第467回医薬品等受託研究審查委員会議事要録

1 開催日時: 2025/05/12 16:30 ~ 16:50

2 開催場所: 医学部棟1階小会議室

3 出席委員名: 岩田 浩明(委員長)、金森 寛充(IRB委員)、廣田 卓男(IRB委員)、松橋 延壽(IRB委員)、柴田 博史(IRB委員)、安田 浩二(IRB委員)、中川 寅(IRB委員)、久保 和弘(IRB委員)、加藤 弘之(IRB委員)、塚本 桂(IRB委員)、

原 宏和(IRB委員)、喜多村 徳昭(IRB委員)

4 前回議事要録の 第466回医薬品等受託研究審査委員会議事要録の確認

確認: 議事

1) 新規の審査

(新規治験)

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	資料等	審査結果	議論の概要
1)-1	2025006	泌尿器科	MK-2400	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前	衣頼書(書式3) (西暦2025年 4月18日付)	承認	本治験の概要等について説
					立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験			明された。それらを踏まえて
								治験実施の妥当性について
								審議した。

2) 継続の審査

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審查資料等	審査結果	議論の概要
2)-1	2021010	高次救命治療 センター	NOA-001	東レ(株)	ARDSを対象としたNOA-001の探索的試験	重篤な有害事象及び不具合に関する報告書(医療機器治験)(書式14) (西暦2025年 3月31日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-2	2021010	高次救命治療 センター	NOA-001	東レ(株)	ARDSを対象としたNOA-001の探索的試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月11日付) 治験実施計画書 第11版(西暦2025年 2月21日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-3	2021010	高次救命治療 センター	NOA-001	東レ(株)	ARDSを対象としたNOA-001の探索的試験	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2025年 4月14日付)	承認	資料に基づき、治験を継続 して行うことの妥当性につい て審議した。
2)-4	2022008	消化器外科	ビニメチニブ/エン コラフェニブ		BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔 転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラ フェブ+ピニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効 性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試 験(医師主導治験)	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12) (西暦2025年 4月 4日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-5	2022008	消化器外科	ピニメチニブ/エン コラフェニブ		BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔 転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラ フェニブ+ビニメチニブ+セッキシマブ併用療法の有効 性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試 験(医師主導治験)	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12) (西暦2025年 4月18日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-6	2022008	消化器外科	ビニメチニブ/エン コラフェニブ	医師主導治験	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔 転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラ フェブ+ピニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効 性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試 験(医師主導治験)	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月15日付)	承認	資料に基づき、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。

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審查資料等	審査結果	議論の概要
2)-7	2022008	消化器外科	ビニメチニブ/エン コラフェニブ	医師主導治験	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔 転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラ フェブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効 性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試 験(医師主導治験)	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月15日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-8	2022008	消化器外科	ビニメチニブ/エン コラフェニブ	医師主導治験	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔 転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラ フェブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効 性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試 験(医師主導治験)	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月 8日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-9	2022008	消化器外科	ビニメチニブ/エン コラフェニブ	医師主導治験	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔 転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラ フェブ+ビニメチェブ+セツキシマブ併用療法の有効 性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試 験(医師主導治験)	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2025年 4月 8日付)	承認	資料に基づき、治験を継続 して行うことの妥当性につい て審議した。
2)-10	2019011	産婦人科	CCRC-001-M (メトホルミン)	医師主導治験	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	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月14日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-11	2020057	泌尿器科	MK-3475及びエ ンホルツマブ ベド チン	MSD株式会社		治験に関する変更申請書(書式10) - (西暦2025年 4月15日付) 治験分担医師・治験協力者リスト (書式2) 変更_00000025 (西暦2025年 4月10日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-12	2021009	小児科	JR-141	J C R ファーマ (株)	ムコ多糖症II型患者を対象としたイズカーゴの製造販売後臨床試験	治験実施状況報告書(書式11) (西曆2025年 3月 6日付)	承認	資料に基づき、治験を継続 して行うことの妥当性につい て審議した。
2)-13	2021044	第1内科	CTL019	ノバルティス ファーマ 株式会社	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019の 第Ⅲb相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年 4月10日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年 3月21日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年 4月 3日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-14	2021044	第1内科	CTL019	ノバルティス ファーマ 株式会社	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019の 第Ⅲb相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月 1日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 2月18日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-15	2021059	第1内科	RO7030816/R O7030816 SC	中外製薬株式会社	RO7030816のB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした第 I 相臨床試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月15日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2025年 4月11日付) 安全性情報(その他) (西暦2025年 4月11日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-16	2021059	第1内科	RO7030816/R O7030816 SC	中外製薬株式会社	RO7030816のB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした第 I 相臨床試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月15日付) その他の審議資料 (西暦2025年 2月18日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-17	2022002	消化器外科	TAS-120	大鵬薬品工業株式 会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第1相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月 9日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年 1月 9日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年 2月14日付)	承認	資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について番議した。

