

2025 年度 第6回治験審査委員会 会議の記録の概要

1. 日時 : 2025 年 10 月 22 日 16時00分～17時29分
2. 場所 : 鹿児島大学病院 臨床研究管理センター 治験管理部門(診療棟A棟3階)
および遠隔会議システム
3. 出席者
- 委員長 : 寺藺 英之
- 委員 : 佐藤 友昭 , 堀内 正久 , 田中 達朗 , 塩満 芳子 ,
宮野 英彦 , 原之園 さつき
- 治験事務局 : 山口 沙夜香 , 中村 美幸 , 上原 佳奈
- 担当CRC : 奥野 真理 (第25010, 25014号)
二川 俊隆 (第25015号)
4. 欠席委員 : 郡山 千早 , 榎田 英樹 , 宇野 泰広 , 高嶋 博

記

1. 前回開催された治験審査委員会の議事録について、報告を行い了承された。
2. 以下の治験依頼書について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|---|
| 第25010号 | 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Dex Pramipexoleの長期安全性及び耐性を評価する第Ⅲ相臨床試験 |
| 第25014号 | 探索的医療開発センター(永野 聡)による進行性の原発性悪性骨腫瘍を対象としたサバイビン反応性多因子増殖制御型アデノウイルス-1 (Surv.m-CRA-1)の反復腫瘍内局所投与の検証試験 |

3. 以下の治験依頼書について、審議を行い、保留となった。

| | |
|---------|---|
| 第25015号 | 探索的医療開発センター(永野 聡)による疼痛を伴う転移性骨腫瘍を対象としたサバイビン反応性多因子増殖制御型アデノウイルス-1 (Surv.m-CRA-1)の反復腫瘍内局所投与の第Ⅱ相試験 |
|---------|---|

4. 以下の治験実施状況報告書について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|---|
| 第19020号 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による全身型若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104(バリシチニブ)の第Ⅲ相二重盲検試験 |
| 第23017号 | 脳神経センター脳神経外科(花谷 亮典)による中枢神経系原発悪性リンパ腫患者を対象とした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 |
| 第23019号 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験 |

| | |
|---------|--|
| 第23020号 | ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による新たに診断された多発性骨髄腫患者を対象とした自家幹細胞移植後のiberdomide維持療法をレナリドミド維持療法と比較する第Ⅲ相試験 |
|---------|--|

5. 以下の治験の当院における重篤な有害事象に関する報告書(第3報)について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|--|
| 第20011号 | (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Epcoritamabの第Ⅰ/Ⅱ相試験 |
|---------|--|

6. 以下の治験の重大な安全性情報に伴う治験実施継続の可否について、審議を行い承認された。

| | | |
|---------|---|-----|
| 第15013号 | 血液・内分泌・糖尿病センター 血液・膠原病内科(吉満 誠)による再発又は難治性の成人T細胞白血病・リンパ腫に対するニボルマブの第Ⅱ相医師主導治験 | |
| 第19006号 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の長期第Ⅲ相試験 | 3報告 |
| 第19012号 | ファイザー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Talazoparib (PF-06944076)の第Ⅲ相試験 | 3報告 |
| 第19019号 | 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ゲ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 | |
| 第19020号 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による全身型若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104(バリシチニブ)の第Ⅲ相二重盲検試験 | 3報告 |
| 第20011号 | (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Epcoritamabの第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 3報告 |
| 第20012号 | がん病態外科学(消化器外科) 有上 貴明による4型および未分化型・大型3型の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 | |
| 第20018号 | 中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験 | 2報告 |
| 第20026号 | ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535(セマグルチド)の第Ⅲ相試験 | 2報告 |
| 第21006号 | ファイザー株式会社の依頼による去勢感受性前立腺癌患者を対象としたPF-06944076(タラゾパリブ)の第Ⅲ相試験 | 3報告 |
| 第21008号 | バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるSOD1変異を有するALSの臨床症状発症前の成人を対象とした自然経過観察期間及び非盲検継続投与期間を含むBIIIB067の無作為化プラセボ対照第Ⅲ相試験 | |
| 第21011号 | 日本新薬株式会社の依頼によるNS-089/NCNP-02の臨床第Ⅱ相試験 | |
| 第21018号 | (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又は難治性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたEpcoritamabの第Ⅲ相試験 | 3報告 |

