

和歌山県立医科大学治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和 8 年 1 月 27 日（火） 18 : 00～18 : 55
開催場所	管理棟 2 階 C 会議室
出席委員名	園木孝志、川井学、北野雅之、西谷友重、中川貴之、貴志幸生、田村彰、中家秀起、中尾大成、岩城久弥
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>審議事項</p> <p>【新規申請 2 件】 治験を実施することの妥当性について、審議を行った。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 1-07025A「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」 審議結果：承認 2. 1-07027A「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした SEP-363856 の第Ⅲ相試験」 審議結果：承認 <p>【有害事象報告 24 件】 院内で発生した重篤な有害事象等報告を受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 1-03012A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるオシメルチニブが無効となった EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としてアミバンタマブ及びびラゼルチニブとプラチナ製剤を含む化学療法の併用とプラチナ製剤を含む化学療法を比較する第 3 相、非盲検、ランダム化試験」（第 3 報、2025. 12. 16 報告） 審議結果：承認 2. 1-04014A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌を含む進行固形癌患者を対象にアミバンタマブの皮下投与における複数のレジメンを検討する第 2 相、非盲検、並行コホート試験」（第 1 報、2026. 1. 5 報告） 審議結果：承認 3. 1-06002A「日本イーライリリー株式会社の依頼による KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象とした LY3537982 の第Ⅲ相試験」（第 1 報、2026. 1. 6 報告） 審議結果：承認 4. 1-06010A「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 Beamion LUNG-2 : HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対する zongertinib (BI 1810631) の有用性を標準治療と比較する第Ⅲ相試験」（第 1 報、2026. 1. 8 報告） 審議結果：承認 5. 1-06013A「(治験国内管理人) ノボキア株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌を対象とした TT フィールドとペムブロリズマブ及びプラチナ製剤ベースの化学療法を併用するピポタル試験 (LUNAR-2)」（第 1 報、2025. 12. 9 報告） 審議結果：承認 6. 1-06013A「(治験国内管理人) ノボキア株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌を対象とした TT フィールドとペムブロリズマブ及びプラチナ製剤ベースの化学療法

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>を併用するピボタル試験 (LUNAR-2)」(第 2 報、2025. 12. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>7. 1-06013A「(治験国内管理人) ノボキユア株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌を対象とした TT フィールドとペムブロリズマブ及びプラチナ製剤ベースの化学療法を併用するピボタル試験 (LUNAR-2)」(第 3 報、2025. 12. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>8. 1-06013A「(治験国内管理人) ノボキユア株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌を対象とした TT フィールドとペムブロリズマブ及びプラチナ製剤ベースの化学療法を併用するピボタル試験 (LUNAR-2)」(第 1 報、2025. 12. 9 報告) 審議結果：承認</p> <p>9. 1-06013A「(治験国内管理人) ノボキユア株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌を対象とした TT フィールドとペムブロリズマブ及びプラチナ製剤ベースの化学療法を併用するピボタル試験 (LUNAR-2)」(第 2 報、2025. 12. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>10. 1-06013A「(治験国内管理人) ノボキユア株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌を対象とした TT フィールドとペムブロリズマブ及びプラチナ製剤ベースの化学療法を併用するピボタル試験 (LUNAR-2)」(第 3 報、2025. 12. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>11. 1-06022A「ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社による透析用の自己血管使用皮下動静脈瘻の治療における BSJ020R の多施設単群試験」(第 1 報、2025. 12. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>12. 1-06022A「ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社による透析用の自己血管使用皮下動静脈瘻の治療における BSJ020R の多施設単群試験」(第 2 報、2026. 1. 6 報告) 審議結果：承認</p> <p>13. 1-06024A「エイツーヘルスケア株式会社の依頼による進行性非小細胞肺癌 (NSCLC) 患者及びその他の固形がん患者を対象とした選択的未分化リンパ腫キナーゼ (ALK) 阻害薬 NVL-655 の第 I/II 相試験 (ALKOVE-1)」(第 2 報、2025. 12. 23 報告) 審議結果：承認</p> <p>14. 1-06029A「アストラゼネカ株式会社の依頼による HER2 発現胆道癌患者を対象とした T-DXd+rilvegostomig の第 III 相試験」(第 1 報、2025. 12. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>15. 1-06029A「アストラゼネカ株式会社の依頼による HER2 発現胆道癌患者を対象とした T-DXd+rilvegostomig の第 III 相試験」(第 2 報、2026. 1. 6 報告) 審議結果：承認</p> <p>16. 1-06029A「アストラゼネカ株式会社の依頼による HER2 発現胆道癌患者を対象とした T-DXd+rilvegostomig の第 III 相試験」(第 1 報、2026. 1. 9 報告) 審議結果：承認</p> <p>17. 1-07013A「ファイザー株式会社の依頼による悪液質及び遠隔転移を有する浸潤性膵管癌の成人患者を対象に、一次化学療法と併用した際の ponesgromab (PF-06946860) とプラセボの有効性、安全性及び忍容性を比較評価する第 2b/3 相無作為化二重盲検</p>
