAK-079 (mezagitamab) の第3相継続投与試験 (H2025-39)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認

- 103) Shanghai Junshi Biosciences Co., Ltd.の依頼による限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者を対象としたToripalimabとTifcemalimabの第Ⅲ相試験(H2025-40)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 104) 協和キリン株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたKK2845の第I相試験(H2025-41)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 105) 協和キリン株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたKO-539の第Ⅱ相試験(H2025-42)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 106) ヤンセンファーマ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JNJ-78278343の第Ⅲ相試験(H2025-44)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 107) 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外科的に切除されたHER2変異を有する非小細胞肺癌患者を対象としたゾンゲルチニブの第Ⅲ相試験(H2025-45)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 108) 中外製薬株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたdivarasibの第Ⅲ相試験(H2025-46)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 109) 科研製薬株式会社の依頼による原発性胆汁性胆管炎患者を対象にしたKC-8025の第Ⅲ相試験(H2025-48)
治験実施計画書の改訂について、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。
審議結果:承認
- 110) MSD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MK-2140の第Ⅱ／Ⅲ相試験(H2025-49)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認
- 111) 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(H2025-50)
治験薬概要書、SmPCの改訂、Clarification Letterの発行および治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認

- 112) (治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による再発小細胞肺癌患者を対象としたZL-1310の第Ⅲ相試験(H2025-51)
治験分担医師の変更について、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。
審議結果:承認

3. 安全性情報等に関する報告

(A) 本院における有害事象

- 1) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験(H2022-12)
本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。
審議結果:承認
- 2) 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CLN-081/TAS6417 (Zipalertinib)の第3相試験(H2023-21)
本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。
審議結果:承認
- 3) アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験(H2023-25)
本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。
審議結果:承認
- 4) アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象としたソトラシブ(AMG 510)の第Ⅲ相試験(H2023-26)
本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。
審議結果:承認
- 5) アストラゼネカ株式会社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(H2023-31)
本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。
審議結果:承認
- 6) Delta-Fly Pharma株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたDFP-14323の第Ⅲ相試験(H2023-34)
本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。
審議結果:承認

- 7) 第一三共株式会社の依頼による未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現／HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験 (H2024-04)
- 本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。
- 審議結果:承認
- 8) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたteclistamab及びtalquetamabの第3相試験 (H2024-09)
- 本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。
- 審議結果:承認
- 9) (治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたivonescimab(SMT112)の第Ⅲ相試験 (H2024-23)
- 本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。
- 審議結果:承認
- 10) アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌患者を対象としたsaruparib (AZD5305)+カミゼストラントの第Ⅲ相試験 (H2024-30)
- 本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。
- 審議結果:承認
- 11) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による結腸癌患者を対象としたdostarlimab の第Ⅲ相試験 (H2024-40)
- 本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。
- 審議結果:承認
- 12) 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS0953の第2相試験 (H2025-27)
- 本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。
- 審議結果:承認
- 13) 株式会社LTTバイオフーマの依頼による化学療法誘発性末梢神経障害に対するPC-SODの第Ⅲ相試験 (H2025-28)
- 本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。
- 審議結果:承認

(B) 他施設, 海外における安全性情報

- 1) Viela Bio (治験国内管理人: ムドペース・ジャパン株式会社) の依頼によるIgG4関連疾患患者を対象としたinebilizumabの第Ⅲ相試験 (H2021-02)
- 2) アッヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTelisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第Ⅲ相試験 (H2021-24)
- 3) 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験 (H2021-28)
- 4) MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験 (H2022-06)
- 5) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 (H2022-12)
- 6) 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の多発性骨髄腫を対象としたbb2121の第Ⅲ相試験 (H2022-14)
- 7) 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験 (H2022-23)
- 8) 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたLY3484356 (imlunestrant) の第Ⅲ相試験 (H2022-25)
- 9) MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたsacituzumab govitecanの第Ⅲ相試験 (H2023-01)
- 10) 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の大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたJCAR017の第Ⅲ相試験 (H2023-06)
- 11) MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475Aの第Ⅲ相試験 (H2023-07)
- 12) (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非小細胞肺癌患者に対するFurmonertinibとプラチナ製剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相試験 (H2023-08)
- 13) アムジェン株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたAMG757の第Ⅲ相試験 (H2023-09)
- 14) アッヴィ合同会社の依頼によるM19-977試験参加を完了した中等症から重症の尋常性乾癬被験者を対象としたABBV-066の第Ⅲ相非盲検継続投与試験 (H2023-10)
- 15) (自ら治験を実施する者) 倉田宝保による胸腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅱ相試験 (H2023-11)
- 16) アムジェン株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたAMG 510 (ソラシブ) の第Ⅲ相試験 (H2023-17)
- 17) アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験 (H2023-19)
- 18) (治験国内管理人) PRAヘルスサイエンス株式会社の依頼による添付文書に記載の承認された適応症の診断を受けた患者を対象とした製品規格外のacicabtagene ciloleucelの拡大アクセス試験 (H2023-20)
- 19) 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CLN-081/TAS6417 (Zipalertinib) の第3相試験 (H2023-21)