| | | |
|---------|--|-----|
| 第21025号 | インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による再発／難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象としたINCMOR00208 (Tafasitamab) の第3相試験 | 2報告 |
| 第21030号 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたONO-2017(cenobamate) の第Ⅲ相試験 | |
| 第22006号 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたチラブルチニブ (ONO-4059) の第Ⅲ相試験 | 3報告 |
| 第22011号 | 中外製薬株式会社の依頼による悪性腫瘍患者を対象としたマスタースクリーニング試験/中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ, エストレクチニブ, Pralsetinibの第Ⅰ-Ⅲ相試験 | 2報告 |
| 第22012号 | アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494 (Upadacitinib) の第Ⅰ相試験 | |
| 第22022号 | アッヴィ合同会社依頼による初発のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫 (DLBCL) 患者を対象とした, エプコリタマブとR-CHOPの併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP療法と比較する第Ⅲ相, 無作為化, 非盲検試験 | 2報告 |
| 第23005号 | 小野薬品工業株式会社の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象としたONO-2017 (Cenobamate) の第Ⅱ相試験 | |
| 第23012号 | アストラゼネカ株式会社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) | |
| 第23014号 | (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アントラサイクリンが不適格なびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者に対する一次療法としてepcoritamab (GEN3013; DuoBody®-CD3 × CD20) の単剤療法又はレナリドミド併用療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、非盲検、多施設共同、国際共同、第Ⅱ相試験 | |
| 第23015号 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369 (Golcadomide) の第1/2相試験 | 3報告 |
| 第23017号 | 脳神経センター脳神経外科(花谷 亮典)による中枢神経系原発悪性リンパ腫患者を対象とした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 | 4報告 |
| 第23018号 | アッヴィ合同会社の依頼による再発又は難治性の濾胞性リンパ腫: エプコリタマブとリツキシマブ+レナリドミドの併用療法の第Ⅲ相試験 | 2報告 |
| 第23019号 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験 | 5報告 |
| 第23020号 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による新たに診断された多発性骨髄腫患者を対象とした自家幹細胞移植後のiberdomide維持療法をレナリドミド維持療法と比較する第Ⅲ相試験 | 3報告 |
| 第23023号 | アッヴィ合同会社の依頼によるnAMD患者を対象としたABBV-RGX-314の第Ⅲ相試験 | |
| 第23024号 | 小児診療センター 小児外科 川野 孝文による小児静脈栄養関連胆汁うっ滞(腸管不全関連肝障害)患者を対象としたFLE-Omegaの第Ⅲ相医師主導治験 | |