---------------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>試験」(第1報、2025.12.8報告) 審議結果：承認</p> <p>18. 1-07013A「ファイザー株式会社の依頼による悪液質及び遠隔転移を有する浸潤性膵管癌の成人患者を対象に、一次化学療法と併用した際の onsegromab (PF-06946860) とプラセボの有効性、安全性及び忍容性を比較評価する第 2b/3 相無作為化二重盲検試験」(第2報、2025.12.19報告) 審議結果：承認</p> <p>19. 1-07013A「ファイザー株式会社の依頼による悪液質及び遠隔転移を有する浸潤性膵管癌の成人患者を対象に、一次化学療法と併用した際の onsegromab (PF-06946860) とプラセボの有効性、安全性及び忍容性を比較評価する第 2b/3 相無作為化二重盲検試験」(第1報、2025.12.8報告) 審議結果：承認</p> <p>20. 1-07013A「ファイザー株式会社の依頼による悪液質及び遠隔転移を有する浸潤性膵管癌の成人患者を対象に、一次化学療法と併用した際の onsegromab (PF-06946860) とプラセボの有効性、安全性及び忍容性を比較評価する第 2b/3 相無作為化二重盲検試験」(第2報、2025.12.19報告) 審議結果：承認</p> <p>21. 1-07013A「ファイザー株式会社の依頼による悪液質及び遠隔転移を有する浸潤性膵管癌の成人患者を対象に、一次化学療法と併用した際の onsegromab (PF-06946860) とプラセボの有効性、安全性及び忍容性を比較評価する第 2b/3 相無作為化二重盲検試験」(第1報、2025.12.25報告) 審議結果：承認</p> <p>22. 1-07013A「ファイザー株式会社の依頼による悪液質及び遠隔転移を有する浸潤性膵管癌の成人患者を対象に、一次化学療法と併用した際の onsegromab (PF-06946860) とプラセボの有効性、安全性及び忍容性を比較評価する第 2b/3 相無作為化二重盲検試験」(第2報、2025.12.26報告) 審議結果：承認</p> <p>23. 1-07013A「ファイザー株式会社の依頼による悪液質及び遠隔転移を有する浸潤性膵管癌の成人患者を対象に、一次化学療法と併用した際の onsegromab (PF-06946860) とプラセボの有効性、安全性及び忍容性を比較評価する第 2b/3 相無作為化二重盲検試験」(第1報、2025.12.25報告) 審議結果：承認</p> <p>24. 1-07013A「ファイザー株式会社の依頼による悪液質及び遠隔転移を有する浸潤性膵管癌の成人患者を対象に、一次化学療法と併用した際の onsegromab (PF-06946860) とプラセボの有効性、安全性及び忍容性を比較評価する第 2b/3 相無作為化二重盲検試験」(第2報、2025.12.26報告) 審議結果：承認</p> <p>【安全性情報 106件】 2025年11月17日～2025年12月25日に報告された安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。</p> <p>1. 1-30012A「ア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プラセボ対照 52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」(2025.11.17報告) 審議結果：承認</p>
---------------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<ol style="list-style-type: none"> 2. 1-05013A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第 3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven 試験」(2025. 11. 20 報告) 審議結果：承認 3. 1-06036A「ファイザー株式会社の依頼による未治療の HER2 (IHC 1+以上) 発現局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin 及びペムプロリズマブの併用療法と化学療法とを比較する第 III 相、非盲検、無作為化、比較対照試験」(2025. 11. 21 報告) 審議結果：承認 4. 1-30025A「アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント／アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第 III 相試験」(2025. 11. 27 報告) 審議結果：承認 5. 1-03005A「アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道接合部がんを対象としたデュルバルマブの第 III 相試験」(2025. 11. 27 報告) 審議結果：承認 6. 1-03022A「アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、Oleclumab 及び Monalizumab の第 III 相試験」(2025. 11. 27 報告) 審議結果：承認 7. 1-04007A「アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第 III 相臨床試験」(2025. 11. 27 報告) 審議結果：承認 8. 1-04016A「大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週 1 回製剤 (QW 製剤) の第 III 相試験」(2025. 11. 27 報告) 審議結果：承認 9. 1-04026A「アストラゼネカ株式会社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」(2025. 11. 27 報告) 審議結果：承認 10. 1-05010A「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象とした BII059 の第 II/III 相試験」(2025. 11. 27 報告) 審議結果：承認 11. 1-06011A「エイツーヘルスケア株式会社の依頼による進行 NSCLC 患者及びその他の固形がん患者を対象とした高選択性 ROS1 阻害薬 NVL-520 の第 I/II 相試験」(2025. 11. 27 報告) 審議結果：承認 12. 1-06016A「アストラゼネカ株式会社の依頼による根治切除後の胆道癌患者を対象とした Rilvegostomig の第 III 相試験」(2025. 11. 27 報告) 審議結果：承認 13. 1-06024A「エイツーヘルスケア株式会社の依頼による進行性非小細胞肺癌 (NSCLC) 患者及びその他の固形がん患者を対象とした選択的未分化リンパ腫キナーゼ (ALK)
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>阻害薬 NVL-655 の第 I/II 相試験 (ALKOVE-1) (2025. 11. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>14. 1-06029A「アストラゼネカ株式会社の依頼による HER2 発現胆道癌患者を対象とした T-DXd+rilvegostomig の第 III 相試験」(2025. 11. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>15. 1-06032A「アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd, DS-1062a) とオシメルチニブの第 III 相試験」(2025. 11. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>16. 1-06009A「第一三共株式会社の依頼による SCLC 患者を対象とした I-DXd の第 III 相試験」(2025. 11. 28 報告) 審議結果：承認</p> <p>17. 1-06018A「アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象とした、タルラタマブを皮下投与したときの安全性、忍容性、薬物動態及び予備的抗腫瘍効果を評価する第 Ib 相試験 (DeLLphi-308)」(2025. 