## 2025年度第5回治験審査委員会記録の概要

開催日時: 2025年9月30日(火)午後5時00分~午後6時44分

開催場所: 治験センター1

出席委員: 志賀 剛、加藤 陽子、川久保 孝、原 弘道、及川 恒一、荒川 泰弘、福田 智美、

勝田 倫江、南井 孝介、政木 隆博、小山 喜子、江原 吉博、笹川 展幸

(加藤、川久保、原、及川、荒川、福田、勝田、南井、政木、小山、江原、笹川 各委員につい

てはZoomからの参加)

## 【新規治験審議事項】

審議 MSD株式会社の依頼による再発又は転移性子宮頸癌患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相 試驗

これまでに得られている成績に基づいて治験実施の妥当性について審議した。

審議結果: 修正の上承認

審議 エイツーヘルスケア株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性低悪性度漿液性卵巣

癌患者を対象としたAvutometinib + Defactinib併用療法の第3相試験

これまでに得られている成績に基づいて治験実施の妥当性について審議した。

審議結果: 修正の上承認

審議 大塚製薬株式会社の依頼による成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅱ/Ⅲ相試験

これまでに得られている成績に基づいて治験実施の妥当性について審議した。

審議結果: 修正の上承認

審議 大塚製薬株式会社の依頼による成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅲ相長期投与

試験

これまでに得られている成績に基づいて治験実施の妥当性について審議した。

審議結果: 修正の上承認

## 【内容変更審議事項】

審議 1 日本ゴア合同会社の依頼による胸部大動脈疾患を対象としたGA1102-1の医療機器治験 他施設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

審議 2 医師主導による婦人科癌及び乳癌患者を対象としたがん薬物療法管理アプリケーションの有

効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化比較試験

治験協力者変更の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 3 アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマブの 第Ⅲ相試験

> 他施設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。(2施設)

治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について治験実施状況報告書をもとに審議した。(2施設)

審議結果: 承認

審議 4 アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたABBV-066(Risankizumab) の第Ⅲ相試験

他施設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。

治験薬概要書改訂の妥当性について審議した。

治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について治験実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果: 承認

審議 5 医師主導による子宮内膜異型増殖症・子宮体癌を対象としたメトホルミンの第Ⅱ相試験 他施設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。

モニタリング報告書について、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

審議 6 ユーシービー株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたUCB4940の第Ⅲ相試験(非 盲検継続投与試験)

治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について治験実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果: 承認

審議 7 ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたCNTO1959(グセルクマブ)の第Ⅲ/Ⅲ相試験

他施設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。

添付文書改訂の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 8 医師主導による唾液腺癌患者を対象としたBAY1841788の第Ⅱ相試験

他施設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

審議 9 治験国内管理人シミック株式会社の依頼による遅発型ポンペ病患者を対象とした ATB200/AT2221 の第Ⅲ相試験②

他施設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。

治験実施計画書改訂、治験薬概要書改訂の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 10 アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮内膜癌を対象としたオラパリブとデュルバルマブの 第Ⅲ相試験

> 他施設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。(2施設)

審議結果: 承認

審議 11 ICONクリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による子宮頸癌患者を対象としたtisotumab vedotinの第Ⅲ相試験

他施設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。(2施設)

契約期間延長の妥当性について審議した。(2施設)

治験協力者変更の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 12 グラクソ・スミスクライン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 GSK2857916(belantamab mafodotin)の第Ⅲ相試験

他施設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。

治験分担医師変更、治験協力者変更の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 13 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相試験

他施設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。

治験実施計画書に関するレター追加の妥当性について審議した。

治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について治験実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果: 承認

審議 14 JCRファーマ株式会社の依頼によるムコ多糖症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

他施設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。

製造販売後臨床試験実施計画書改訂の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 15 医師主導によるHRD陽性再発・難治性婦人科希少がんに対するNiraparibの第2相試験 他施設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。

治験実施計画書改訂の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 16 中外製薬株式会社の依頼によるMOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験 他施設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

審議 17 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による有効な治療法がない又は他の治療法が適さない再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたベランタマブ マホドチンの拡大治験

他施設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。

成明乂青・四思乂青以司、石駛采城安青以司、石駛協刀在後史の女司性について番譲した。

審議結果: 承認

審議 18 日本臨床研究オペレーションズ株式会社(治験国内管理人)の依頼によるCYH-33の第Ⅱ相 試験 治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について治験実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果: 承認

審議 19 医師主導治験による未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象としたウベニメクスの第Ⅱ 相試験

治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂等の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 20 (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好酸球増多症候群 (HES)の成人患者を対象としたdepemokimabの第Ⅲ相試験

他施設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。

治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂等の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 21 (治験国内管理人)株式会社アイコン・ジャパンの依頼によるファブリー病の日本人患者を対象としたPegunigalsidase Alfa (PRX-102)の第2/3相試験

他施設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

審議 22 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたJNJ-78934804の 後期第Ⅱ相試験

他施設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

審議 23 マルホ株式会社の依頼によるnemolizumabの乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第III相試験―比較/長期投与試験―

