

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 5 月 26 日 (火) 18 : 00 ~ 18 : 59																																																										
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、藤井隆夫、西谷友重、芝瀧ひろみ、狭間裕司、神藤洋次、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> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>整理番号</th> <th>公開用試験名</th> <th>結論</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>1-08002A</td> <td>大鵬薬品工業株式会社の依頼による進行胆道癌患者を対象としたフチバチニブ(TAS-120)の第 3 相試験</td> <td>承認</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>1-08001A</td> <td>Revolution Medicines, Inc. による転移性膵腺癌患者を対象とした一次治療としての Daraxonrasib 及び Daraxonrasib+GnP と GnP を比較する第 III 相試験</td> <td>承認</td> </tr> </tbody> </table> <p>【有害事象報告 9 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> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>整理番号</th> <th>公開用試験名</th> <th>報告数</th> <th>報告日</th> <th>結論</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>1-03022A</td> <td>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</td> <td>第 2 報</td> <td>2026. 4. 23</td> <td>承認</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>1-06002A</td> <td>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</td> <td>第 1 報</td> <td>2026. 4. 17</td> <td>承認</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>1-06002A</td> <td>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</td> <td>第 2 報</td> <td>2026. 4. 30</td> <td>承認</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>1-06004A</td> <td>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</td> <td>第 4 報</td> <td>2026. 4. 22</td> <td>承認</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>1-06010A</td> <td>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</td> <td>第 2 報</td> <td>2026. 4. 21</td> <td>承認</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>1-06010A</td> <td>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</td> <td>第 3 報</td> <td>2026. 4. 22</td> <td>承認</td> </tr> </tbody> </table>						整理番号	公開用試験名	結論	1	1-08002A	大鵬薬品工業株式会社の依頼による進行胆道癌患者を対象としたフチバチニブ(TAS-120)の第 3 相試験	承認	2	1-08001A	Revolution Medicines, Inc. による転移性膵腺癌患者を対象とした一次治療としての Daraxonrasib 及び Daraxonrasib+GnP と GnP を比較する第 III 相試験	承認		整理番号	公開用試験名	報告数	報告日	結論	1	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	第 2 報	2026. 4. 23	承認	2	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. 4. 17	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 2 報	2026. 4. 30	承認	4	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	第 4 報	2026. 4. 22	承認	5	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 2 報	2026. 4. 21	承認	6	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 3 報	2026. 4. 22	承認
	整理番号	公開用試験名	結論																																																								
1	1-08002A	大鵬薬品工業株式会社の依頼による進行胆道癌患者を対象としたフチバチニブ(TAS-120)の第 3 相試験	承認																																																								
2	1-08001A	Revolution Medicines, Inc. による転移性膵腺癌患者を対象とした一次治療としての Daraxonrasib 及び Daraxonrasib+GnP と GnP を比較する第 III 相試験	承認																																																								
	整理番号	公開用試験名	報告数	報告日	結論																																																						
1	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	第 2 報	2026. 4. 23	承認																																																						
2	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. 4. 17	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 2 報	2026. 4. 30	承認																																																						
4	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	第 4 報	2026. 4. 22	承認																																																						
5	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 2 報	2026. 4. 21	承認																																																						
6	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 3 報	2026. 4. 22	承認																																																						

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	7	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2報	2026. 4. 24	承認
	8	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	第1報	2026. 5. 11	承認
	9	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	第1報	2026. 5. 11	承認

【安全性情報 100件】

2026年3月23日～2026年4月30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。

	整理番号	公開用試験名	報告日	結論
1	1-05014A	アンジェス株式会社の依頼による慢性の椎間板性腰痛患者に対する AMG0103 の有効性、安全性及び忍容性を評価する、第Ⅱ相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験	2026. 3. 23	承認
2	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	2026. 3. 23	承認
3	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	2026. 3. 26	承認
4	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	2026. 3. 30	承認
5	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	2026. 3. 30	承認
6	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	2026. 3. 30	承認
7	1-07021A	アッヴィ合同会社の依頼による未治療の進展型小細胞肺癌患者を対象とした ABBV-706 の第2相試験	2026. 3. 30	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	2026. 3. 31	承認
9	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	2026. 4. 1	承認