11. 28 報告) 審議結果：承認</p> <p>18. 1-06019A「中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした divarasib の第 III 相試験」(2025. 11. 28 報告) 審議結果：承認</p> <p>19. 1-01032A「アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第 II 相試験」(2025. 12. 1 報告) 審議結果：承認</p> <p>20. 1-04003A「日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3537982 の第 I /II 相試験」(2025. 12. 1 報告) 審議結果：承認</p> <p>21. 1-06008A「ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象に efgartigimod PH20 SC の有効性及び安全性を検討する第 III 相試験」(2025. 12. 1 報告) 審議結果：承認</p> <p>22. 1-06019A「中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした divarasib の第 III 相試験」(2025. 12. 1 報告) 審議結果：承認</p> <p>23. 1-06021A「株式会社三和化学研究所の依頼による先端巨大症及び下垂体性巨人症患者を対象とした SK-5307 の第 II/III 相試験」(2025. 12. 1 報告) 審議結果：承認</p> <p>24. 1-06025A「ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による活動性を有する成人突発性炎症性筋疾患患者を対象に efgartigimod PH20 SC の長期安全性を検討する第 III 相非盲検試験」(2025. 12. 1 報告) 審議結果：承認</p> <p>25. 1-06038A「中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした divarasib の第 Ib/II 相試験」(2025. 12. 1 報告)</p>
---------------------------	--

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>審議結果：承認</p> <p>26. 1-07004A「(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非小細胞肺癌の一次治療として化学療法および他の治験薬と併用した BNT327 の第 II/III 相、多施設共同、無作為化、国際共同試験」(2025. 12. 1 報告) 審議結果：承認</p> <p>27. 1-06001A「ICON クリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による製品規格外 Axicabtagene Ciloleuceel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験(EAP)」(2025. 12. 2 報告) 審議結果：承認</p> <p>28. 1-06013A「(治験国内管理人) ノボキユア株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌を対象とした TT フィールドとペムブロリズマブ及びプラチナ製剤ベースの化学療法を併用するピポタル試験(LUNAR-2)」(2025. 12. 2 報告) 審議結果：承認</p> <p>29. 1-06036A「ファイザー株式会社の依頼による未治療の HER2 (IHC 1+以上) 発現局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin 及びペムブロリズマブの併用療法と化学療法とを比較する第 III 相、非盲検、無作為化、比較対照試験」(2025. 12. 3 報告) 審議結果：承認</p> <p>30. 1-06034A「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」(2025. 12. 4 報告) 審議結果：承認</p> <p>31. 1-06035A「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 肝硬変の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」(2025. 12. 4 報告) 審議結果：承認</p> <p>32. 1-07009A「アッヴィ合同会社の依頼による azirkitug (ABBV-514) の第 I 相試験」(2025. 12. 4 報告) 審議結果：承認</p> <p>33. 1-01013A「アムジェン株式会社の依頼による AMG510 の第 I / II 相試験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>34. 1-01032A「アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第 II 相試験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>35. 1-04012A「アッヴィ合同会社の依頼による ABBV-400 の第 I 相試験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>36. 1-05001A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986165 の第 III 相試験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>37. 1-05011A「皮膚科・神人正寿の申請による免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う</p>
--------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>間質性肺疾患に対する PAI-1 阻害薬 TM5614 のプラセボ対照二重盲検第 II 相医師主導治験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>38. 1-05012A「アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした AMG 510 (ソトラシブ) の第 III 相試験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>39. 1-05019A「アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC) 患者を対象としたタルラタマブの第 III 相試験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>40. 1-06002A「日本イーライリリー株式会社の依頼による KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象とした LY3537982 の第 III 相試験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>41. 1-06003A「アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌 (ES-SCLC) 患者を対象としたタルラタマブの第 III 相試験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>42. 1-06015A「アムジェン株式会社の依頼による AMG 193 の第 Ib 相試験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>43. 1-06027A「アムジェン株式会社の依頼による AMG 193 の第 II 相試験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>44. 