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頓 考夕	課題名	審查資料等	審査結果	議論の概要
2)-18	2022018	がんセンター	ALX148	ICONクリニカルリ	HER2過剰発現の進行胃腺癌/食道胃接合部腺	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月31日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
, -				サーチ合同会社	癌患者を対象としたALX148の 第2/3相試験	安全性情報(個別報告書) (西曆2025年 3月21日付)		験を実施することの妥当性
				, , , , , , , , ,		安全性情報(定期報告書)(西暦2025年 3月12日付)		について審議した。
						XILIPIN (CANTAGE) (CIGEOCOT)/12211))		につびて面成のため
2)-10	2022018	がんセンター	ALX148	ICONクリニカルリ	HER2過剰発現の進行胃腺癌/食道胃接合部腺	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月14日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
2)-19	2022016	13-70 02-3-	ALX140	サーチ合同会社	癌患者を対象としたALX148の 第2/3相試験	安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 4月 4日付)	子哈心	験を実施することの妥当性
				リーテロ内云社	图芯目を対象CU/CALX14000 第2/3相試験	女主任情報(順列報告書)(四層2025年 4月 4日刊)		
								について審議した。
2) 20	2022028	皮膚科	アプレミラスト	フルジェン#ゴ会社	中等庁が6手庁の日本刑的際も方まえた。17 歩の	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月28日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
2)-20	2022020	汉洞竹	(AMG407)	ノムノエノ休払云江	日本人小児被験者を対象としたアプレミラスト	安全性情報 (その他) (西暦2025年 3月21日付)	/手(配)	験を実施することの妥当性
			(AMG407)		(AMG 407)の有効性と安全性を評価する第III	女主任情報(ての地)(四層2023年 3万21日刊)		について審議した。
								について笛跳した。
					相 多施設共同非盲検単群試験			
2)-21	2022028	皮膚科	アプレミラスト	アムジェン株式会社	中等症から重症の局面型乾癬を有する6~17歳の	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月11日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
,			(AMG407)		日本人小児被験者を対象としたアプレミラスト	安全性情報(その他) (西暦2025年 4月 4日付)		験を実施することの妥当性
					(AMG 407) の有効性と安全性を評価する第III			について審議した。
					相 多施設共同非盲検単群試験			にラジ・で面扱った。
					11 夕旭政大问升自快半研训改			
2)-22	2022047	乳腺外科	LY3484356	日本イーライリリー株	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月 3日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
-				式会社	者を対象とした第Ⅲ相試験	安全性情報(個別報告書) (西暦2025年4月3日付)		験を実施することの妥当性
								について審議した。
2)-23	2022049	消化器外科	LUNAR-1	医師主導治験	切除可能な遠隔転移を有する結腸・直腸癌患者を	モニタリング報告書 (西暦2025年 3月14日付)	承認	資料に基づき、治験を継続
					対象としたLUNAR-1の有用性を検討する医師主導			して行うことの妥当性につい
					治験(COSMOS-CRC-03)			て審議した。
2)-24	2022052	消化器外科	ONO-4538	医師主導治験	ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月15日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
2)-24	2022032	月16年71年	0110-4336	区刚工等加款	に免疫チェックボイント阻害薬の有効性・安全性を検	文主に自報寺に対する報告官(音1210) (四周2023年 4万13日刊)	/手(配)	験を実施することの妥当性
					討する多施設共同臨床第Ⅱ相試験			について審議した。
					到 9 3 多 / 他			について貧锇した。
2)-25	2022052	消化器外科	ONO-4538	医師主導治験	ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月15日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
					に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検			験を実施することの妥当性
					討する多施設共同臨床第 Ⅱ 相試験			について審議した。
2)-26	2022052	消化器外科	ONO-4538	医師主導治験	ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月15日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
, ,					に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検			験を実施することの妥当性
					討する多施設共同臨床第Ⅱ相試験			について審議した。
					2 7 0 5 NORVA (1. 2000) 15 T. HERADY			ic y o c iii iii o reo
2) 27	2022052	消化器外科	ONO-4538	医師主導治験	ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象	 治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 4月 8日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
∠)- ∠/	2022052	月16番グト科	UNU-4538	区间土得石駅		四際に限りの及文中明音(音式:1U) (凹層2U25年 4月 8日刊)	/手(部)	
		1		1	に免疫チェックボイント阻害薬の有効性・安全性を検 討する多施設共同臨床第Ⅱ相試験			験を実施することの妥当性
			1	1	町 9 0 多 加 政 共 内 脳 小 牙 Ⅱ 日 試 映			について審議した。
2)-28	2022054	泌尿器科	MK-3475及びエ	MSD株式会社	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		承認	資料に基づき、引き続き治
		1	ンホルツマブ ベド	I	潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象に周術期のベム	被験者の安全等に係る資料 (西暦2025年 3月24日付)		験を実施することの妥当性
		1	チン	1	ブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン (EV) とペム			について審議した。
				ĺ	ブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験			
]	1		İ		<u> </u>	1	