他施設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

審議 24 医師主導による治癒切除不能進行・再発卵巣扁平上皮癌患者を対象としたMK-3475(ペムブロリズマブ)の第Ⅱ相試験

他施設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。

治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂等の妥当性について審議した。 モニタリング報告書について、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

苗娥和木. 丹心

審議 25 塩野義製薬株式会社の依頼による侵襲性真菌症患者を対象としたF901318(olorofim)の第 3相試験

他施設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

審議 26 ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による多発性骨髄腫を対象としたBMS-

986382 (iberdomide) の第3相試験

他施設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

審議 27 ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象とした BMS-986278の第3相試験

他施設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

審議 28 ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278の第3相試験

他施設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

審議 29 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患者を対象としたMezigdomideの第3相試験

他施設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。

治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 30 MSD株式会社の依頼によるMK-3475を用いた治験に参加した患者を対象としたMK-3475 の第III相試験

添付文書改訂の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 31 (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免疫グロブリンA腎症(IgAN) 患者を対象としたAtaciceptの第2b/3相試験

> 他施設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。(2施設)

審議結果: 承認

審議 32 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Ⅲ/Ⅲ相試験

他施設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

審議 33 中外製薬株式会社の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験

他施設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

審議 34 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としたMK-7240の第Ⅲ相試験

他施設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。

治験実施計画書に関する連絡追加、治験分担医師変更の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 35 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の第1/2相試験

他施設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

審議 36 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患者を対象としたMezigdomideの第3相試験

審議依頼機関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。

他施設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

審議 37 セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社の依頼による日本人クローン病患者を対象とした CT-P13 SCの第3相試験

他施設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

審議 38 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3 相試験②

他施設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。

治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂等の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 39 武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体α陽性の進行卵巣癌患者及びその他の固形がん患者に対するmirvetuximab soravtansine (TAK-853)の国内第1/2 相試験他施設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。

治験薬概要書改訂の妥当性について審議した。(2施設)

審議結果: 承認

審議 40 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

他施設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

審議 41 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

他施設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

審議 42 サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるIgA腎症患者を対象としたBION-1301の第Ⅲ相試験

他施設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

審議 43 (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

他施設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。

治験実施計画書改訂、治験参加カード改訂の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 44 MSD株式会社の依頼による中等症から重症のクローン病患者を対象としたMK-7240 (tulisokibart)の第Ⅲ相試験

他施設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。

治験実施計画書に関する連絡追加、治験費用負担について改訂等の妥当性について審議した。

治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について治験実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果: 承認

審議 45 (治験国内管理人)日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼による日本人の再発性低 悪性度漿液性卵巣癌(LGSOC)患者を対象としたAvutometinibとDefactinibの第II相試験

審議依頼機関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。

他施設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。

治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について治験実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果: 承認

審議 46 (治験国内管理人)日本メダック株式会社の依頼による造血器腫瘍を有する日本人成人患者を対象としたtreosulfunの第 I/II 相試験

他施設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

審議 47 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした

Belantamab(GSK2857914)の第 I / II 相試験

他施設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。

治験薬概要書改訂の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 48 (治験国内管理人)イーピーエス株式会社の依頼によるIgA腎症患者を対象とした Povetaciceptの第3相試験

> 他施設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。(2施設)

治験実施計画書改訂の妥当性について審議した。(2施設)

審議結果: 承認(2施設)

審議 49 ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるプラチナ製剤を含む化学療法及び免疫療法後の子宮体癌患者を対象としたサシツズマブ ゴビテカンの第3相試験

他施設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。

治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂等の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 50 (治験国内管理人)株式会社新日本科学PPDの依頼による小児LC-FAOD患者を対象としたトリヘプタノインの第3相試験

審議依頼機関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。

他施設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。

治験参加カード追加の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 51 株式会社リボミックの依頼による軟骨無形成症の小児患者を対象としたRBM-007の長期投与試験

治験分担医師変更の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 52 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫(TINDMM)患者を対象としたベランタマブ マホドチンの第III相試験

審議依頼機関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。

他施設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。

説明文書・同意文書改訂、治験薬概要書改訂等の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 53 エーザイ株式会社の依頼による第 I b/Ⅱ 相試験

審議依頼機関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。

他施設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。

治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂等の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 54 武田薬品工業株式会社の依頼による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 他施設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。(2施設)

説明文書・同意文書改訂、治験分担医師変更等の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 55 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の第他施設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。

治験協力者変更の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 56 小野薬品工業株式会社の依頼によるハンナ型間質性膀胱炎患者を対象としたONO-1110の 第Ⅱ相試験

治験実施計画書改訂、治験協力者変更の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 57 医師主導による再発婦人科明細胞癌患者を対象としたDOSTARLIMABの第 II 相試験 他施設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。

治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂等の妥当性について審議した。

治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について治験実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果: 承認

審議 58 アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたbaxdrostat/ダパグリフロジンの第Ⅲ相試験