1-07006A「日本イーライリリー株式会社の依頼による切除された又は切除不能な KRAS G12C 変異陽性非小細胞肺癌の治験参加者を対象とした olomorasib の第 III 試験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>45. 1-07007A「アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象としたタルラタマブ (AMG 757) の第 III 相試験」(2025. 12. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>46. 1-30012A「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プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」(2025. 12. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>47. 1-03021A「アッヴィ合同会社の依頼による NSCLC 患者を対象とした Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第 III 相試験」(2025. 12. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>48. 1-05005A「株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による ABBV-CLS-484 の第 I 相試験」(2025. 12. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>49. 1-06024A「エイツーヘルスケア株式会社の依頼による進行性非小細胞肺癌 (NSCLC) 患者及びその他の固形がん患者を対象とした選択的未分化リンパ腫キナーゼ (ALK) 阻害薬 NVL-655 の第 I/II 相試験 (ALKOVE-1)」(2025. 12. 8 報告)</p>
---------------------------	--

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>審議結果：承認</p> <p>50. 1-28001A「中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A (Atezolizumab)の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 9 報告) 審議結果：承認</p> <p>51. 1-05008A「パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼による進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルバルマブと化学療法の併用療法を検討する第Ⅲb 相試験」(2025. 12. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>52. 1-06011A「エイツーヘルスケア株式会社の依頼による進行 NSCLC 患者及びその他の固形がん患者を対象とした高選択性 ROS1 阻害薬 NVL-520 の第 I/II 相試験」(2025. 12. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>53. 1-01015A「アストラゼネカ株式会社の依頼によるバイオマーカーを指標とした第Ⅱ相プラットフォーム試験」(2025. 12. 11 報告) 審議結果：承認</p> <p>54. 1-02018A「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第Ⅲ相試験」(2025. 12. 11 報告) 審議結果：承認</p> <p>55. 1-05005A「株式会社新日本科学 PPD（治験国内管理人）の依頼による ABBV-CLS-484 の第Ⅰ相試験」(2025. 12. 11 報告) 審議結果：承認</p> <p>56. 1-06020A「アストラゼネカ株式会社の依頼による EGFR 変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象にオシメルチニブ併用／非併用下での Dato-DXd の有効性及び安全性を白金製剤を含む 2 剤併用化学療法と比較する試験」(2025. 12. 11 報告) 審議結果：承認</p> <p>57. 1-06023A「アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージⅠ非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン (Dato-Dxd, DS-1062a) と Rilvegostomig の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 11 報告) 審議結果：承認</p> <p>58. 1-05001A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>59. 1-06008A「ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象に efgartigimod PH20 SC の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験」(2025. 12. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>60. 1-06009A「第一三共株式会社の依頼による SCLC 患者を対象とした I-DXd の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>61. 1-06019A「中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした divarasib</p>
--------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>62. 1-06025A「ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による活動性を有する成人突発性炎症性筋疾患患者を対象に efgartigimod PH20 SC の長期安全性を検討する第Ⅲ相非盲検試験」(2025. 12. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>63. 1-06038A「中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした divarasib の第Ⅰb/ⅠⅠ相試験」(2025. 12. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>64. 1-07003A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人患者を対象とした KarXT の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、2パート試験」(2025. 12. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>65. 1-07004A「(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非小細胞肺癌の一次治療として化学療法および他の治験薬と併用した BNT327 の第Ⅱ/Ⅲ相、多施設共同、無作為化、国際共同試験」(2025. 12. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>66. 1-07014A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害の躁病エピソードの治療における KarXT の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験」(2025. 12. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>67. 1-07015A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害における躁状態エピソード治療のための KarXT の長期安全性を評価する第Ⅲ相、非盲検長期継続投与試験」(2025. 12. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>68. 1-04003A「日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3537982 の第Ⅰ/Ⅱ相試験」(2025. 12. 15 報告) 審議結果：承認</p> <p>69. 1-06010A「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 Beamion LUNG-2：HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対する zongertinib (BI 1810631) の有用性を標準治療と比較する第Ⅲ相試験」(2025. 12. 15 報告) 審議結果：承認</p> <p>70. 1-06018A「アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象とした、タルラタマブを皮下投与したときの安全性、忍容性、薬物動態及び予備的抗腫瘍効果を評価する第Ⅰb相試験 (DeLLphi-308)」(2025. 12. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>71. 1-06028A「サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社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」(2025. 12. 16 報告) 審議結果：承認</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>72. 1-06002A「日本イーライリリー株式会社の依頼による KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象とした LY3537982 の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 17 報告) 審議結果：承認</p> <p>73. 1-07006A「日本イーライリリー株式会社の依頼による切除された又は切除不能な KRAS G12C 変異陽性非小細胞肺癌の治験参加者を対象とした olomorasib の第Ⅲ試験」(2025. 12. 17 報告) 審議結果：承認</p> <p>74. 1-03011A「MSD 株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象とした MK-7684A の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>75. 1-04014A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌を含む進行固形癌患者を対象にアミバンタマブの皮下投与における複数のレジメンを検討する第 2 相, 非盲検, 並行コホート試験」(2025. 12. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>76. 1-05004A「MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムブロリズマブ (MK-3475)/Sacituzumab Govitecan の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>77. 1-05015A「フェリング・ファーマ株式会社の依頼による日本人の BCG 不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者に対する FE 999326 の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン試験」(2025. 12. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>78. 1-06024A「エイツーヘルスケア株式会社の依頼による進行性非小細胞肺癌 (NSCLC) 患者及びその他の固形がん患者を対象とした選択的未分化リンパ腫キナーゼ (ALK) 阻害薬 NVL-655 の第 I/II 相試験 (ALKOVE-1)」(2025. 12. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>79. 1-07001A「フェリング・ファーマ株式会社の依頼による中リスク (IR) 筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者を対象に Nadofaragene Firadenovec と経過観察を比較する無作為化比較第Ⅲb 相試験」(2025. 12. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>80. 1-07009A「アッヴィ合同会社の依頼による azirkitug (ABBV-514) の第 I 相試験」(2025. 12. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>81. 1-04005A「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 と MK-3475 の併用療法の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>82. 1-04016A「大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週 1 回製剤 (QW 製剤) の第 III 相試験」(2025. 12. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>83. 1-05012A「アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした AMG 510 (ソトラシブ) の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 19 報告) 審議結果：承認</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>84. 1-05013A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第 3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven 試験」(2025. 12. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>85. 1-05019A「アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC) 患者を対象としたタルラタマブの第 III 相試験」(2025. 12. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>86. 1-06003A「アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌 (ES-SCLC) 患者を対象としたタルラタマブの第 III 相試験」(2025. 12. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>87. 1-06015A「アムジェン株式会社の依頼による AMG 193 の第 Ib 相試験」(2025. 12. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>88. 1-06027A「アムジェン株式会社の依頼による AMG 193 の第 II 相試験」(2025. 12. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>89. 1-06033A「MSD 株式会社依頼による非小細胞肺癌の患者を対象とした V940 の第 III 相試験」(2025. 12. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>90. 1-06034A「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」(2025. 12. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>91. 1-06035A「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 肝硬変の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」(2025. 12. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>92. 1-07007A「アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象としたタルラタマブ (AMG 757) の第 III 相試験」(2025. 12. 19 報告) 審議結果：承認</p> <p>93. 1-05010A「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による 皮膚エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 の第 II/III 相試験」(2025. 12. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>94. 1-06004A「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」(2025. 12. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>95. 1-06009A「第一三共株式会社の依頼による SCLC 患者を対象とした I-DXd の第 III 相試験」(2025. 12. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>96. 1-06036A「ファイザー株式会社の依頼による未治療の HER2 (IHC 1+以上) 発現局所</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin 及びペムブロリズマブの併用療法と化学療法とを比較する第 III 相、非盲検、無作為化、比較対照試験」(2025. 12. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>97. 1-07004A「(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非小細胞肺癌の一次治療として化学療法および他の治験薬と併用した BNT327 の第 II/III 相、多施設共同、無作為化、国際共同試験」(2025. 12. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>98. 1-07010A「Revolution Medicines, Inc. による前治療歴を有する RAS 変異 NSCLC 患者に対する RMC-6236 の第 3 相試験」(2025. 12. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>99. 1-07016A「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)」(2025. 12. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>100. 1-07017A「株式会社タイガライズの依頼による PD-L1 高発現腫瘍患者を対象に転移性非小細胞肺癌の一次治療における ivonescimab とペムブロリズマブを比較する無作為化二重盲検多地域共同第 3 相試験 (HARMONI-7 試験)」(2025. 12. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>101. 1-07018A「第一三共株式会社の依頼による Actionable 遺伝子変異を有さない、PD-L1 TPS 50%以上の進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたバレメトスタットシル酸塩とペムブロリズマブの併用療法とペムブロリズマブ単剤療法を比較検討する、多施設共同、無作為化、非盲検第 Ib/II 相試験」(2025. 12. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>102. 1-07005A「第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした DS-8201a (trastuzumab deruxtecan) の第 III 相試験」(2025. 12. 23 報告) 審議結果：承認</p> <p>103. 1-05010A「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による 皮膚エリテマトーデス患者を対象とした BII059 の第 II/III 相試験」(2025. 12. 24 報告) 審議結果：承認</p> <p>104. 1-04016A「大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週 1 回製剤 (QW 製剤) の第 III 相試験」(2025. 12. 25 報告) 審議結果：承認</p> <p>105. 1-05006A「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による血液がんの患者を対象とした CTL019 の第 IIIb 相試験」(2025. 12. 25 報告) 審議結果：承認</p> <p>106. 1-06028A「サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社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」(2025. 12. 25 報告) 審議結果：承認</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>【変更審査 35 件】</p> <p>下記資料の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 1-28025A「ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 22 付) 変更内容：治験薬概要書、同意説明文書 審議結果：承認 2. 1-30012A「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プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」(2025. 12. 9 付) 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書 審議結果：承認 3. 1-04007A「アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの第Ⅲ相臨床試験」(2025. 12. 20 付) 変更内容：治験実施計画書 審議結果：承認 4. 1-04009A「第一三共株式会社の依頼による U3-1402 の第Ⅲ相試験 (非小細胞肺癌)」(2025. 12. 24 付) 変更内容：治験実施計画書、治験薬概要書、その他資料 審議結果：承認 5. 1-04014A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌を含む進行固形癌患者を対象にアミバンタマブの皮下投与における複数のレジメンを検討する第 2 相, 非盲検, 並行コホート試験」(2025. 12. 7 付) 変更内容：同意説明文書 審議結果：承認 6. 