

2025年度第6回治験審査委員会記録の概要

開催日時： 2025年10月28日(火)午後5時00分～午後6時25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、目黒 光彦、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、目黒、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 1 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象としたTAR-210の第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 2 アムジェン株式会社の依頼による化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺がん患者を
対象としたAMG 509の第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 3 アストラゼネカ株式会社の依頼によるHER2 発現(IHC 3+/2+)ミスマッチ修復機能正常
(pMMR)子宮体がんの一次治療としてのトラスツズマブ デルクステカン + rildegostomig 又
はペムブロリズマブの第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 4 アストラゼネカ株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象としたAZD8205の第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(2施設)

【内容変更審議事項】

審議 1 サノフィ株式会社の依頼によるGZ/SAR402671の第Ⅱ相試験
説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。

審議結果： 承認

審議 2 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
治験実施計画書別添改訂、治験薬概要書改訂等の妥当性について審議した。(2施設)

審議結果： 承認

審議 3 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
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 4 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Ⅱ/Ⅲ相試験
説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。

審議結果： 承認

- 審議 5 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
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 6 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タマブの第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。
審議結果： 承認
- 審議 7 アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるMayoステージIIIaの未治療のALアミロイドーシス患者を対象としたCAEL-101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。
治験実施計画書補遺改訂、治験情報カード追加等の妥当性について審議した。
審議結果： 承認
- 審議 8 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)
審議結果： 承認
- 審議 9 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
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 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。
説明文書・同意文書改訂、費用負担について改訂等の妥当性について審議した。
審議結果： 承認
- 審議 11 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
説明文書・同意文書補遺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 12 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 13 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。
説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。
審議結果： 承認
- 審議 14 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。
説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。
審議結果： 承認
- 審議 15 サノフィ株式会社の依頼による心ファブリー病患者を対象としたGZ402671の第Ⅲ相試験
説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。
審議結果： 承認
- 審議 16 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 17 (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。
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 18 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 19 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。
審議結果： 承認
- 審議 20 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
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 21 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

- 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・同意文書補遺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 22 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 23 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 24 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。
審議結果： 承認
- 審議 25 アレクシオンファーマ合同会社の依頼による低アルファターゼ症を対象としたALXN1850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。
説明文書・同意文書補遺追加等の妥当性について審議した。
審議結果： 承認
- 審議 26 ギリアド・サイエンシズ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を対象としたGS-5290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。
説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。
審議結果： 承認
- 審議 27 (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
説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。(2施設)
審議結果： 承認
- 審議 28 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 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。

説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。

審議結果： 承認

審議 30 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。

審議結果： 承認

審議 31 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。

治験薬概要書改訂、説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。

審議結果： 承認

審議 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。

審議結果： 承認

審議 33 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。

審議結果： 承認

審議 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。

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 35 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。

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 36 (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treosulfanの第I/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。
説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。
審議結果：承認
- 審議 37 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。
説明文書・同意文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 38 (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)
説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。(2施設)
審議結果：承認
- 審議 39 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。
説明文書・同意文書補遺追加、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 40 (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
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・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。
審議結果：承認
- 審議 41 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
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・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。
審議結果：承認
- 審議 42 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。
費用負担について改訂の妥当性について審議した。
審議結果： 承認
- 審議 43 エーザイ株式会社の依頼による第 I b/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 44 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・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。
審議結果： 承認
- 審議 45 マルホ株式会社の依頼による原因不明の慢性うつ病患者を対象としたnemolizumab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 46 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
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 47 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/ダバグリフロジンの第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。
説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。
審議結果： 修正の上承認
- 審議 48 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 49 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。
説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。
審議結果： 承認
- 審議 50 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。

審議結果： 承認

審議 51 (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。

審議結果： 承認

審議 52 (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。

説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。

審議結果： 承認

審議 53 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。

説明文書・同意文書補遺追加の妥当性について審議した。

審議結果： 承認

審議 54 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

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 55 (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 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。

治験実施計画書レター追加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

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 58 次の4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中外製薬株式会社の依頼によるルンスミオ®点滴静注用1mg、30mg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ターゼナカプセルの特定使用成績調査
- 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カムザイオスカプセル1mg、2.5mg、5mgの特定使用成績調査
- ④日本新薬株式会社の依頼によるビキセオス配合静注用の一般使用成績調査

【報告事項】

1.次の治験の迅速審査について報告があった。

- 審議 1 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
治験分担医師変更(2025年10月6日実施:承認)
- 報告 2 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
治験分担医師変更(2025年10月6日実施:承認)
- 審議 3 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
治験分担医師変更(2025年10月6日実施:承認)
- 審議 4 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ルンタマブ マホドチンの拡大治験
治験分担医師変更(2025年10月6日実施:承認)
- 審議 5 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(ペムプロリズマブ)の第Ⅱ相試験
治験分担医師変更(2025年10月6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多発性骨髄腫患者を対象としたBelantamab(GSK2857914)の第Ⅰ/Ⅱ相試験
治験分担医師変更(2025年10月6日実施:承認)
- 審議 7 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
治験分担医師変更(2025年10月6日実施:承認)
- 審議 8 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
治験分担医師変更(2025年10月6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 アレクシオンファーマ合同会社の依頼による神経線維腫症1型(NF1)患者を対象としたセルメチニブの第Ⅲ相試験
- 報告 2 好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験
- 報告 3 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

- 報告 4 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
- 報告 5 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
- 報告 6 丸石製薬株式会社の依頼による片側人工膝関節全置換術を受けた患者を対象としたATX101の第Ⅰ/Ⅱ相試験

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 キッセイ薬品工業株式会社の依頼による前期第Ⅱ相試験

以上