

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 6 年 7 月 23 日（火） 18 : 00～18 : 56
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、芝瀧ひろみ、貴志幸生、神藤洋次、水本一弘、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 5 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. 1-06014A「レナリスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした RE-021 の第 3 相オープン試験」 審議結果：承認 2. 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」 審議結果：承認 3. 1-06012A「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チラゴルマブとアテゾリズマブの第Ⅲ相試験」 審議結果：承認 4. 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」 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)」 審議結果：承認 <p>【有害事象報告 8 件】 院内で発生した重篤な有害事象報告を受け、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. 1-03021A「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」(第 8 報、2024. 6. 21 報告) 審議結果：承認 2. 1-04019A「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行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象とした BI1015550 の第Ⅲ相試験」(第 1 報、2024. 6. 14 報告) 審議結果：承認 3. 1-04019A「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行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象とした BI1015550 の第Ⅲ相試験」(第 1 報、2024. 6. 18 報告) 審議結果：承認 4. 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」(第 1 報、2024. 6. 28 報告)

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>審議結果：承認</p> <p>5. 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」（第2報、2024.7.4報告） 審議結果：承認</p> <p>6. 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」（第3報、2024.7.9報告） 審議結果：承認</p> <p>7. 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」（第1報、2024.6.18報告） 審議結果：承認</p> <p>8. 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」（第2報、2024.6.24報告） 審議結果：承認</p> <p>【安全性情報 100件】 2024年5月10日～2024年6月28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. 1-05005A「アッヴィ合同会社（治験国内管理人）の依頼による ABBV-CLS-484 の第I相試験」（2024.5.10報告） 審議結果：承認</p> <p>2. 1-02008A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第III相試験」（2024.5.24報告） 審議結果：承認</p> <p>3. 1-04004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌（mCRPC）患者の治療として、カピバセルチブとドセタキセル投与の有効性及び安全性をプラセボとドセタキセル投与と比較して評価する第III相二重盲検ランダム化プラセボ対照試験」（2024.5.24報告） 審議結果：承認</p> <p>4. 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」（2024.5.28報告） 審議結果：承認</p> <p>5. 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」（2024.5.28報告） 審議結果：承認</p> <p>6. 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」（2024.5.28報告） 審議結果：承認</p> <p>7. 1-04012A「アッヴィ合同会社の依頼による ABBV-400 の第I相試験」（2024.5.29報告） 審議結果：承認</p> <p>8. 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」(2024. 5. 30 報告) 審議結果：承認</p> <p>9. 1-27010A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第 III 相試験」(2024. 5. 31 報告) 審議結果：承認</p> <p>10. 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」(2024. 5. 31 報告) 審議結果：承認</p> <p>11. 1-02008A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第 III 相試験」(2024. 5. 31 報告) 審議結果：承認</p> <p>12. 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」(2024. 6. 3 報告) 審議結果：承認</p> <p>13. 1-02013A「日本イーライリリー株式会社の依頼による NNS/CANDLE、SAVI、及び AGS を有する患者を対象とした LY3009104 の第 II/III 相試験」(2024. 6. 3 報告) 審議結果：承認</p> <p>14. 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」(2024. 6. 3 報告) 審議結果：承認</p> <p>15. 1-04010A「アッヴィ合同会社（治験国内管理人）の依頼による ABBV-CLS-579 の第 I 相試験」(2024. 6. 3 報告) 審議結果：承認</p> <p>16. 1-04023A「アッヴィ合同会社の依頼による統合失調症患者を対象とした Cariprazine の第 III 相試験」(2024. 6. 3 報告) 審議結果：承認</p> <p>17. 1-05005A「アッヴィ合同会社（治験国内管理人）の依頼による ABBV-CLS-484 の第 I 相試験」(2024. 6. 3 報告) 審議結果：承認</p> <p>18. 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」(2024. 6. 3 報告) 審議結果：承認</p> <p>19. 1-01002A「MSD 株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第 III 相試験」(2024. 6. 4 報告) 審議結果：承認</p> <p>20. 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」(2024. 6. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>21. 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</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>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」(2024. 6. 5 報告) 審議結果：承認</p> <p>22. 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」(2024. 6. 6 報告) 審議結果：承認</p> <p>23. 1-01029A「中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした R04876646 と MPDL3280A の第 III 相試験」(2024. 6. 6 報告) 審議結果：承認</p> <p>24. 1-02005A「血液内科・園木孝志の申請による急性骨髄性白血病に対する治療用がんペプチドワクチン「DSP-7888」の Phase2 医師主導治験」(2024. 6. 6 報告) 審議結果：承認</p> <p>25. 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」(2024. 6. 6 報告) 審議結果：承認</p> <p>26. 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」(2024. 