1-04016A「大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたブレクスピプロゾール週 1 回製剤 (QW 製剤) の第 III 相試験」(2025. 12. 23 付) 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書 審議結果：承認 7. 1-05010A「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による 皮膚エリテマトーデス患者を対象とした B11B059 の第 II/Ⅲ相試験」(2025. 12. 10 付) 変更内容：その他資料 審議結果：承認 8. 1-06009A「第一三共株式会社の依頼による SCLC 患者を対象とした I-DXd の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 24 付) 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書 審議結果：承認 9. 1-06010A「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 Beamion LUNG-2: HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対する zongertinib (BI 1810631) の有用性を標準治療と比較する第Ⅲ相試験」(2025. 12. 8 付) 変更内容：同意説明文書 審議結果：承認 10. 1-06016A「アストラゼネカ株式会社の依頼による根治切除後の胆道癌患者を対象とし
---------------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>た Rilvegostomig の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 12 付) 変更内容：治験実施計画書、科学的知見を記載した文書 審議結果：承認</p> <p>11. 1-06030A「持田製薬株式会社の依頼による根治的前立腺全摘除術を施行予定の患者を対象とした dMD-002 の検証的治験」(2025. 12. 23 付) 変更内容：治験実施計画書、治験機器概要書、同意説明文書 審議結果：承認</p> <p>12. 1-06032A「アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd, DS-1062a) とオシメルチニブの第Ⅲ相試験」(2025. 12. 22 付) 変更内容：同意説明文書 審議結果：承認</p> <p>13. 1-06033A「MSD 株式会社依頼による非小細胞肺癌の患者を対象とした V940 の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 20 付) 変更内容：同意説明文書 審議結果：承認</p> <p>14. 1-07006A「日本イーライリリー株式会社の依頼による切除された又は切除不能な KRAS G12C 変異陽性非小細胞肺癌の治験参加者を対象とした olomorasib の第Ⅲ相試験」(2025. 12. 10 付) 変更内容：同意説明文書 審議結果：承認</p> <p>15. 1-07010A「Revolution Medicines, Inc. による前治療歴を有する RAS 変異 NSCLC 患者に対する RMC-6236 の第 3 相試験」(2025. 12. 19 付) 変更内容：治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、その他資料 審議結果：承認</p> <p>16. 1-07013A「ファイザー株式会社の依頼による悪液質及び遠隔転移を有する浸潤性膵管癌の成人患者を対象に、一次化学療法と併用した際の ponsegromab (PF-06946860) とプラセボの有効性、安全性及び忍容性を比較評価する第 2b/3 相無作為化二重盲検試験」(2025. 12. 23 付) 変更内容：治験実施計画書 審議結果：承認</p> <p>17. 1-07017A「株式会社タイガライズの依頼による PD-L1 高発現腫瘍患者を対象に転移性非小細胞肺癌の一次治療における ivonescimab とペムプロリズマブを比較する無作為化二重盲検多地域共同第 3 相試験 (HARMONI-7 試験)」(2025. 12. 23 付) 変更内容：治験薬概要書、同意説明文書 審議結果：承認</p> <p>18. 1-02015A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療としてのアミバンタマブ とラゼルチニブの併用、オシメルチニブ、及びラゼルチニブを比較する第 3 相ランダム化試験」(2025. 12. 19 付) 変更内容：治験薬概要書 審議結果：承認</p> <p>19. 1-03012A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるオシメルチニブが無効となった EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としてアミバンタマブ及びラ</p>
---------------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>ゼルチニブとプラチナ製剤を含む化学療法の併用とプラチナ製剤を含む化学療法を比較する第3相、非盲検、ランダム化試験」(2025. 12. 19 付) 変更内容：治験薬概要書 審議結果：承認</p> <p>20. 1-04014A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌を含む進行固形癌患者を対象にアミバンタマブの皮下投与における複数のレジメンを検討する第2相、非盲検、並行コホート試験」(2025. 12. 12 付) 変更内容：治験薬概要書 審議結果：承認</p> <p>21. 1-04012A「アッヴィ合同会社の依頼による ABBV-400 の第I相試験」(2025. 12. 20 付) 変更内容：治験薬概要書 審議結果：承認</p> <p>22. 1-06004A「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」(2025. 12. 22 付) 変更内容：その他資料 審議結果：承認</p> <p>23. 1-06009A「第一三共株式会社の依頼による SCLC 患者を対象とした I-DXd の第III相試験」(2025. 12. 26 付) 変更内容：治験薬概要書 審議結果：承認</p> <p>24. 1-06016A「アストラゼネカ株式会社の依頼による根治切除後の胆道癌患者を対象とした Rilvegostomig の第III相試験」(2025. 12. 19 付) 変更内容：治験薬概要書 審議結果：承認</p> <p>25. 1-06023A「アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージI非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン(Dato-DXd, DS-1062a)と Rilvegostomig の第III相試験」(2025. 12. 19 付) 変更内容：治験薬概要書 審議結果：承認</p> <p>26. 1-06029A「アストラゼネカ株式会社の依頼による HER2 発現胆道癌患者を対象とした T-DXd+rilvegostomig の第III相試験」(2025. 12. 15 付) 変更内容：治験薬概要書 審議結果：承認</p> <p>27. 1-07012A「アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした rilvegostomig の第II相試験」(2025. 12. 24 付) 変更内容：治験薬概要書 審議結果：承認</p> <p>28. 1-06020A「アストラゼネカ株式会社の依頼による EGFR 変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象にオシメルチニブ併用/非併用下での Dato-DXd の有効性及び安全性を白金製剤を含む2剤併用化学療法と比較する試験」(2025. 12. 24 付) 変更内容：その他資料 審議結果：承認</p>