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	10	1-03020A	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による Bacillus-Galmette-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	2026. 4. 2	承認
	11	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	2026. 4. 3	承認
	12	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	2026. 4. 3	承認
	13	1-05001A	ブリistol・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	2026. 4. 3	承認
	14	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	2026. 4. 3	承認
	15	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	2026. 4. 3	承認
	16	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)	2026. 4. 3	承認
	17	1-07020A	ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象として dapirolizumab pegol の有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	2026. 4. 3	承認
	18	1-07023A	ファイザー株式会社の依頼による活動性特発性炎症性筋疾患 (皮膚筋炎または多発性筋炎を含む) 患者を対象とした治験薬 PF-06823859 について評価する第 3 相試験	2026. 4. 3	承認
	19	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)	2026. 4. 5	承認
	20	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	2026. 4. 6	承認
	21	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	2026. 4. 6	承認
	22	1-07022A	株式会社新日本科学 PPD の依頼による ALK 陽性の進行性非小細胞肺癌患者を対象とした NVL-655 の第 III 相試験	2026. 4. 6	承認
	23	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	2026. 4. 7	承認
	24	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	2026. 4. 7	承認

議題及び審議結果を含む主な議論の概要		(ALK) 阻害薬 NVL-655 の第 I/II 相試験 (ALKOVE-1)			
	25	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	2026. 4. 7	承認
	26	1-07011A	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS0953 の第 2 相試験	2026. 4. 7	承認
	27	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	2026. 4. 8	承認
	28	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	2026. 4. 8	承認
	29	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	2026. 4. 8	承認
	30	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	2026. 4. 8	承認
	31	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 の有効性および安全性を検討する第 III 相試験	2026. 4. 9	承認
	32	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	2026. 4. 9	承認
	33	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	2026. 4. 9	承認
	34	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	2026. 4. 9	承認
	35	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	2026. 4. 10	承認
	36	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	2026. 4. 10	承認
	37	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	2026. 4. 10	承認
38	1-06015A	アムジェン株式会社の依頼による AMG 193 の第 1b 相試験	2026. 4. 10	承認	
39	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	2026. 4. 10	承認	

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	40	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	2026. 4. 10	承認
	41	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	2026. 4. 13	承認
	42	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	2026. 4. 13	承認
	43	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 III b 相試験	2026. 4. 13	承認
	44	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	2026. 4. 14	承認
	45	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	2026. 4. 14	承認
	46	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	2026. 4. 15	承認
	47	1-07022A	株式会社新日本科学 PPD の依頼による ALK 陽性の進行性非小細胞肺癌患者を対象とした NVL-655 の第 III 相試験	2026. 4. 15	承認
	48	1-07023A	ファイザー株式会社の依頼による活動性特発性炎症性筋疾患 (皮膚筋炎または多発性筋炎を含む) 患者を対象とした治験薬 PF-06823859 について評価する第 3 相試験	2026. 4. 16	承認
	49	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	2026. 4. 17	承認
	50	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	2026. 4. 17	承認
	51	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特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	2026. 4. 17	承認
	52	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	2026. 4. 17	承認
	53	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 3 相、2 パート試験	2026. 4. 17	承認
	54	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 3 相試験	2026. 4. 17	承認
55	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	2026. 4. 17	承認	