- 20) 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(H2023-22)
- 21) アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象としたソトラシブ(AMG 510)の第Ⅲ相試験(H2023-26)
- 22) アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験(H2023-28)
- 23) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治療参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験(H2023-30)
- 24) Delta-Fly Pharma株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたDFP-14323の第Ⅲ相試験(H2023-34)
- 25) 中外製薬株式会社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RO7082859(Glofitamab)の第Ⅲ相試験(H2023-35)
- 26) (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再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象としたLurbinectedinの第Ⅲ相試験(H2023-36)
- 27) 武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の活動期クローン病患者を対象としたTAK-279の第2b相試験(H2024-02)
- 28) MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験(006)(H2024-03)
- 29) 第一三共株式会社の依頼による未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験(H2024-04)
- 30) アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌(ES-SCLC)患者を対象としたタルラタマブの第Ⅲ相試験(H2024-06)
- 31) 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(H2024-07)
- 32) 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(H2024-08)
- 33) 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の第Ⅲ相試験(H2024-11)
- 34) 武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたTAK-279の第2相試験(H2024-12)
- 35) 第一三共株式会社の依頼によるイフィナタマブ デルクステカン(I-DXd)の第Ib/II相試験(H2024-13)
- 36) 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS0953の第1/2相試験(H2024-14)
- 37) MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験(007)(H2024-15)
- 38) 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の第Ⅲ相試験(H2024-17)

- 39) バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBAY 2927088の第Ⅲ相試験 (H2024-20)
- 40) 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ABBVGMAB-3013 (エプコリタマブ)の第Ⅲ相試験 (H2024-21)
- 41) アッヴィ合同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ABBV-GMAB-3013 (エプコリタマブ)の第Ⅲ相試験 (H2024-22)
- 42) (治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたivonescimab(SMT112)の第Ⅲ相試験 (H2024-23)
- 43) MSD株式会社の依頼による進行固形がんを対象としたMK-2870の第Ⅰ相試験 (H2024-25)
- 44) 第一三共株式会社の依頼による再発小細胞肺癌患者を対象としたI-DXdの第Ⅲ相試験 (H2024-26)
- 45) MSD株式会社の依頼による中等症から重症の活動期クローン病患者を対象としたMK-7240の第Ⅲ相試験 (H2024-27)
- 46) 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 (H2024-28)
- 47) 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 (H2024-29)
- 48) 日本イーライリリー株式会社の依頼による鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎成人患者を対象としたLY3650150 (レブリキズマブ)の第Ⅲ相試験 (H2024-31)
- 49) MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌の患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験 (H2024-34)
- 50) マルホ株式会社の依頼による乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象としたnemolizumabの第Ⅲ相試験 (H2024-35)
- 51) 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の第Ⅲ相試験 (H2024-38)
- 52) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象にしたBMS-986213の第3相試験 (H2024-39)
- 53) マルホ株式会社の依頼による原因不明の慢性そう痒症患者を対象としたnemolizumabの第Ⅱ相試験 (H2024-41)
- 54) 科研製薬株式会社の依頼による原発性胆汁性胆管炎患者を対象にしたKC-8025の第Ⅲ相試験 (H2024-43)
- 55) 成人固形がん患者を対象としたASP1570単剤療法若しくはペムブロリズマブ又は標準治療との併用療法の試験 (H2024-47)
- 56) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象にしたBMS-986489の第3相試験 (H2024-48)
- 57) 中外製薬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RO5072759の第Ⅲ相試験 (H2024-50)
- 58) アムジェン株式会社の依頼によるAMG757の第Ⅱ相試験 (H2024-51)

