

2025 年度 第 3 回 浜松医科大学医学部附属病院治験審査委員会

【会議の記録の概要】

開 催 日 時	2025 年 6 月 5 日（木） 15:00～17:00
開 催 場 所	管理棟 第一会議室
出席委員名	乾 直輝、安田日出夫、白井直人、田村啓多、見野靖晃、加藤伸也、鈴木敏弘、森下直貴、守屋陽子、森下俊一、成瀬愛子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	【治験の新規審議】 議題 1．ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼によるニボルマブの臨床試験に参加した患者さんを対象とした長期追跡第Ⅱ相試験（整理番号：870） これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審査結果：修正の上承認（同意説明文書を修正する） 議題 2．MSD(株)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（整理番号：871） これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審査結果：修正の上承認（同意説明文書を修正する） 議題 3．アストラゼネカ(株)の依頼による転移性非小細胞肺がんの一次治療の患者を対象とした Rilvegostomig 単剤の第Ⅲ相試験（整理番号: 872） これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審査結果：修正の上承認（同意説明文書を修正する） 【治験の継続審議】 議題 1．ファイザー(株)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（整理番号：691） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認

	議題 2. ブリストル・マイヤーズスクイブ(株)の依頼による、乾癬患者対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相長期試験（整理番号：716） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 3. アストラゼネカ(株)の依頼による好酸球増多症候群の患者を対象としたベンラリズマブの第Ⅲ相試験（整理番号：722） 当院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を審議した。 審査結果：承認 議題 4. アストラゼネカ(株)の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした AZD5363 の第Ⅲ相試験（整理番号：726） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験薬概要書の変更にに基づき、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。 審査結果：承認 議題 5. ファイザー(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした sasanlimab(PF-06801591) とウシ型弱毒結核(BCG)の併用投与または PF-06801591 単剤投与の第 3 相試験（整理番号：728） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 6. ノバルティスファーマ(株)の依頼による CTL019 の第Ⅲb 相試験（整理番号：736） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験分担医師の変更にに基づき、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。
--	---

	治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審査結果：承認 議題 7. ノボ ノルディスク ファーマ(株)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 の第Ⅲ相試験（整理番号：739）依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 8. MSD(株)の依頼による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+ペムブロリズマブと術前補助化学療法の比較（整理番号：744） eCOA データ収集の紙面での評価証明書の発行の作成に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審査結果：承認 議題 9. MSD(株)の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験（整理番号：753） 当院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を審議した。 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 10. MSD(株)の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 または MK-1308A の第Ⅲ相試験（整理番号：759） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 11. （治験国内管理人）IQVIA サービスーズジャパン(同)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相非盲検試験（整理番号：766）
--	--

	当院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を審議した。 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 1 2. ファイザー(株)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 3 相試験（整理番号：7 7 3） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 目標とする被験者数の変更に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審査結果：承認 議題 1 3. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamten の第 3 相試験（整理番号：7 7 4） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 1 4. （治験国内管理人）Fortrea Japan(株)の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験（整理番号：7 7 5） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 オブジーボ点滴静注用濃縮液 10mg/mL 製品特性概要(SmPC)の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題 1 5. MSD(株)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 と MK-3475 の併用療法の第Ⅲ相試験（整理番号：7 7 6） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師
--	--

	の見解に基づき、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。 キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題 1 6．日本イーライリリー(株)の依頼によるハイリスクの転移性ホルモン感受性前立腺癌男性患者を対象とした LY2835219 の第Ⅲ相試験（整理番号：7 7 7） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 1 7．（治験国内管理人）ICON クリニカルリサーチ(同)の依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)患者を対象に ION682884 の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、第Ⅲ相、国際共同試験（整理番号：7 7 8） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 1 8．【医師主導治験】小野 孝明医師の依頼による慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時の TM5614 の有効性を検証する第Ⅲ相試験（整理番号：7 8 3） 直接閲覧結果報告書、モニタリング報告書に基づき、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。 審査結果：承認 議題 1 9．MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験（整理番号：7 9 0） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。
--	--