| | | |
|---------|--|-----|
| 第23027号 | 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BI 1291583の先行試験に参加した気管支拡張症患者を対象に同剤の長期投与を検討する第Ⅱ相試験 | 2報告 |
| 第23029号 | 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 | 2報告 |
| 第23030号 | (治験国内管理人)Fortrea Japan株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験 | 2報告 |
| 第23031号 | 中外製薬株式会社の依頼による脊髄性筋萎縮症患者を対象としたRO7204239(GYM329)の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | |
| 第24001号 | (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) | 3報告 |
| 第24002号 | 肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者におけるSA237の有効性及び安全性に関する検討(医師主導治験)(第Ⅱ相) | 2報告 |
| 第24004号 | 小児診療センター小児科(岡本 康裕)による初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験 | 2報告 |
| 第24007号 | 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 | 2報告 |
| 第24009号 | 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Elranatamab(PF-06863135)の第3相試験 | |
| 第24010号 | 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 | 2報告 |
| 第24014号 | MSD株式会社の依頼による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 | |
| 第24015号 | 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 | 2報告 |
| 第24016号 | 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による進行性HER2陽性胆道癌患者を対象としたJZP598の第Ⅲ相試験 | 3報告 |
| 第24017号 | 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 | |
| 第24019号 | パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH肝疾患患者を対象としたBI 456906(survodutide)の第Ⅲ相試験 | 4報告 |
| 第24020号 | パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるNASH/MASH肝硬変患者を対象としたBI 456906(survodutide)の第Ⅲ相試験 | 4報告 |
| 第24021号 | ビーワン・メディシNZ合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象としたSonrotoclax(BGB-11417)とZanubrutinib(BGB-3111)の第Ⅲ相試験 | 2報告 |

| | | |
|---------|---|-----|
| 第24023号 | (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日本人の成人原発性胆汁性胆管炎(PBC)患者を対象にElafibranorを検討する第Ⅲ相試験 | |
| 第24024号 | (治験国内管理人)メドベイス・ジャパン株式会社の依頼による局所進行又は転移性尿路上皮がん患者を対象としたBT8009(Zelenectide pevedotin)の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 3報告 |
| 第25001号 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるFR α 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 | 4報告 |
| 第25002号 | ビーワン・メディシNZ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 | 2報告 |
| 第25003号 | ビーワン・メディシNZ合同会社の依頼による再発／難治性マントル細胞リンパ腫成人患者を対象としたBGB-11417(Sonrotoclax)とザヌブルチニブの第Ⅲ相試験 | 2報告 |
| 第25005号 | 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-2400の第Ⅲ相試験 | 2報告 |
| 第25006号 | 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気管支拡張症患者を対象としたBI 1291583の第Ⅲ相試験 | 2報告 |
| 第25007号 | 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 | 4報告 |
| 第25009号 | 呼吸器・ストレスケアセンター呼吸器内科(田中 謙太郎)によるオシメルチニブ投与後病勢進行したTP53機能獲得変異陽性の進行・再発のEGFR遺伝子変異陽性非小細胞肺癌に対するオシメルチニブとインフリキシマブ併用療法を検討する多施設共同第Ⅱ相医師主導治験 | |
| 第25012号 | 経胸壁心臓超音波検査で肺高血圧を認め、慢性血栓塞栓性肺高血圧症が疑われる患者の初期診断においてCTR340の有効性を検証する(医師主導治験)(第Ⅲ相) | |
| 第25013号 | (治験国内管理人)IQVIAサービシズ 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 | 3報告 |

7. 以下の治験の治験実施計画書の変更について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|--|
| 第20011号 | (治験国内管理人)IQVIAサービシズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamabの第Ⅰ/Ⅱ相試験 |
| 第20020号 | 探索的医療開発センター(永野 聡)による進行性原発悪性骨腫瘍を対象としたサバイビン反応性増殖制御型アデノウイルス(Surv.m-CRA-1)の反復腫瘍内局所投与の第Ⅱ相試験 |
| 第22008号 | ファイザー株式会社の依頼による再発／難治性多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ(PF-06863135)の第3相試験 |
| 第22019号 | アストラゼネカ株式会社の依頼による増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたTozorakimabの有効性及び安全性第Ⅲ相試験 |
| 第23015号 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369(Golcadomide)の第1/2相試験 |

| | |
|---------|--|
| 第24003号 | 住友ファーマ株式会社の依頼による網膜色素上皮裂孔患者を対象としたHLCR011の第I/II相試験 |
| 第24014号 | MSD株式会社の依頼による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 |
| 第24022号 | JCRファーマ株式会社の依頼による小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象として、JR-142の週1回投与とグロウジェクトの連日投与とを比較する第Ⅲ相臨床試験 |