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頓者名	課題名	審查資料等	審査結果	議論の概要
2)-29	2022054	泌尿器科	MK-3475及びエ			安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月 9日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
, .			ンホルツマブ ベド					験を実施することの妥当性
			チン		ブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン (EV) とペム			について審議した。
			, ,		ブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験			にラびて面頭のため
					プログスペプの併用療法を検討する第単相試験			
2) 20	2022054	泌尿器科	MIC 247FT75T	MCD#++A+	> フザニイン アンダウマフは> フザニイン もに不しも飲 屋沿	\\ \(\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\	承認	次則に甘ざも コナ体も公
2)-30	2022054	泌水稻种	MK-3475及びエ	MSD休式云社		治験に関する変更申請書(書式10) - (西暦2025年 4月15日付)	外 認	資料に基づき、引き続き治
			ンホルツマブ ベド		潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象に周術期のペム			験を実施することの妥当性
			チン		ブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン (EV) とペム			について審議した。
					ブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験			
2)-31	2023007	第1内科	VAY736IV	ノバルティス ファーマ	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による温式自己	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月27日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
				株式会社	免疫性溶血性貧血を対象としたVAY736の第Ⅲ相	安全性情報(個別報告書) (西暦2025年3月6日付)		験を実施することの妥当性
					試験	安全性情報(個別報告書) (西暦2025年3月21日付)		について審議した。
2)-32	2023007	第1内科	VAY736IV	ノバルティス ファーマ	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による温式自己	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月15日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
2) 32	2023007	22 1 31-1	V/(1/301V	株式会社		治験分担医師・治験協力者以入 (書式2) 変更 00000021 (西暦2025年 4月15日付)	75100	験を実施することの妥当性
				が元立江	試験			について審議した。
					武場史			についく番诫した。
2)-33	2023007	第1内科	VAY736IV	ノバルティス ファーマ	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による温式自己	治験実施状況報告書(書式11) 1(西暦2025年 4月11日付)	承認	資料に基づき、治験を継続
				株式会社	免疫性溶血性貧血を対象としたVAY736の第Ⅲ相			して行うことの妥当性につい
					試験			て審議した。
2)-34	2023008	小児科	nemolizumab	マルホ(株)		安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月11日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
					患者を対象とした第III相試験―比較/長期投与試	安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 3月18日付)		験を実施することの妥当性
					験—	安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 3月19日付)		について審議した。
						安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 3月25日付)		
						安全性情報(個別報告書) (西暦2025年3月27日付)		
						安全性情報(定期報告書) (西暦2025年 3月19日付)		
0) 05		J. IDIA				V. F. Arrich M. D. T. H. B. A.	7 an	200 that (= ++ = 24 - 1/4 EA + 400 A+
2)-35	2023008	小児科	nemolizumab	マルホ(株)		治験実施状況報告書(書式11) (西暦2025年 4月 4日付)	承認	資料に基づき、治験を継続
					患者を対象とした第III相試験―比較/長期投与試			して行うことの妥当性につい
					験—			て審議した。
2)-36	2023016	糖尿病・内分	LY3502970	日本イーライリリー株	日本イーライリリー株式会社の依頼による	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月19日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
2) 30	2023010	泌代謝内科	L13302370	式会社	LY3502970の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月 3日付)	75100	験を実施することの妥当性
		WOLL CONTINUES		IV IX TL	L1330297009分皿作品研究	安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 3月19日付)		について審議した。
								について笛戒した。
		1				安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 4月 3日付)		
		1						
2)-37	2023017	膠原病·免疫	BMS-986165	ブリストル・マイヤーズ	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月21日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
		内科·総合診		スクイブ株式会社	活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした	安全性情報 (個別報告書) (西暦2025年 3月12日付)		験を実施することの妥当性
		療科		i e i i i i i i i i i i i i i i i i	BMS-986165の第III相試験			について審議した。
		WICH-I			S. IS SOCIOSONIII II III III III			にこく・(田野()/に。
		1						Ì
27.30	2022022	MA IN DO PH TA	AD122	上 聊苯ロ 丁 ₩#-	上頭茶ローザサーナーナートフォワイフスの笠・	か会界性的第三日 (本・中・1 (本・中・1 (本・中・1) (本・1	.Z. 071	次則に甘べま ヨキ体キツ
2)-38	2023033	消化器外科	AB122			安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月21日付)	承認	資料に基づき、引き続き治
1		1	1	会社	相試験	安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 3月21日付)		験を実施することの妥当性
		1						について審議した。
		1						
L	1			1		1	1	1