	審査結果：承認 議題 20. アストラゼネカ(株)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試験（整理番号：792） 治験実施計画書別紙、治験分担医師の変更にに基づき、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。 審査結果：承認 議題 21. ヤンセンファーマ(株)の依頼によるクローン病患者を対象とする JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験（整理番号：794） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 22. 【医師主導治験】田村啓多医師の依頼による PD-1/PD-L1 阻害剤抵抗性の進行性尿路上皮癌を対象とした経口がんワクチン B440 の安全性および有効性を評価する非盲検単群試験（整理番号：796） 直接閲覧結果報告書、モニタリング報告書に基づき、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。 審査結果：承認 議題 23. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamten の第3相試験（整理番号：801） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 24. 中外製薬(株)の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象とした、オビヌツズマブの多施設共同、プラセボ対照、ランダム化、二重盲検第Ⅲ相臨床試験（整理番号：803） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。
--	--

	審査結果：承認 議題 2 5. MSD(株)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 ベドチン(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（整理番号：804） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 キイトルーダ添付文書の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題 2 6. 日本イーライリリー(株)の依頼による円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ相試験（整理番号：806） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 2 7. MSD(株)の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験（整理番号：807） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 2 8. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)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)（整理番号：808） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 2 9. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による第Ⅰ相試験
--	---

	(整理番号：８０９) 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験実施計画書、同意説明文書の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題３０．中外製薬(株)の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第Ⅲ相試験（整理番号：８１０） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験実施計画書の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題３１．アストラゼネカ(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDato-Dxdとデュルバルマブ及びカルボプラチンを併用する第Ⅲ相試験（整理番号：８１１） 治験実施計画書、同意説明文書等の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題３２．【医師主導治験】安田 日出夫医師の依頼によるネフローゼ型膜性腎症に対するリツキシマブ（遺伝子組換え）の有効性及び安全性を検証する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験（整理番号：８１３） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題３３．（治験国内管理人）シミック(株)の依頼による日本人成人及び小児を対象とした磁気共鳴画像法(MRI)におけるgadopiclenolの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験（整理番号：８１４） 治験実施計画書別紙の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題 3 4. 協和キリン(株) (治験国内管理人) の依頼による成人及び青少年 アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451の第Ⅲ相試験 (整理番号： 8 1 6) 依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。 治験薬概要書の変更にに基づき、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。 審査結果：承認 議題 3 5. 大原薬品工業(株)の依頼による HCV・HBV 又は NASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビビントの多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験 (第Ⅱ相) (整理番号： 8 1 7) 依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。 治験実施計画書、同意説明文書の変更にに基づき、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。 審査結果：承認 議題 3 6. 【医師主導治験】 鷺山 直己医師の依頼による経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験 (整理番号： 8 1 8) 当院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を審議した。 治験実施計画書別紙、同意説明文書の変更にに基づき、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。 直接閲覧結果報告書、モニタリング報告書に基づき、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。 審査結果：承認 議題 3 7. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の特発性肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験 (整理番号： 8 1 9)
--	--

	依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、治験分担医師等の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題 38. ヤンセンファーマ(株)の依頼による中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎の治療としての JNJ-77242113 の有効性及び安全性評価を目的とした第 2b 相，多施設共同，ランダム化，プラセボ対照，用量設定試験（整理番号：820） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 39. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験（整理番号：821） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、治験分担医師等の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題 40. ファイザー(株)の依頼による尋常性白斑患者を対象とした PF-06651600（リトレシチニブ）の第Ⅲ相試験（整理番号：822） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験参加カード、治験実施計画書の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題 41. アッヴィ(同)の依頼による ABT-494(Upadacitinib)の二重盲検試験（整理番号：823）
--	--