他施設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。

治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂等の妥当性について審議した。

審議結果: 修正の上承認

審議 59 アッヴィ合同会社の依頼によるABBV-453の第 I / II 相試験

治験協力者変更の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 60 中外製薬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とした RO7790121の第Ⅲ相試験

他施設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

審議 61 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

他施設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。

治験協力者変更の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 62 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

他施設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。

治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂等の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 63 (国内管理人)株式会社新日本科学PPDの依頼による2型炎症を伴うCOPDを有する成人を対象としたデペモキマブの第Ⅲ相試験

他施設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。

治験実施計画書改訂、治験協力者変更の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 64 (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プラチナ製剤抵抗性卵巣癌 患者を対象としたrinatabart sesutecanの第Ⅲ相試験

他施設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。

治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 65 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

他施設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。

治験製品概要書の変更の要約追加の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

審議 66 (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Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験

他施設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

審議 67 ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による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)

他施設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

審議 68 ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による製品規格に適合しない LISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)

他施設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

審議 69 次の5品目の一般使用成績調査及び特定使用成績調査の申請があり、実施の妥当性について審議した。

審議結果: いずれも承認

①ビーワン・メディシンズ合同会社の依頼によるブルキンザカプセルの特定使用成績調査

②ファイザー株式会社の依頼によるアトガム点滴静注液250mgの一般使用成績調査

- ③サノフィ株式会社の依頼によるベイフォータス筋注の特定使用成績調査
- ④日本イーライリリー株式会社の依頼によるドナネマブの一般使用成績調査
- ⑤ユーシービージャパン株式会社の依頼によるジルヒスクの特定使用成績調査

## 【報告事項】

- 1.次の治験の迅速審査について報告があった。
- 報告 1 (治験国内管理人)株式会社アイコン・ジャパンの依頼によるファブリー病の日本人患者を対象としたPegunigalsidase Alfa (PRX-102)の第2/3相試験 治験分担医師変更(2025年9月1日実施:承認)
- 審議 2 ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による多発性骨髄腫を対象としたBMS-986382(iberdomide)の第3相試験 契約症例数変更(2025年9月1日実施:承認)
- 審議 3 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患者を対象としたMezigdomideの第3相試験 契約症例数変更(2025年7月28日実施:承認)
- 審議 4 MSD株式会社の依頼による中等症から重症のクローン病患者を対象としたMK-7240 (tulisokibart)の第Ⅲ相試験 契約症例数変更(2025年7月28日実施:承認)
- 審議 5 (治験国内管理人)イーピーエス株式会社の依頼によるIgA腎症患者を対象とした Povetaciceptの第3相試験 契約症例数変更(2025年9月1日実施:承認)
- 審議 6 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫(TINDMM)患者を対象としたベランタマブ マホドチンの第III相試験 契約症例数変更(2025年9月1日実施:承認)
- 審議 7 エーザイ株式会社の依頼による第 I b/Ⅱ 相試験 契約期間延長、契約症例数変更(2025年8月4日実施:承認)
- 審議 8 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 治験協力者変更(2025年7月28日実施:承認)
- 審議 9 小野薬品工業株式会社の依頼によるハンナ型間質性膀胱炎患者を対象としたONO-1110の 第Ⅱ相試験 治験協力者変更(2025年7月28日実施:承認)
- 審議 10 アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたbaxdrostat/ダパグリフロジンの第Ⅲ相試験 治験協力者変更(2025年8月4日実施:承認)
- 審議 11 中外製薬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とした RO7790121の第Ⅲ相試験 治験分担医師変更、治験協力者変更(2025年8月4日実施:承認)

- 審議 12 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 治験協力者変更(2025年7月28日実施:承認)
- 審議 13 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 治験協力者変更(2025年7月28日実施:承認)
- 2.次の治験について「治験の終了(中止・中断)報告書」が提出された旨の報告があった。
- 報告 1 株式会社メディコスヒラタの依頼による大腿膝窩動脈病変治療におけるBP-DPC18の有効性 及び安全性評価試験
- 報告 2 医師主導による子宮内膜異型増殖症・子宮体癌を対象としたメトホルミンの第Ⅱ相試験
- 報告 3 医師主導による非小細胞肺がん患者を対象としたネシツムマブの第Ⅱ相試験
- 報告 4 株式会社リボミックの依頼による軟骨無形成症の小児患者を対象としたRBM-007の前期第 II 相試験
- 報告 5 武田薬品工業株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象としたTAK-279の第3相試験
- 報告 6 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3 相試験①
- 報告 7 アッヴィ合同会社の依頼によるM16-006試験又はM15-991試験の導入療法で改善したクローン病患者を対象としたABBV-066(risankizumab)の第Ⅲ相試験
- 報告 8 医師主導による慢性中耳炎症性疾患(中耳真珠腫)患者を対象としたJMID01の多施設共同試験からの長期への移行臨床試験
- 3.次の治験について「開発中止等に関する報告書」が提出された旨の報告があった。
- 報告 1 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたAMN107の 第Ⅱ 相試験

以上