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審查資料等	審査結果	議論の概要
2)-39	2023033	消化器外科	AB122	大鵬薬品工業株式 会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第 I 相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月28日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 3月28日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-40	2023033	消化器外科	AB122	大鵬薬品工業株式 会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第 I 相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年 4月 4日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 4月 4日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-41	2023033	消化器外科	AB122	大鵬薬品工業株式 会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第 I 相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月11日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 4月11日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-42	2023035	産婦人科	Niraparib	医師主導治験	血中循環腫瘍DNA陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第 II 相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月27日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-43	2023035	産婦人科	Niraparib	医師主導治験	血中循環腫瘍DNA陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第 II 相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月 3日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-44	2023038	循環器内科	GI-2	医師主導治験	心不全患者におけるフィジカルトレーニング支援・教育 プログラムの検証を目的とした多施設共同探索的ラン ダム化比較試験	モニタリング報告書 (西暦2025年 3月21日付)	承認	資料に基づき、治験を継続 して行うごとの妥当性につい て審議した。
2)-45	2023041	消化器外科	zanidatamab(J ZP598)	株式会社新日本科 学PPD	HER2陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした Zanidatamabとの化学療法併用の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西曆2025年 4月 1日付) 安全性情報(個別報告書) (西曆2025年 3月25日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-46	2023041	消化器外科	zanidatamab(J ZP598)	株式会社新日本科 学PPD	HER2陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした Zanidatamabとの化学療法併用の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月 8日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 4月 3日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-47	2023042	皮膚科	JNJ-77242113	ヤンセンファーマ株式会社	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象とした JNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する 第3相,多施設共同,ランダム化,二重盲検,ブラ セボ対照及びデュークラバシチニブ実薬対照試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月26日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2025年 3月19日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-48	2023045	糖尿病·内分 泌代謝内科	Survodutide	日本ベーリンガーイン ゲルハイム株式会社		 治験に関する変更申請書 (書式10) - (西暦2025年 4月15日付) その他の審議資料 - (西暦2025年 3月19日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-49	2023045	糖尿病·内分 泌代謝内科	Survodutide	日本ベーリンガーイン ゲルハイム株式会社		治験に関する変更申請書 (書式10) - (西暦2025年 4月16日付) その他の審議資料 - (西暦2025年 4月16日付)	承認	資料に基づき、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。