6. 6 報告) 審議結果：承認</p> <p>27. 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」(2024. 6. 6 報告) 審議結果：承認</p> <p>28. 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 (BAY2433334) の有効性及び安全性を検討する第 III 相試験」(2024. 6. 6 報告) 審議結果：承認</p> <p>29. 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」(2024. 6. 7 報告) 審議結果：承認</p> <p>30. 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」(2024. 6. 7 報告) 審議結果：承認</p> <p>31. 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 相試験」(2024. 6. 7 報告) 審議結果：承認</p> <p>32. 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」(2024. 6. 7 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>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 Tarlatamab (AMG 757) の第 III 相試験」(2024. 6. 7 報告) 審議結果：承認</p> <p>34. 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 AMG510 (ソトラシブ) の第 III 相試験」(2024. 6. 7 報告) 審議結果：承認</p> <p>35. 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」(2024. 6. 7 報告) 審議結果：承認</p> <p>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」(2024. 6. 7 報告) 審議結果：承認</p> <p>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」(2024. 6. 7 報告) 審議結果：承認</p> <p>38. 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」(2024. 6. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>39. 1-03019A「武田薬品工業株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象に NPB-01 の有効性及び安全性を評価する第 III 相比較試験」(2024. 6. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>40. 1-04008A「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及び化学療法後に進行した EGFR 遺伝子変異陽性進行又は転移性非小細胞肺癌患者におけるラゼルチニブ併用投与時のアミバンタマブ皮下投与とアミバンタマブ静脈内投与とを比較する、第 3 相、非盲検、ランダム化試験」(2024. 6. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>41. 1-04018A「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を対象とした BI1015550 の第 III 相試験」(2024. 6. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>42. 1-04019A「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行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象とした BI1015550 の第 III 相試験」(2024. 6. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>43. 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 Ciloleucef を用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP)」(2024. 6. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>44. 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</p>
--------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>価する第Ⅲ相試験」(2024. 6. 11 報告) 審議結果：承認</p> <p>45. 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」(2024. 6. 11 報告) 審議結果：承認</p> <p>46. 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Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven 試験」(2024. 6. 11 報告) 審議結果：承認</p> <p>47. 1-03010A「第三内科・赤松弘朗の申請による KRAS G12C 変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象とした sotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの第Ⅱ相試験」(2024. 6. 12 報告) 審議結果：承認</p> <p>48. 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）」(2024. 6. 13 報告) 審議結果：承認</p> <p>49. 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」(2024. 6. 13 報告) 審議結果：承認</p> <p>50. 1-27010A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験」(2024. 6. 14 報告) 審議結果：承認</p> <p>51. 1-01030A「中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌を対象とした Tiragolumab の第Ⅲ相試験」(2024. 6. 14 報告) 審議結果：承認</p> <p>52. 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」(2024. 6. 14 報告) 審議結果：承認</p> <p>53. 1-04002A「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 Tiragolumab (R07092284) と Atezolizumab (MPDL3280A) の第Ⅲ相試験」(2024. 6. 14 報告) 審議結果：承認</p> <p>54. 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」(2024. 6. 17 報告) 審議結果：承認</p> <p>55. 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）」(2024. 6. 17 報告) 審議結果：承認</p> <p>56. 1-01002A「MSD 株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」(2024. 6. 18 報告)</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>審議結果：承認</p> <p>57. 1-01019A「インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による切除不能又は転移性の胆管癌患者を対象とした INCB054828 の第Ⅲ相試験」(2024. 6. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>58. 1-04011A「全薬工業株式会社の依頼による既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマチ患者を対象とした IDEC-C2B8 の有効性及び安全性を検証する臨床第Ⅲ相試験」(2024. 6. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>59. 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 単独投与又は併用投与の第Ⅰ相試験」(2024. 6. 18 報告) 審議結果：承認</p> <p>60. 1-02014A「アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植 (HSCT) 後に血栓性微小血管症 (TMA) を呈する患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験」(2024. 6. 20 報告) 審議結果：承認</p> <p>61. 