---------------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>29. 1-06024A「エイツーヘルスケア株式会社の依頼による進行性非小細胞肺癌（NSCLC）患者及びその他の固形がん患者を対象とした選択的未分化リンパ腫キナーゼ（ALK）阻害薬 NVL-655 の第 I/II 相試験（ALKOVE-1）」（2025. 12. 20 付） 変更内容：治験実施計画書 審議結果：承認</p> <p>30. 1-06033A「MSD 株式会社依頼による非小細胞肺癌の患者を対象とした V940 の第Ⅲ相試験」（2025. 12. 22 付） 変更内容：治験実施計画書、科学的知見を記載した文書 審議結果：承認</p> <p>31. 1-06034A「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」（2025. 12. 25 付） 変更内容：その他資料 審議結果：承認</p> <p>32. 1-06035A「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 肝硬変の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」（2025. 12. 25 付） 変更内容：その他資料 審議結果：承認</p> <p>33. 1-07005A「第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした DS-8201a（trastuzumab deruxtecan）の第 III 相試験」（2025. 12. 24 付） 変更内容：その他資料 審議結果：承認</p> <p>34. 1-07010A「Revolution Medicines, Inc. による前治療歴を有する RAS 変異 NSCLC 患者に対する RMC-6236 の第 3 相試験」（2025. 12. 26 付） 変更内容：その他資料 審議結果：承認</p> <p>35. 1-07013A「ファイザー株式会社の依頼による悪液質及び遠隔転移を有する浸潤性膵管癌の成人患者を対象に、一次化学療法と併用した際の ponesgromab（PF-06946860）とプラセボの有効性、安全性及び忍容性を比較評価する第 2b/3 相無作為化二重盲検試験」（2025. 12. 26 付） 変更内容：治験実施計画書 審議結果：承認</p> <p>【継続審査 7 件】 治験期間が 1 年を超えるため、引き続き治験を継続することの妥当性について審議を行った。</p> <p>1. 1-03020A「キッセイ薬品工業株式会社の依頼による Bacillus-Calmette-Guerin（BCG）不応の筋層非浸潤性膀胱がん（NMIBC）患者を対象とした CG0070 の第 III 相試験」 審議結果：承認</p> <p>2. 1-03021A「アッヴィ合同会社の依頼による NSCLC 患者を対象とした Telisotuzumab Vedotin（ABBV-399）の第Ⅲ相試験」 審議結果：承認</p> <p>3. 1-05018A「アッヴィ合同会社の依頼による固形癌を対象とした ABBV-303 単独投与又</p>
---------------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>は併用投与の第Ⅰ相試験」 審議結果：承認</p> <p>4. 1-06028A「サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社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」 審議結果：承認</p> <p>5. 1-06029A「アストラゼネカ株式会社の依頼による HER2 発現胆道癌患者を対象とした T-DXd+rilvegostomig の第Ⅲ相試験」 審議結果：承認</p> <p>6. 1-06030A「持田製薬株式会社の依頼による根治的前立腺全摘除術を施行予定の患者を対象とした dMD-002 の検証的試験」 審議結果：承認</p> <p>7. 1-06031A「アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性及び／又は亜急性皮膚エリテマトーデスを有する成人患者を対象に、アニフロルマブの有効性及び安全性を検討する 2 ステージ第 3 相試験」 審議結果：承認</p>
	<p>【モニタリング 2 件】 モニタリング報告を受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。</p> <p>1. 1-05011A「皮膚科・神人正寿の申請による免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対する PAI-1 阻害薬 TM5614 のプラセボ対照二重盲検第Ⅱ相医師主導治験」（2025. 11. 25 実施分） 審議結果：承認</p> <p>2. 1-05011A「皮膚科・神人正寿の申請による免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対する PAI-1 阻害薬 TM5614 のプラセボ対照二重盲検第Ⅱ相医師主導治験」（2025. 12. 25 実施分） 審議結果：承認</p> <p>報告事項</p> <p>【終了報告 4 件】 治験の終了及び中止に関する報告が行われ、いずれも了承された。</p> <p>1. 1-01032A「アステラス製薬株式会社の依頼による Zolbetuximab の第Ⅱ相試験」</p> <p>2. 1-02007A「中外製薬株式会社の依頼による切除不能局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした Tiragolumab の第Ⅲ相試験」</p> <p>3. 1-04027A「バイエル薬品株式会社の依頼による急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスク TIA 発症後の患者を対象に経口 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY 2433334) の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験」</p> <p>4. 1-06037A「MSD 株式会社の依頼による MK-3475A の第Ⅱ相試験」</p>

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>【迅速審査状況報告等 4件】</p> <p>迅速審査にて承認された変更申請について報告が行われ、いずれも了承された。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 1-28025A「ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) の第Ⅲ相試験」(2026. 1. 6 報告) 2. 1-05006A「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による血液がんの患者を対象とした CTL019 の第Ⅲb 相試験」(2026. 1. 5 報告) 3. 1-06011A「エイツーヘルスケア株式会社の依頼による進行 NSCLC 患者及びその他の固形がん患者を対象とした高選択性 ROS1 阻害薬 NVL-520 の第 I/II 相試験」(2025. 12. 20 報告) 4. 1-06029A「アストラゼネカ株式会社の依頼による HER2 発現胆道癌患者を対象とした T-DXd+rilvegostomig の第 III 相試験」(2025. 12. 23 報告) <p>【治験に係る利益相反審査結果報告について 3件】</p> <p>新規治験 2 件 (1-07025A、1-07027A)、他 1 件 (1-07026A) に係る利益相反審査結果について報告が行われ、いずれも了承された。</p> <p>その他</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 次回の日程について、令和 8 年 2 月 24 日 (火) 18 : 00 より開催することになった。
<p>特記事項</p>	