	依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題４２．ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の活動性シェーグレン症 候群における BMS-986165 の第３相試験（整理番号：８２４） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題４３．グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による全身性強皮症に伴う間質性肺疾患を有する成人患者を対象としたベリムマブの有効性及び安全性をプラセボと比較する試験（整理番号：８２６） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験実施計画書、同意説明文書等の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題４４．（治験国内管理人）ICONクリニカルリサーチ(同)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)（整理番号：８２７） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題４５．（治験国内管理人）シミック(株)の依頼による全身の疾患活動性が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibep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、プラセボ対照試験（整理番号：８２８） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。
--	---

	審査結果：承認 議題４６．中外製薬(株)の依頼による第Ⅰ相試験（整理番号：８２９） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 被験者の募集に関する資料の作成に基づき、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。 審査結果：承認 議題４７．（治験国内管理人）シミック(株)の依頼による症状状態が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibep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、プラセボ対照試験（整理番号：８３０） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験実施計画書、同意説明文書等の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題４８．（治験国内管理人）ICONクリニカルリサーチ(同)の依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR-CM)患者を対象にEplontersen(ION-682884)の長期安全性を評価する、非盲検継続投与試験（整理番号：８３２） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題４９．日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験（整理番号：８３３） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認
--	--

	議題50. メドペイス・ジャパン(株)の依頼によるCONQUEST 強皮症克服に向けたプラットフォーム臨床試験：全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第 IIb 相、プラットフォーム臨床試験（整理番号：834） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験実施計画書、同意説明文書等の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題51. ヤンセンファーマ(株)の依頼による抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1～4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab 及びポマリドミドの併用療法（Tal-P），talquetamab 及びteclistamab の併用療法（Tal-Tec），並びに治験責任（分担）医師が選択するエロツズマブ，ポマリドミド，及びデキサメタゾン併用療法（EPd）又はポマリドミド，ボルテゾミブ，及びデキサメタゾン併用療法（PVd）を比較する第3相ランダム化試験（整理番号：835） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 ポマリドミド情報シートの変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題52. 中外製薬(株)の依頼による第 I 相試験（整理番号：837） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題53. 武田薬品工業(株)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TAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用
--	---

	量設定試験（整理番号：８３９） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題５４．インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン(同)の依頼による非分節型白斑患者を対象としたPovorcitinib(INCB054707)の第Ⅲ相試験（整理番号：８４０） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題５５．日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による特発性肺線維症(IPF)患者を対象にBI 1819479が肺機能を改善するかどうかを検討する試験（整理番号：８４１） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験薬服用に関する補助説明資料の作成に基づき、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。 審査結果：承認 議題５６．MSD(株)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（整理番号：８４４） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 同意説明文書、治験薬概要書の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題５７．MSD(株)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（整理番号：８４
--	--

	5) 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験薬概要書の変更にに基づき、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。 審査結果：承認 議題58.（治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・クリニカル(株)の依頼による Volixibat の第Ⅱ相試験（整理番号：846） 同意説明文書の変更にに基づき、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。 審査結果：承認 議題59. アッヴィ(同)の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象にリサンキズマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相,ランダム化,プラセボ対照,二重盲検試験（整理番号：849） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題60. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象にした BMS-986213 の第3相試験（整理番号：850） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題61. 科研製薬(株)の依頼による、ウルソデオキシコール酸で効果不十分又は不耐容の原発性胆汁性胆管炎患者を対象にした KC-8025 の検証試験（第Ⅲ相）（整理番号：852） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認
--	---