1-03010A「第三内科・赤松弘朗の申請による KRAS G12C 変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象とした sotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの第Ⅱ相試験」(2024. 6. 20 報告) 審議結果：承認</p> <p>62. 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Ⅱ相, 非盲検, 並行コホート試験」(2024. 6. 20 報告) 審議結果：承認</p> <p>63. 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」(2024. 6. 20 報告) 審議結果：承認</p> <p>64. 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」(2024. 6. 20 報告) 審議結果：承認</p> <p>65. 1-06006A「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による PD-L1 高発現で未治療の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第Ⅲ相試験」(2024. 6. 20 報告) 審議結果：承認</p> <p>66. 1-30001A「シミック株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の長期継続投与試験」(2024. 6. 21 報告) 審議結果：承認</p> <p>67. 1-30023A「小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験」(2024. 6. 21 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>68. 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」(2024. 6. 21 報告) 審議結果：承認</p> <p>69. 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」(2024. 6. 21 報告) 審議結果：承認</p> <p>70. 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」(2024. 6. 21 報告) 審議結果：承認</p> <p>71. 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」(2024. 6. 21 報告) 審議結果：承認</p> <p>72. 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」(2024. 6. 21 報告) 審議結果：承認</p> <p>73. 1-04008A「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及び化学療法後に進行した EGFR 遺伝子変異陽性進行又は転移性非小細胞肺癌患者におけるラゼルチニブ併用投与時のアミバンタマブ皮下投与とアミバンタマブ静脈内投与とを比較する、第 3 相、非盲検、ランダム化試験」(2024. 6. 21 報告) 審議結果：承認</p> <p>74. 1-04013A「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全身性強皮症患者を対象とした BI685509 の第 II 相試験」(2024. 6. 21 報告) 審議結果：承認</p> <p>75. 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」(2024. 6. 21 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プロリズマブ (MK-3475)/Sacituzumab Govitecan の第 III 相試験」(2024. 6. 21 報告) 審議結果：承認</p> <p>77. 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 Tarlatamab (AMG 757) の第 III 相試験」(2024. 6. 21 報告) 審議結果：承認</p> <p>78. 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 AMG510 (ソトラシブ) の第 III 相試験」(2024. 6. 21 報告) 審議結果：承認</p> <p>79. 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」(2024. 6. 21 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>80. 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」（2024. 6. 21 報告） 審議結果：承認</p> <p>81. 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」（2024. 6. 24 報告） 審議結果：承認</p> <p>82. 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」（2024. 6. 24 報告） 審議結果：承認</p> <p>83. 1-04010A「アッヴィ合同会社（治験国内管理人）の依頼による ABBV-CLS-579 の第 I 相試験」（2024. 6. 24 報告） 審議結果：承認</p> <p>84. 1-04012A「アッヴィ合同会社の依頼による ABBV-400 の第 I 相試験」（2024. 6. 24 報告） 審議結果：承認</p> <p>85. 1-05005A「アッヴィ合同会社（治験国内管理人）の依頼による ABBV-CLS-484 の第 I 相試験」（2024. 6. 24 報告） 審議結果：承認</p> <p>86. 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」（2024. 6. 24 報告） 審議結果：承認</p> <p>87. 1-01012A「MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-7902 の第 III 相試験」（2024. 6. 25 報告） 審議結果：承認</p> <p>88. 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 相試験」（2024. 6. 25 報告） 審議結果：承認</p> <p>89. 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」（2024. 6. 25 報告） 審議結果：承認</p> <p>90. 1-04017A「大塚製薬の依頼による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 相長期投与試験」（2024. 6. 25 報告） 審議結果：承認</p> <p>91. 1-04018A「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を対象とした BI1015550 の第 III 相試験」（2024. 6. 25 報告） 審議結果：承認</p> <p>92. 1-04019A「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行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象とした BI1015550 の第 III 相試験」（2024. 6. 25 報告） 審議結果：承認</p> <p>93. 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</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>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」(2024. 6. 25 報告) 審議結果：承認</p> <p>94. 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」(2024. 6. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>95. 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」(2024. 6. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>96. 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」(2024. 6. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>97. 1-30019A「協和キリン株式会社の依頼による全身性強皮症患者を対象とした KHK4827 の第 III 相試験」(2024. 6. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>98. 1-06008A「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」(2024. 6. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>99. 