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審查資料等	審査結果	議論の概要
2)-50	2023049	乳腺外科	Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)	第一三共株式会社	局所再発手術不能又は転移性トリブルネガティブ乳 癌患者を対象としてダトボタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデコルバルマブとの 併用療法と医師選択化学療法 (パクリタキセル、 nab-パクリタキセル、又はゲムシダビン + カルボブラナ ン) とペムブロリスマブの併用療法を比較検討する第 III相非盲検無作為化試験(TROPION- Breast05)	安全性情報等に関する報告書 (書式16) (西暦2025年 4月11日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2025年 3月26日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2025年 4月 2日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2025年 4月 9日付) 安全性情報 (その他) (西暦2025年 4月 8日付)	承認	資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について番譲した。
2)-51	2023054	第1内科	RO7082859 / Glofitamab RO5541077 / Polatuzumab Vedotin	中外製薬株式会社		治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月16日付) 治験分担医師・治験協力者リスト(書式2) 変更_00000022 (西暦2025年 4月16日付) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書(氏名リスト/履歴書) (西暦2025年 4月16日付)	承認	資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について番譲した。
2)-52	2023054	第1内科	RO7082859 / Glofitamab RO5541077 / Polatuzumab Vedotin	中外製薬株式会社	中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンバ腫患者を対象としたRO7082859(Glofitamab)の第 Ⅲ相試験		承認	資料に基づき、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。
2)-53	2023054	第1内科	RO7082859 / Glofitamab RO5541077 / Polatuzumab Vedotin	中外製薬株式会社	中外製薬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		承認	資料に基づき、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。
2)-54	2023055	乳腺外科	Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)	第一三共株式会社	未治療のトリブルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌の成人患者を対象として、 Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) と デュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化 学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術 後薬物療法と、ペムブロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のペムブロリズマブとな学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のペムブロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第1III相非盲検無作為化試験 (D926QC00001、TROPION Breast04試験)	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月11日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 3月26日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 4月 2日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 4月 9日付) 安全性情報(その他) (西暦2025年 4月 8日付)	承認	資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について番譲した。
2)-55	2024004	第1内科	Mosunetuzum ab (RO7030816) , LENALIDOMID E-CHUGAI	中外製薬株式会社	未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象とした RO7030816-SC(Mosunetuzumab)の第III 相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月15日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載した文書 第13版(西暦2025年 3月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載した文書 第6版(西暦2025年 3月 1日付) 治験薬概要書及び治験使用薬(被験薬を除く。)に係る最新の科学的知見を記載した文書 (西暦2025年 3月 1日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-56	2024004	第1内科	Mosunetuzum ab (RO7030816) . LENALIDOMID E-CHUGAI	中外製薬株式会社	未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象とした RO7030816-SC(Mosunetuzumab)の第III 相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月16日付) 治験分担医師・治験協力者以入(書式2) 変更_00000023(西暦2025年 4月16日付) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書(氏名リスト/履歴書) (西暦2025年 4月16日付)	承認	資料に基づき、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。

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審查資料等	審査結果	議論の概要
2)-57	2024004	第1内科		中外製薬株式会社	未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象とした	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月11日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 4月11日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-58	2024007	泌尿器科	MK-5684	MSD株式会社	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	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月 1日付) 安全性情報(その他) (西暦2025年 3月24日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-59	2024007	泌尿器科	MK-5684	MSD株式会社	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	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月11日付) 安全性情報(その他) (西暦2025年 4月 2日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-60	2024007	泌尿器科	MK-5684	MSD株式会社	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	治験に関する変更申請書(書式10) - (西曆2025年 4月11日付) 治験分担医師・治験協力者リスト(書式2) 変更_00000027 (西曆2025年 4月 8日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-61	2024007	泌尿器科	MK-5684	MSD株式会社	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	治験実施状況報告書(書式11) - (西暦2025年 4月 4日付)	承認	資料に基づき、治験を継続 して行うことの妥当性につい て審議した。
2)-62	2024008	泌尿器科	MK-5684	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の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	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月 1日付) 安全性情報(その他) (西暦2025年 3月24日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-63	2024008	泌尿器科	MK-5684	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後 の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	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月11日付) 安全性情報(その他) (西暦2025年 4月 2日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-64	2024008	泌尿器科	MK-5684	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後 の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	治験に関する変更申請書(書式10) - (西暦2025年 4月11日付) 治験分担医師・治験協力者リスト(書式2) 変更_00000028 (西暦2025年 4月 8日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-65	2024008	泌尿器科	MK-5684	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の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	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月14日付) 治験の費用の負担について説明した文書 (西暦2025年 4月14日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-66	2024008	泌尿器科	MK-5684	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の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	治験実施状況報告書(書式11) - (西暦2025年 4月 4日付)	承認	資料に基づき、治験を継続 して行うことの妥当性につい て審議した。

