

# 2026年度 第1回治験審査委員会 会議の記録の概要

1. 日時 : 2026年4月22日 13時00分～14時09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 : 寺菌 英之
- 委員 : 郡山 千早 , 佐藤 友昭 , 田中 達朗 , 美坂 英樹 , 宇野 泰広
- 治験事務局 : 山口 沙夜香 , 中村 美幸 , 前迫 佳奈子
- 担当CRC : 畑鳥 律子 (第26005号)
- : 酒瀬川 ルミ子 (第26006号)
- : 櫻井 智子 (第26007号, 第26008号)
4. 欠席委員 : 堀内 正久 , 榎田 英樹 , 高嶋 博 , 原之園 さつき ,  
檜柑 富貴子

## 記

1. 治験審査委員会の新委員の紹介が行われた。
2. 2025年度治験契約件数および実施率(診療科別)について、報告された。
3. 委員長選出を行い、委員の互選により寺菌 英之委員が委員長に選出された。
4. 委員長に事故のあるときは、佐藤 友昭委員がその職務を代行することが了承された。
5. 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。
6. 以下の治験依頼書について、審議を行い承認された。

第26006号	日本イーライリリー株式会社依頼によるプラチナ製剤抵抗性卵巣癌(パートA)及びプラチナ製剤感受性卵巣癌(パートB)を対象としたSofetabart Mipitecan (LY4170156)の2パートの第Ⅲ相試験
第26007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生検で確認されたステージF2又はF3の肝線維化を伴うMASHを有する被験者を対象としたGSK6519754 (efimosfermin alfa)注射剤の安全性及び有効性を検討する第Ⅲ相ピボタル臨床試験
第26008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ステージF2又はF3の肝線維化を伴うMASHを有する又は疑われる被験者を対象としたGSK6519754 (efimosfermin alfa)注射剤の安全性及び忍容性を検討する第Ⅲ相臨床試験

7. 以下の治験依頼書について、審議を行い、説明文書、同意文書を修正の上、承認された。

第26005号	(治験国内管理人)株式会社新日本科学PPDの依頼による加齢黄斑変性に伴う地匱状萎縮を有する患者を対象としたPEG-CETACOPLANの第3相試験
---------	---

8. 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23001号	MSD株式会社の依頼によるシスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブドチン(EV)とペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ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24005号	アストラゼネカ株式会社の依頼による治療抵抗性高血圧患者を含む、2剤以上の治療薬を使用しているコントロール不良の高血圧患者を対象としたbaxdrostatの第Ⅲ相試験
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
第25004号	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

9. 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4報)について、審議を行い承認された。

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
---------	--

10. 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5報)について、審議を行い承認された。

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
---------	--

11. 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	
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	2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	
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BIIB067の無作為化プラセボ対照第Ⅲ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	
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	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	
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, エヌトレクチニブ, Pralsetinibの第Ⅰ-Ⅲ相試験	
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	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ソリチニブとの併用療法の第1相、非盲検、多施設共同試験	2報告
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istol・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	2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	3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	4報告
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	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	
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	3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 Ciloleucefを用いた患者治療のための拡大アクセス試験(EAP)	
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24013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難治性慢性咳嗽患者を対象としたBLU-5937の第3相試験	
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	2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	2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	2報告
第24021号	ビーワン・メディシズ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	2報告
第25001号	武田薬品工業株式会社の依頼によるFR $\alpha$ 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	2報告
第25002号	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	

第25003号	ビーワン・メディシズ合同会社の依頼による再発／難治性 mantle 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	3報告
第25004号	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	
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	
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	
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相医師主導試験	
第25011号	GSK 社の依頼による再発小細胞肺癌 (SCLC) 患者を対象とする GSK5764227 の第3相試験	
第25013号	ビーワン・メディシズ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	
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	
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	
第25017号	日本イーライリリー株式会社の依頼による代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象とした LY3298176 (Tirzepatide) / LY3437943 (Retatrutide) の第Ⅲ相試験	2報告
第25019号	日本イーライリリー株式会社の依頼による小児クローン病患者を対象とした LY3074828 (ミリキズマブ) の第Ⅲ相試験	
第25020号	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	2報告
第25021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 DAREON® -Lung-1: 進展型小細胞肺癌患者に対する一次治療として, obixtamig の静脈内投与とアテゾリズマブ, カルボプラチン及びエトポシドとの併用をアテゾリズマブ, カルボプラチン及びエトポシドと比較する第Ⅲ相多施設共同, 非盲検, ランダム化試験	
第25024号	アツヴィ合同会社の依頼による新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象とした RGX-314 の第Ⅱ相試験	

12. 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 単剤療法又はルキソリチニブとの併用療法の第1相、非盲検、多施設共同試験
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

13. 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	
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(ペムプロリズマブ)の併用療法の第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	
第23001号	MSD株式会社の依頼によるシスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象に周術期のペムプロリズマブ又はエンホルツマブベドチン(EV)とペムプロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	2報告
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 Ciloleucefを用いた患者治療のための拡大アクセス試験(EAP)	
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	
第24013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難治性慢性咳嗽患者を対象としたBLU-5937の第3相試験	

14. 以下の治験の治験実施計画書, 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
---------	---

15. 以下の治験の治験実施計画書, 分担医師の変更について、審議を行い承認された。

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
---------	---

16. 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25004号	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
第25017号	日本イーライリリー株式会社の依頼による代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象としたLY3298176(Tirzepatide)/LY3437943(Retatrutide)の第Ⅲ相試験

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

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
---------	---

18. 以下の治験の治験薬概要書, 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
---------	---

19. 以下の治験の治験実施計画書、治験薬概要書、分担医師、責任医師の変更について、審議を行い承認された。

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、エヌレクチニブ、Pralsetinibの第Ⅰ-Ⅲ相試験
---------	--

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

第25020号	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
---------	--

21. 以下の治験の説明文書、同意文書、責任医師、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25021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DAREON®-Lung-1:進展型小細胞肺癌患者に対する一次治療として、obrixtamigの静脈内投与とアテゾリズマブ、カルボプラチン及びエトポシドとの併用をアテゾリズマブ、カルボプラチン及びエトポシドと比較する第Ⅲ相多施設共同、非盲検、ランダム化試験
---------	---

22. 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、分担医師、責任医師、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25011号	GSK社の依頼による再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象とするGSK5764227の第3相試験
---------	---

23. 以下の治験の分担医師の変更について、審議を行い承認された。

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

24. 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
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
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ブ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
第25022号	日本イーライリリー株式会社の依頼による喘息患者を対象としたLY3537031の第2相試験

25. 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

26. 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25011号	GSK社の依頼による再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象とするGSK5764227の第3相試験
第25020号	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
第25021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DAREON®-Lung-1:進展型小細胞肺癌患者に対する一次治療として、obixtamigの静脈内投与とアテゾリズマブ、カルボプラチン及びエトポシドとの併用をアテゾリズマブ、カルボプラチン及びエトポシドと比較する第Ⅲ相多施設共同、非盲検、ランダム化試験

27. 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
第21012号	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828(Mirikizumab)の第Ⅲ相試験
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
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

28. 以下の治験の協力者の変更について、報告を行いた承された。

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BIIB067の無作為化プラセボ対照第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
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
第23032号	株式会社カネカの依頼によるKA-301の急性期脊髄損傷に対する第Ⅰ/Ⅱ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25004号	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
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

29. 次回の治験審査委員会は2026年5月22日の13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。

※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。