8. 以下の治験の治験薬概要書の変更について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|--|
| 第19006号 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104の長期第Ⅲ相試験 |
| 第19020号 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による全身型若年性特発性関節炎を対象としたLY3009104(バリシチニブ)の第Ⅲ相二重盲検試験 |
| 第21025号 | 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再発／難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象としたINCMOR00208(Tafasitamab)の第3相試験 |
| 第22004号 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK-6482(Belzutifan)とMK-3475(ペムブロリズマブ)の併用療法の第Ⅲ相試験 |
| 第24002号 | 肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者におけるSA237の有効性及び安全性に関する検討(医師主導治験)(第Ⅱ相) |
| 第25013号 | (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 |

9. 以下の治験の説明文書、同意文書の変更について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|---|
| 第25012号 | 経胸壁心臓超音波検査で肺高血圧を認め、慢性血栓塞栓性肺高血圧症が疑われる患者の初期診断においてCTR340の有効性を検証する(医師主導治験)(第Ⅲ相) |
|---------|---|

10. 以下の治験の治験実施計画書、治験薬概要書の変更について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|---|
| 第24021号 | ビーワン・メディシNZ合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象としたSonrotoclax(BGB-11417)とZanubrutinib(BGB-3111)の第Ⅲ相試験 |
|---------|---|

11. 以下の治験の治験実施計画書、治験機器概要書の変更について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|---|
| 第25012号 | 経胸壁心臓超音波検査で肺高血圧を認め、慢性血栓塞栓性肺高血圧症が疑われる患者の初期診断においてCTR340の有効性を検証する(医師主導治験)(第Ⅲ相) |
|---------|---|

12. 以下の治験の治験実施計画書、その他の変更について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|---|
| 第22006号 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたチラブルチニブ(ONO-4059)の第Ⅲ相試験 |
| 第25009号 | 呼吸器・ストレスケアセンター呼吸器内科(田中 謙太郎)によるオシメルチニブ投与後病勢進行したTP53機能獲得変異陽性の進行・再発のEGFR遺伝子変異陽性非小細胞肺癌に対するオシメルチニブとインフリキシマブ併用療法を検討する多施設共同第Ⅱ相医師主導治験 |

| | |
|---------|---|
| 第25012号 | 経胸壁心臓超音波検査で肺高血圧を認め、慢性血栓塞栓性肺高血圧症が疑われる患者の初期診断においてCTR340の有効性を検証する(医師主導治験)(第Ⅲ相) |
|---------|---|

13. 以下の治験の説明文書、同意文書、被験者への支払いに関する資料の変更について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|---|
| 第21008号 | バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるSOD1変異を有するALSの臨床症状発症前の成人を対象とした自然経過観察期間及び非盲検継続投与期間を含むBIIIB067の無作為化プラセボ対照第Ⅲ相試験 |
|---------|---|

14. 以下の治験の説明文書、同意文書、その他の変更について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|---|
| 第24021号 | ビーワン・メディシNZ合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象としたSonrotoclax (BGB-11417)とZanubrutinib (BGB-3111)の第Ⅲ相試験 |
| 第25008号 | 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 |

15. 以下の治験の治験実施計画書、説明文書、同意文書、その他の変更について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|--|
| 第23011号 | インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍患者を対象としたINCA033989単剤療法又はルキシソリチニブとの併用療法の第Ⅰ相、非盲検、多施設共同試験 |
|---------|--|

16. 以下の治験の説明文書、同意文書、分担医師、その他の変更について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|--|
| 第15013号 | 血液・内分泌・糖尿病センター 血液・膠原病内科(吉満 誠)による再発又は難治性の成人T細胞白血病・リンパ腫に対するニボルマブの第Ⅱ相医師主導治験 |
|---------|--|

17. 以下の治験の治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書、同意文書、その他の変更について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|--|
| 第25007号 | 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 |
|---------|--|