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名		課題名	審查資料等	審査結果	議論の概要
2)-67	2024009	皮膚科	IDEC-C2B8	医師主導治験	ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象と したIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相多施設共 同プラセポ対照無作為化二重盲検平行群間比較試 験		承認	資料に基づき、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。
2)-68	2024009	皮膚科	IDEC-C2B8	医師主導治験	ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象と したIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相多施設共 同プラセボ対照無作為化二重盲検平行群間比較試 験		承認	資料に基づき、治験を継続 して行うことの妥当性につい て審議した。
2)-69	2024014	消化器外科	Serplulimab	株式会社タイガライズ	遠隔転移を伴う結腸・直腸癌患者を対象とした Serplulimabの第 II / III 相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月15日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2025年 4月15日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-70	2024014	消化器外科	Serplulimab	株式会社タイガライズ	遠隔転移を伴う結腸・直腸癌患者を対象とした Serplulimabの第 II / III 相試験	治験に関する変更申請書(書式10) 1 (西暦2025年 4月 8日付) 治験分担医師・治験協力者リスト (書式2) 変更_00000029 (西暦2025年 4月 8日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-71	2024014	消化器外科	Serplulimab	株式会社タイガライズ	遠隔転移を伴う結腸・直腸癌患者を対象とした Serplulimabの第 II/III相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月11日付) 治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 3月14日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-72	2024020	第1内科	STNM01	(株)TMEセラ ピューティックス	一次化学療法不応の切除不能膵癌患者を対象とした、二次療法としての超音波内視鏡投与による核酸 医薬STNM01の第III相臨床試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月 9日付) 治験分担医師・治験協力者リスト(書式2) 変更_00000030 (西暦2025年 4月 1日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-73	2024020	第1内科	STNM01	(株)TMEセラ ピューティックス	一次化学療法不応の切除不能膵癌患者を対象とした、二次療法としての超音波内視鏡投与による核酸 医薬STNM01の第III相臨床試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月 9日付) 治験の費用の負担について説明した文書 (西暦2025年 4月 9日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-74	2024021	がんセンター	AMG552	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による第Ib/II相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) SAE073(西暦2025年 3月28日付) 安全性情報(個別報告書) SAE073(西暦2025年 3月21日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-75	2024021	がんセンター	AMG552	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による第Ib/II相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) SAE074(西暦2025年 4月11日付) 安全性情報(個別報告書) SAE074(西暦2025年 4月 4日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-76	2024025	乳腺外科	MK-2870及び MK-3475	MSD株式会社	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤 又はベムブロリズマブとの併用の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月15日付) 安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月16日付) 安全性情報(その他) (西暦2025年 3月24日付) 安全性情報(その他) (西暦2025年 4月 2日付)	承認	資料に基づき、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。