議題及び審議結果を含む主な議論の概要			療のための KarXT の長期安全性を評価する第 3 相、非盲検長期継続投与試験		
	56	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	2026. 4. 20	承認
	57	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	2026. 4. 20	承認
	58	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	2026. 4. 20	承認
	59	1-07019A	アッヴィ合同会社の依頼による第 3 世代 EGFR チロシンキナーゼ阻害薬による治療後に進行が認められた局所進行又は転移性 EGFR 変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に telisotuzumabadizutecan と標準治療を比較する第 II/III 相非盲検無作為化試験 - AndroMETa-Lung-713 試験	2026. 4. 20	承認
	60	1-07021A	アッヴィ合同会社の依頼による未治療の進展型小細胞肺癌患者を対象とした ABBV-706 の第 2 相試験	2026. 4. 20	承認
	61	1-07024A	アッヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした ABBV-399 の第 II 相試験	2026. 4. 20	承認
	62	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	2026. 4. 21	承認
	63	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	2026. 4. 21	承認
	64	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	2026. 4. 21	承認
	65	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	2026. 4. 21	承認
	66	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	2026. 4. 21	承認
	67	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)	2026. 4. 21	承認
	68	1-06022A	ポストン・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	2026. 4. 21	承認
69	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	2026. 4. 21	承認	
70	1-07029A	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進展型小細胞肺癌患者を対象とした obrixtamig の第 III 相多施設共同、非盲検、ランダム化試験	2026. 4. 21	承認	
71	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	2026. 4. 22	承認	

議題及び審議結果を含む主な議論の概要			レジメンを検討する第2相、非盲検、並行コホート試験		
	72	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	2026. 4. 22	承認
	73	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	2026. 4. 22	承認
	74	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	2026. 4. 22	承認
	75	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	2026. 4. 22	承認
	76	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	2026. 4. 23	承認
	77	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)	2026. 4. 23	承認
	78	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	2026. 4. 23	承認
	79	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	2026. 4. 23	承認
	80	1-07026A	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外科的に切除された HER2 変異を有する非小細胞肺癌患者を対象としたゾングルチニブの第Ⅲ相試験	2026. 4. 23	承認
	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	2026. 4. 24	承認
	82	1-04025A	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者における M281 の有効性及び安全性 : 長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	2026. 4. 24	承認
	83	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. 4. 24	承認
	84	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	2026. 4. 24	承認
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	2026. 4. 24	承認	
86	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 Ciloleuceil を用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP)	2026. 4. 24	承認	

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	87	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	2026. 4. 24	承認
	88	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	2026. 4. 24	承認
	89	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	2026. 4. 24	承認
	90	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	2026. 4. 24	承認
	91	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	2026. 4. 24	承認
	92	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)	2026. 4. 24	承認
	93	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	2026. 4. 27	承認
	94	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	2026. 4. 27	承認
	95	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	2026. 4. 27	承認
	96	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	2026. 4. 28	承認
97	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	2026. 4. 28	承認	
98	1-07002A	(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	2026. 4. 28	承認	
99	1-07022A	株式会社新日本科学 PPD の依頼による ALK 陽性の進行性非小細胞肺癌患者を対象とした NVL-655 の第 III 相試験	2026. 4. 28	承認	
100	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プレクスピプラゾール週 1 回製剤 (QW 製剤) の第 III 相試験	2026. 4. 30	承認	

【変更審査 47 件】

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。

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	整理番号	公開用試験名	変更内容	報告日	結論	
	1	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	・ その他資料	2026. 4. 28	承認
	2	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	・ 治験実施計画書	2026. 4. 24	承認
	3	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	・ 同意説明文書	2026. 5. 1	承認
	4	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 3 相、2 パート試験	・ 治験実施計画書 ・ 同意説明文書 ・ その他資料	2026. 4. 27	承認
	5	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	・ 同意説明文書	2026. 4. 27	承認
	6	1-07028A	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による原発性免疫グロブリン A 腎症 (IgA 腎症) を有する小児患者を対象としたラブリズマブの第 3 相試験	・ 治験薬概要書 ・ 同意説明文書 ・ その他資料	2026. 4. 28	承認
	7	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	・ 治験実施計画書	2026. 4. 27	承認
	8	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	・ 治験実施計画書	2026. 4. 27	承認
	9	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	・ 治験薬概要書	2026. 4. 21	承認
10	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	・ 治験実施計画書	2026. 4. 20	承認	