- 59) ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による原発性骨髄線維症患者を対象としたP1101の第Ⅲ相試験(H2025-01)
- 60) 再発／難治性小細胞肺癌に対するMK-6070とMK-2400の併用投与の試験(H2025-02)
- 61) (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再発／難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象としたZanubrutinib(BGB-3111)の第Ⅲ相試験(H2025-03)
- 62) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による乾癬性関節炎患者を対象としたJNJ77242113(icotrokinra)の第3相試験(H2025-05)
- 63) 武田薬品工業株式会社の依頼による慢性の一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした、TAK-079(mezagitamab)の第3相試験(H2025-06)
- 64) Shanghai Henlius Biotech, Inc.(国内治験管理人:シミック株式会社)の依頼による進展型小細胞肺癌を対象としたHLX10の第Ⅱ相試験(H2025-08)
- 65) 日本イーライリリー株式会社の依頼による切除された又は切除不能なKRAS G12C変異陽性非小細胞肺癌の治験参加者を対象としたolomorasibの第Ⅲ相試験(H2025-09)
- 66) MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたV940の第Ⅲ相試験(H2025-10)
- 67) 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした DS-8201a (trastuzumab deruxtecan)の第Ⅲ相試験(H2025-11)
- 68) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による前治療歴のある進展型小細胞肺癌(ES-SCLC)患者を対象としたサシツズマブ ゴビテカンの第Ⅲ相試験(H2025-12)
- 69) MSD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・胚中心B細胞亜型患者を対象としたMK-2140の第Ⅱ相試験(H2025-14)
- 70) 中外製薬株式会社の依頼によるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたGlofitamab(RO7082859)の第Ⅱ相臨床試験(H2025-15)
- 71) 旭化成ファーマ株式会社の依頼によるオキサリプラチン誘発性末梢神経障害の感覚異常症状に対するART-123の第3相臨床試験(H2025-17)
- 72) ビーワン・メディシズ合同会社の依頼による慢性リンパ性白血病又は小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたBGB-16673の第Ⅲ相試験(H2025-18)
- 73) アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象としたタルラタマブ(AMG 757)の第Ⅲ相試験(H2025-20)
- 74) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験(H2025-21)
- 75) MSD株式会社の依頼による早期トリプルネガティブ乳癌又はHR低発現／HER2陰性乳癌患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験(H2025-22)
- 76) (治験国内管理人)株式会社タイガライズの依頼による転移性非小細胞肺癌患者を対象としたivonescimab(SMT112)の第Ⅲ相試験(H2025-24)
- 77) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象としたGSK5764227の第3相試験(H2025-25)
- 78) MSD株式会社の依頼によるHR+/HER2-の乳癌患者を対象としたMK-1022の第Ⅲ相試験(H2025-26)

- 79) 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS0953の第2相試験 (H2025-27)
- 80) Revolution Medicines, Inc.による前治療歴を有するRAS変異NSCLC患者に対するRMC-6236の第3相試験 (H2025-29)
- 81) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除後非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417 (Zipalertinib) の第3相試験 (H2025-30)
- 82) アストラゼネカ株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたDato-DXdとRilvegostomigの第III相試験 (H2025-32)
- 83) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌 (NSCLC)患者を対象にしたBMS-986504の第2相試験 (H2025-33)
- 84) (治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたFIRMONERTINIBの第III相試験 (H2025-36)
- 85) (治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社の依頼による進行非小細胞肺癌患者を対象としたHLX43の第II相試験 (H2025-37)
- 86) 武田薬品工業株式会社の依頼による慢性の一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした、TAK-079 (mezagitamab) の第3相継続投与試験 (H2025-39)
- 87) Shanghai Junshi Biosciences Co., Ltd.の依頼による限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC) 患者を対象としたToripalimabとTifcemalimabの第III相試験 (H2025-40)
- 88) 協和キリン株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたKO-539の第II相試験 (H2025-42)
- 89) ヤンセンファーマ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JNJ-78278343の第III相試験 (H2025-44)
- 90) 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外科的に切除されたHER2変異を有する非小細胞肺癌患者を対象としたゾンゲルチニブの第III相試験 (H2025-45)
- 91) 中外製薬株式会社の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたdivarasibの第III相試験 (H2025-46)
- 92) サノフィ株式会社の依頼による活動性IgG4関連疾患の成人患者を対象としたリルザブルチニブの第III相試験 (H2025-47)
- 93) 科研製薬株式会社の依頼による原発性胆汁性胆管炎患者を対象にしたKC-8025の第III相試験 (H2025-48)
- 94) MSD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MK-2140の第II / III相試験 (H2025-49)
- 95) 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 (H2025-50)
- 96) (治験国内管理人) シミック株式会社の依頼による再発小細胞肺癌患者を対象としたZL-1310の第III相試験 (H2025-51)

以上 1)から 96)の治験の安全性情報について、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。

審議結果:承認

4. 医師主導治験 モニタリング報告

- 1) (自ら治験を実施する者) 里井壯平による悪性腹水を伴うmicrosatellite stable (MSS) の進行期消化器癌(胃癌・膵癌)患者に対するGAIA-102の第I/II相医師主導治験(H2024-32)

以上1)の治験のモニタリング報告について、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。

審議結果:承認

【報告事項】

1. 以下の治験について治験終了(中止)に関する報告を行った。

- 1) (治験国内管理人)興和株式会社の依頼による K-808(ペマフィブラート)の第II相試験(H2023-23)
- 2) マルホ株式会社の依頼による原因不明の慢性そう痒症患者を対象とした nemolizumab の第II相試験(H2024-41)
- 3) 成人固形がん患者を対象とした ASP1570 単剤療法若しくはペムブロリズマブ又は標準治療との併用療法の試験(H2024-47)
- 4) 中外製薬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 RO5072759 の第III相試験(H2024-50)

2. 以下の治験について製造販売承認取得に関する報告を行った。

- 1) ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による真性多血症を対象とした P1101 の第IIIb相試験(H2023-15)