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審查資料等	審査結果	議論の概要
2)-77	2024025	乳腺外科	MK-2870及び MK-3475	MSD株式会社	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤 又はベムブロリズマブとの併用の第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月15日付) その他の審議資料 第1版(西暦2024年10月17日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-78	2024026	乳腺外科	MK-2870	MSD株式会社	病理学的完全奏効を達成していないトリブルネガティ ブ乳癌患者を対象にMK-2870+ペムブロリズマブを 治験担当医師選択治療と比較する第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月 7日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2025年 3月24日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-79	2024026	乳腺外科	MK-2870	MSD株式会社	病理学的完全奏効を達成していないトリブルネガティ ブ乳癌患者を対象にMK-2870 + ベムブロリズマブを 治験担当医師選択治療と比較する第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月15日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2025年 4月 2日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-80	2024026	乳腺外科	MK-2870	MSD株式会社	病理学的完全奏効を達成していないトリブルネガティ プ乳癌患者を対象にMK-2870+ベムブロリズマブを 治験担当医師選択治療と比較する第Ⅲ相試験	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月15日付) その他の番議資料 (西暦2024年10月17日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-81	2024030	消化器外科	HLX22	サイネオス・ヘルス・ ジャバン株式会社	局所進行又は転移性の食道胃接合部癌及び胃癌の一次治療としてのHLX22(遺伝子組換えとIV抗HER2モノクローナル抗体注射剤)とトラスツズマブ及び化学療法(XELOX)の併用と、トラスツズマブ及び化学療法(XELOX)とペムブロリズマブの併用又は非併用について比較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験	安全性情報(定期報告書) (西暦2025年 4月10日付) 5	承認	資料に基づき、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。
2)-82	2024030	消化器外科	HLX22	サイネオス・ヘルス・ ジャパン株式会社		被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 (西暦2025年 4月 1日付) f 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 (西暦2025年 4月11日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 (西暦2025年 4月15日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-83	2024031	がんセンター	IBI343	ICONクリニカルリ サーチ合同会社	ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたIBI343単剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西曆2025年 4月 9日付) 安全性情報(定期報告書) (西曆2025年 3月25日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-84	2024032	がんセンター	DS-8201a	第一三共株式会社	HER2陽性の治癒切除不能な局所進行性又は転移性の胃癌又は胃食道接合部癌患者を対象とした一次治療としてトランツズマブデルフステカン (エンハーツ ®) + 化学療法 ±ペムプロリズマブ併用療法とトラスツズマブ・化学療法 ±ペムプロリズマブ併用療法と比較する多施設共同無作為化非盲検第Ⅲ相試験 (DESTINY-Gastric05)		承認	資料に基づき、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。
2)-85	2024033	血液·感染症 内科	JCAR017	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月 4日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 3月26日付)	承認	資料に基づき、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。

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	带 查	審査結果	議論の概要
2)-86		血液·感染症 内科			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)	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西曆2025年 4月 4日付) 安全性情報(個別報告書) (西曆2025年 3月26日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-87	2024037	がんセンター	Bemarituzuma b	医師主導治験	FGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道 胃接合部腺癌を対象としたBemarituzumab + Paclitaxel + Ramucirumabの第II相試験 (RAINBIRD)	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月26日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-88	2024037	がんセンター	Bemarituzuma b	医師主導治験	FGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道 胃接合部腺癌を対象としたBemarituzumab + Paclitaxel + Ramucirumabの第II相試験 (RAINBIRD)	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月15日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-89	2024038	がんセンター	_	旭化成ファーマ株式 会社	旭化成ファーマ株式会社の依頼によるART-123の第 1相臨床試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 4月22日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2025年 3月17日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-90	2024039	消化器外科	Fruquitinib	医師主導治験	切除不能進行・再発大腸癌及び切除不能進行胃癌を対象としたFruquintinibとFTD/TPI同時併用療法の多施設共同第Ib/II相臨床試験(医師主導治験)	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 4月 8日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-91	30034	がんセンター	MK-3475		MSD株式会社の依頼による胃癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月12日付) 安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月24日付) 安全性情報(その他) (西暦2025年 3月12日付) 安全性情報(その他) (西暦2025年 3月24日付)	承認	資料に基づき、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。
2)-92	30043	第1内科	ABBV-066		M16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改 蓋した潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumabの有効性及び安全性を評価する多 施設共同無作為化二重盲検ブラセボ対照52週間 維持療法試験及び非盲検継続投与試験	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 3月31日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 3月31日付)	承認	資料に基づき、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。

3) 医薬品等受託研究迅速審査

(迅速審査)