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	11	1-06015A	アムジェン株式会社の依頼による AMG 193 の第 1b 相試験	・ 治験薬概要書	2026. 4. 27	承認
	12	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	・ 治験実施計画書	2026. 4. 22	承認
	13	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	・ 科学的知見を記載した文書	2026. 4. 27	承認
	14	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	・ 治験実施計画書 ・ その他資料	2026. 4. 30	承認
	15	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	・ その他資料	2026. 4. 22	承認
	16	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	・ 治験実施計画書	2026. 4. 27	承認
	17	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	・ 治験実施計画書	2026. 4. 27	承認
	18	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	・ 治験薬概要書	2026. 4. 21	承認

議題及び審議結果を含む主な議論の概要			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			
	19	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	・ その他資料	2026. 4. 20	承認
	20	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	・ 治験実施計画書	2026. 4. 23	承認
	21	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	・ 治験薬概要書	2026. 4. 23	承認
	22	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	・ その他資料	2026. 4. 24	承認
	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 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	・ 治験実施計画書	2026. 4. 27	承認
	24	1-07016A	ブリistol・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）	・ 治験製品概要書	2026. 4. 27	承認
	25	1-07019A	アッヴィ合同会社の依頼による第 3 世代 EGFR チロシンキナーゼ阻害薬による治療後に進行が認められた局所進行又は転移性 EGFR 変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に telisotuzumabadizutecan と標準治療を比較する第 II/III 相非盲検無作為化試験 - AndroMETa-Lung-713 試験	・ その他資料	2026. 4. 24	承認

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	26	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	・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書 ・ その他資料	2026. 4. 24	承認
	27	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	・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書 ・ 同意説明文書 ・ その他資料	2026. 4. 14	承認
	28	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	・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書	2026. 4. 20	承認
	29	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	・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 同意説明文書	2026. 4. 20	承認
	30	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	・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書 ・ 同意説明文書	2026. 4. 21	承認
	31	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	・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書	2026. 4. 28	承認
	32	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	・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書 ・ 同意説明文書	2026. 4. 20	承認
	33	1-05007A	アムジェン株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたタルラタマブ (AMG 757)の第Ⅲ相試験	・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書	2026. 4. 24	承認
	34	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	・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 同意説明文書 ・ その他資料	2026. 4. 28	承認
	35	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	・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書 ・ 治験薬概要書 ・ 同意説明文書 ・ その他資料	2026. 4. 23	承認
	36	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	・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 同意説明文書 ・ その他資料	2026. 4. 6	承認
	37	1-06005A	アムジェン株式会社の依頼による進行小細胞肺癌患者	・ 治験責任医師及び治験分担医師	2026. 4. 20	承認

議題及び審議結果を含む主な議論の概要			を対象としたタルラタマブ (AMG 757) の第 IIIb 相試験	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書 ・ 治験薬概要書 		
	38	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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書 ・ 同意説明文書 	2026. 4. 17	承認
	39	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 フィールドとペムプ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)	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 同意説明文書 	2026. 4. 15	承認
	40	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 (DeLphi-308)	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書 ・ 治験薬概要書 ・ 同意説明文書 ・ その他資料 	2026. 4. 30	承認
	41	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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書 	2026. 4. 27	承認
	42	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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書 ・ 治験薬概要書 ・ 同意説明文書 ・ その他資料 	2026. 4. 28	承認
	43	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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書 	2026. 4. 24	承認
	44	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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書 ・ 同意説明文書 ・ その他資料 	2026. 4. 28	承認
	45	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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 同意説明文書 ・ その他資料 	2026. 4. 24	承認
	46	1-07022A	株式会社新日本科学 PPD の依頼による ALK 陽性の進行性非小細胞肺癌患者を対象	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 同意説明文書 ・ その他資料 	2026. 4. 21	承認