18. 以下の治験の治験実施計画書、説明文書、同意文書、被験者への支払いに関する資料、その他の変更について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|--|
| 第25013号 | (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 |
|---------|--|

19. 以下の治験のその他の変更について、審議を行い承認された。

| | | |
|---------|--|--|
| 第20020号 | 探索的医療開発センター(永野 聡)による進行性原発悪性骨腫瘍を対象としたサバイビン反応性増殖制御型アデノウイルス(Surv.m-CRA-1)の反復腫瘍内局所投与の第Ⅱ相試験 | |
| 第21030号 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたONO-2017(cenobamate)の第Ⅲ相試験 | |
| 第23023号 | アッヴィ合同会社の依頼によるnAMD患者を対象としたABBV-RGX-314の第Ⅲ相試験 | |
| 第23025号 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による成人のNASH患者を対象としたGSK4532990の第Ⅱb相試験 | |

| | | |
|---------|--|-----|
| 第24011号 | パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるBI 764524の第IIb相試験 | |
| 第24017号 | 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 | |
| 第25003号 | ビーワン・メディシNZ合同会社の依頼による再発／難治性マントル細胞リンパ腫成人患者を対象としたBGB-11417(Sonrotoclax)とザヌブルチニブの第Ⅲ相試験 | |
| 第25012号 | 経胸壁心臓超音波検査で肺高血圧を認め、慢性血栓塞栓性肺高血圧症が疑われる患者の初期診断においてCTR340の有効性を検証する(医師主導治験)(第Ⅲ相) | 2報告 |

20. 以下の治験のモニタリング報告について、審議を行い承認された。

| | |
|---------|---|
| 第23017号 | 脳神経センター脳神経外科(花谷 亮典)による中枢神経系原発悪性リンパ腫患者を対象とした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 |
| 第25009号 | 呼吸器・ストレスケアセンター呼吸器内科(田中 謙太郎)によるオシメルチニブ投与後病勢進行したTP53機能獲得変異陽性の進行・再発のEGFR遺伝子変異陽性非小細胞肺癌に対するオシメルチニブとインフリキシマブ併用療法を検討する多施設共同第Ⅱ相医師主導治験 |

21. 以下の治験の分担医師の変更について、迅速審査を行った結果の報告を行いた承された。

| | |
|---------|--|
| 第25008号 | 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 |
|---------|--|

22. 以下の治験の分担医師、協力者の変更について、迅速審査を行った結果の報告を行いた承された。

| | |
|---------|---|
| 第24001号 | (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) |
| 第24015号 | 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 |

23. 以下の治験の完了報告について、報告を行いた承された。

| | |
|---------|---|
| 第23016号 | 千寿製薬株式会社の依頼による網膜中心動脈閉塞症患者を対象としたSJP-0008の第Ⅲ相試験 |
| 第23024号 | 小児診療センター 小児外科 川野 孝文による小児静脈栄養関連胆汁うっ滞(腸管不全関連肝障害)患者を対象としたFLE-Omegaの第Ⅲ相医師主導治験 |

24. 以下の治験の症例数の変更について、報告を行いた承された。

| | |
|---------|--|
| 第23011号 | 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骨髄増殖性腫瘍患者を対象としたINCA033989単剤療法又はルキシロチニブとの併用療法の第1相、非盲検、多施設共同試験 |
| 第25001号 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるFR α 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 |

25. 次回の治験審査委員会は2025年11月20日の14時00分から開催されることが了承された。

※製造販売後臨床試験の場合、治験を製造販売後臨床試験に読み替える。

※榎田委員は、「治験第19012, 21006, 22004, 24007, 24024, 25005号」の審議、採決に立ち会っていない。

※高嶋委員は、「治験第21008号」の審議、採決に立ち会っていない。

※担当CRCは、担当の新規治験以外の説明、審議、採決に立ち会っていない。