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審查資料等	審査結果	議論の概要
3)-1	2024031	がんセンター	IBI343	ICONクリニカルリ	ICONケリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2025年 3月27日付)	_	-
				サーチ合同会社	人) の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を			
					対象としたIBI343単剤療法と治験責任医師が選択			
					した治療を比較する第Ⅲ相試験			

4) 治験終了報告書 (終了)

管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審査資料等		審査結果	議論の概要
2023038	循環器内科	GI-2	医師主導治験	心不全患者におけるフィジカルトレーニング支援・教育	治験終了(中止·中断)報告書(書式17)	(西暦2025年 4月15日付)	-	-
				プログラムの検証を目的とした多施設共同探索的ラン	治験終了(中止·中断)報告書(書式17)	(西暦2025年 4月15日付)		
				ダム化比較試験				
	管理番号 2023038			2023038 循環器内科 GI-2 医師主導治験	2023038 循環器内科 GI-2 医師主導治験 心不全患者におけるフィジカルトレーニング支援・教育 プログラムの検証を目的とした多施股共同探索的ラン	2023038 循環器内科 GI-2 医師主導治験 心不全患者におけるフィジカルトレーニング支援・教育 治験終了(中止・中断)報告書(書式17) プログラムの検証を目的とした多施設共同探索的ラン 治験終了(中止・中断)報告書(書式17)	2023038	2023038

5) 治験実施計画書等の変更報告

(報告)

(取口)	R = I									
管理番号	診療科名	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審查資料等	審査結果	議論の概要			

	管理番号	診療科名	被験薬の化学名		課題名	審查資料等	審査結果	議論の概要
5)-1	2021009	小児科	JR-141		ムコ多糖症II型患者を対象としたイズカーゴの製造販売後臨床試験	その他報告事項(岐阜大) 変更16回目、病院長ファイル(西暦2025年 4月 1日付)	_	-
5)-2	2020057	泌尿器科	MK-3475及びエ ンホルツマブ ベド チン		シスプラチン適応の筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象とした周術期の EV +ベムブロリズマブと術前補助化学療法の比較	その他報告事項(岐阜大) (西暦2025年 3月31日付)	_	-
5)-3	2022008	消化器外科	ビニメチニブ/エン コラフェニブ		BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔 転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラ フェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効 性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試 験(医師主導治験)	その他報告事項(岐阜大) (西暦2025年 3月28日付)	-	-
5)-4	2024004	第1内科	Mosunetuzum ab (RO7030816) 、 LENALIDOMID E-CHUGAI		未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象とした RO7030816-SC(Mosunetuzumab)の第III 相試験	その他報告事項(岐阜大) (西暦2025年 4月 7日付)	-	-
5)-5	2024030	消化器外科		ジャパン株式会社	局所進行又は転移性の食道青接合部癌及び胃癌 の一次治療としてのHLX22(遺伝子組換えヒト化抗 HER2モ/ウローナル抗体注射剤)とトラスツズマブ及 び化学療法(XELOX)の併用と、トラスツズマブ及び 化学療法(XELOX)とペムプロリズマブの併用又は 非併用について比較する無作為化、二重盲検、多施 設共同、第Ⅲ相臨床試験	その他報告事項(岐阜大) Ver5(西暦2025年 4月14日付)	-	-

6) その他

(開発の中止) 被験薬の化学名 依頼者名 審查資料等 診療科名 2021008 CNTO1959 ヤンセンファーマ株式 中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対 開発の中止等に関する報告書(書式18) (西暦2025年 3月28日付) 6)-1 第1内科 会社 象とするグ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 6)-2 26006 第1内科(血 INC424 Jバルティス ファーマ 原発性骨髄繊維症及び真性多血症又は本能性血 開発の中止等に関する報告書(書式18) (西暦2025年 3月13日付) 株式会社 液内科) 小板血症から移行した骨髄繊維症の患者を対象とし たJAK阻害薬Ruxolitinib(INC424)の非盲検, 他施設共同, 臨床試験

1件の新規治験、1件の新規調査、8件の継続治験の利益相反自己申告書について、臨床研究等利益相反専門委員会から問題なしの結果通知あり。

⁶⁾⁻³ 治験に係る利益相反専門委員会の報告について