議題及び審議結果を含む主な議論の概要		とした NVL - 655 の第Ⅲ相試験				
	47	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 divarasil の第Ⅲ相試験	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験責任医師及び治験分担医師 ・ 治験実施計画書 ・ 同意説明文書 ・ その他資料 	2026. 4. 23	承認
	<p>【継続審査 12 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>					
		整理番号	公開用試験名			結論
	1	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			承認
	2	1-05001A	ブリistol・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			承認
	3	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プロリズマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecan の第Ⅲ相試験			承認
	4	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			承認
	5	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			承認
	6	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			承認
	7	1-06005A	アムジェン株式会社の依頼による進行小細胞肺癌患者を対象としたタルラタマブ (AMG 757) の第Ⅲb 相試験			承認
	8	1-06007A	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 Savolitinib の第Ⅲ相試験			承認
9	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			承認	
10	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			承認	
11	1-07002A	(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			承認	
12	1-07003A	ブリistol・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3相、2パート試験			承認	
<p>報告事項</p> <p>【終了報告 2 件】 治験の終了に関する報告が行われ、いずれも了承された。</p>						
	整理番号	公開用試験名				

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

1	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）
2	1-05017A	アッヴィ合同会社の依頼による進行固形がんの成人患者を対象とした ABBV-706 単独投与又は併用投与の第Ⅰ相試験

【逸脱報告 1 件】

治験実施計画書からの逸脱に関する報告が行われ、了承された。

	整理番号	公開用試験名
1	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 T1 フィールドとペムプ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）

【迅速審査状況報告等 26 件】

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。

	整理番号	公開用試験名	報告日
1	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	2026. 3. 24
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	2026. 4. 15
3	1-01021A	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした Durvalumab の第Ⅲ相試験	2026. 4. 6
4	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	2026. 4. 14
5	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	2026. 4. 6
6	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	2026. 4. 7
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	2026. 4. 17
8	1-04015A	バイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組み入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験	2026. 4. 6
9	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プレクスピプラゾール週 1 回製剤 (QW 製剤) の第Ⅲ相試験	2026. 4. 16
10	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	2026. 4. 7
11	1-05016A	ソニア・セラピューティクス株式会社の依頼による Suizenji の切除不能膀胱癌患者を対象とした無作為化比較試験	2026. 4. 14
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	2026. 4. 6
13	1-06017A	株式会社カネカの依頼による KA-301 の急性期脊髄損傷に対する第Ⅰ/Ⅱ相試験	2026. 4. 3

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	14	1-06017A	株式会社カネカの依頼による KA-301 の急性期脊髄損傷に対する第 I / II 相試験	2026. 4. 23
	15	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	2026. 4. 2
	16	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	2026. 4. 8
	17	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	2026. 4. 7
	18	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	2026. 4. 20
	19	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	2026. 4. 6
	20	1-07008A	Delta-Fly Pharma 株式会社の依頼による膵がん患者を対象とした DFP-17729 の第 II / III 相試験	2026. 4. 3
	21	1-07011A	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS0953 の第 2 相試験	2026. 4. 13
	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 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	2026. 4. 13
	23	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）	2026. 4. 6
	24	1-07024A	アッヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした ABBV-399 の第 II 相試験	2026. 4. 6
	25	1-07026A	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外科的に切除された HER2 変異を有する非小細胞肺癌患者を対象としたゾンゲルチニブの第 III 相試験	2026. 4. 2
	26	1-07029A	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進展型小細胞肺癌患者を対象とした obrixtamig の第 III 相多施設共同、非盲検、ランダム化試験	2026. 4. 20

【治験に係る利益相反審査結果報告について 2 件】

新規治験 2 件（1-08001A、1-08002A）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。

その他

1. 次回の日程について、令和 8 年 6 月 23 日（火）18：00 より開催することになった。

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	
特記事項	