	議題 6 2. (治験国内管理人) イーピーエス(株)の依頼による、IgA 腎症の成人を対象とする POVETACICEPT の第 3 相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER) (整理番号 : 8 5 3) 治験実施計画書、治験薬概要書の変更にに基づき、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。 審査結果 : 承認 議題 6 3. アストラゼネ(株)の依頼による、クローン病を対象として AZD7798 を評価する第 II a 相試験 (整理番号 : 8 5 4) 治験実施計画書、同意説明文書、治験分担医師の変更にに基づき、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。 審査結果 : 承認 議題 6 4. グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による、成人のアルコール関連肝疾患(ALD)患者を対象とした GSK4532990 の第 II 相試験 (整理番号 : 8 5 5) 治験薬概要書の変更等に基づき、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。 審査結果 : 承認 議題 6 5. バイエル薬品(株)の依頼による、慢性腎臓病患者におけるアルブミン尿の減少に関して、標準治療に上乗せした BAY 3283142 の有効性及び安全性を評価する第 IIb 相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、用量設定試験 (整理番号 : 8 5 6) 依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果 : 承認 議題 6 6. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による、DAREON™-8 : 進展型小細胞肺癌患者を対象に標準治療 (プラチナ製剤, エトポシド及び抗 PD-L1 抗体) 併用下で BI 764532 を反復点滴静注する第 I 相非盲検用量漸増試験及び拡大試験 (整理番号 : 8 5 7) 依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用等) について責任医師の見解に基づき、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。
--	--

	審査結果：承認 議題 6 7. 第一三共(株)の依頼による、初発 FLT3-ITD 陰性急性骨髄性白血病成人患者を対象とした寛解導入療法・地固め療法とキザルチニブとの併用及びキザルチニブによる維持療法を検討する第 III 相、二重盲検、無作為化、プラセボ対照試験(QuANTUM-WILD) (整理番号：8 5 8) 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 6 8. マルホ(株)の依頼による、nemolizumab の原因不明の慢性そう痒症に対する第 II 相試験 (整理番号：8 5 9) 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 6 9. (治験国内管理人) IQVIA サービスーズジャパン(同)の依頼による、一次性シェーグレン症候群 (pSjD) 成人患者を対象とした Efgartigimod PH20 の第 3 相試験 (整理番号：8 6 1) 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 7 0. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による、小細胞肺癌患者を対象にした BMS-986489 の第 3 相試験 (整理番号：8 6 2) 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 7 1. ギリアド・サイエンシズ(株)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 Anitocabtagene Autoleucel の第 III 相試験 (整理番号：8 6 3)
--	---

	依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験実施計画書の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題 7 2.（治験国内管理人）パレクセル・インターナショナル(株)の依頼による、中等度又は高度の肝繊維化が認められる NASH/MASH 肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有用性を検証する第Ⅲ相試験（整理番号：8 6 4） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 7 3.（治験国内管理人）ICON クリニカルリサーチ(同)の依頼による、症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象とした aficamten(CK-3773274)の第Ⅲ相試験（整理番号：8 6 5） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 7 4. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による、KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌患者を対象とした Adagrasib の第 3 相試験（整理番号：8 6 6） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題 7 5.（治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・ジャパン(株)の依頼による、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（遺伝子組換えヒト化抗 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（整理番号：867） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 治験実施計画書等の変更に基づき、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。 審査結果：承認 議題76. シミック(株)の依頼によるシェーグレン症候群（SS）患者を対象に Dazodalibep の安全性及び忍容性を評価する多施設共同長期間無作為化継続投与試験（整理番号：868） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 審査結果：承認 議題77. ファイザー(株)の依頼による成人及び12歳以上の青少年円形脱毛症患者を対象としてリトレンチニブ 50 mg 及び 100 mg を1日1回投与した場合の安全性と有効性を検討する、ノンレスポonderに対する用量増加を伴う第3相、無作為化、External 及び Synthetic プラセボ対照試験（整理番号：869） 依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について責任医師の見解に基づき、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。 同意説明文書の変更に基づき、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。 審査結果：承認 【報告事項】 以下の治験について当院での治験実施が終了した旨が報告された。 ① 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象とした BI 1015550 の第Ⅲ相試験（整理番号：789） ② インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン(同)の依頼による非分
--	---

	節型白斑患者を対象としたPovorcitinib(INCB054707)の第Ⅲ相試験 (整理番号：840)
特記事項	なし