1-01030A「中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌を対象とした Tiragolumab の第 III 相試験」(2024. 6. 28 報告) 審議結果：承認</p> <p>100. 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」(2024. 6. 28 報告) 審議結果：承認</p> <p>【継続審査 9 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. 1-01012A「MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-7902 の第 III 相試験」 審議結果：承認</p> <p>2. 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」 審議結果：承認</p> <p>3. 1-02006A「第三内科・赤松弘朗の申請による第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療後、脳転移単独増悪 (T790M 変異陰性/不明) もしくは第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療およびプラチナ治療後 Systemic PD (T790M 変異陰性) を示した EGFR 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第 II 相試験」 審議結果：承認</p> <p>4. 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」 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>5. 1-02008A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験」 審議結果：承認</p> <p>6. 1-03010A「第三内科・赤松弘朗の申請による KRAS G12C 変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象とした sotorasib+カルボプラチン+ペメトレキセドの第Ⅱ相試験」 審議結果：承認</p> <p>7. 1-04006A「第二内科・北野雅之の申請による GE-04 医師主導治験 —膝腫瘍性病変を有する患者を対象としたペルフルブタンを用いた造影超音波検査の鑑別診断能を評価するための多施設共同検証的試験—」 審議結果：承認</p> <p>8. 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」 審議結果：承認</p> <p>9. 1-05009A「皮膚科・山本有紀の申請による HER 2 陽性の進行期乳房外パジェット病に対するトラスツズマブ エムタンシン治療の第Ⅱ相臨床試験（多施設共同医師主導治験）」 審議結果：承認</p>
	<p>【モニタリング 1 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. 1-05003A「皮膚科・山本有紀の申請による上皮系皮膚悪性腫瘍に対する抗 PD-1 抗体療法の医師主導による多施設共同拡大治験」（2024. 6. 11 実施分） 審議結果：承認</p>
	<p>【変更審査 26 件】 下記資料の変更にに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。</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」（2024. 6. 18 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>2. 1-02006A「第三内科・赤松弘朗の申請による第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療後、脳転移単独増悪（T790M 変異陰性/不明）もしくは第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療およびプラチナ治療後 Systemic PD（T790M 変異陰性）を示した EGFR 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第Ⅱ相試験」（2024. 6. 12 付） 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書 審議結果：承認</p>
	<p>3. 1-02014A「アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植（HSCT）後に血栓性微小血管症（TMA）を呈する患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験」（2024. 6. 25 付） 変更内容：治験実施計画書、治験薬概要書 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"> 4. 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」(2024. 6. 21 付) 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書 審議結果：承認 5. 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相試験」(2024. 6. 28 付) 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書、その他資料 審議結果：承認 6. 1-04006A「第二内科・北野雅之の申請による GE-045 医師主導治験 — 腓腫瘍性病変を有する患者を対象としたペルフルブタンを用いた造影超音波検査の鑑別診断能を評価するための多施設共同検証的試験」(2024. 6. 27 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. 1-04007A「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」(2024. 6. 18 付) 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書 審議結果：承認 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」(2024. 6. 25 付) 変更内容：製造販売後臨床試験実施計画書、同意説明文書 審議結果：承認 9. 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」(2024. 6. 25 付) 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書 審議結果：承認 10. 1-05005A「アッヴィ合同会社（治験国内管理人）の依頼による ABBV-CLS-484 の第Ⅰ相試験」(2024. 6. 28 付) 変更内容：治験実施計画書、治験薬概要書、科学的知見を記載した文書、同意説明文書、その他資料 審議結果：承認 11. 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Ⅰa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven 試験」(2024. 6. 24 付) 変更内容：治験実施計画書、治験薬概要書 審議結果：承認 12. 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Ⅰa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven 試験」(2024. 6. 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 13. 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 単独投与又は併用投与の第Ⅰ相試験」(2024. 6. 18 付)
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>変更内容：同意説明文書 審議結果：承認</p> <p>14. 1-06006A「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による PD-L1 高発現で未治療の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第Ⅲ相試験」(2024. 6. 28 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>15. 1-30023A「小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブとイピリマブの第Ⅲ相試験」(2024. 6. 22 付) 変更内容：治験分担医師の変更、治験実施計画書、治験薬概要書 審議結果：承認</p> <p>16. 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」(2024. 6. 1 付) 変更内容：科学的知見を記載した文書 審議結果：承認</p> <p>17. 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」(2024. 6. 14 付) 変更内容：科学的知見を記載した文書 審議結果：承認</p> <p>18. 1-02008A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験」(2024. 6. 4 付) 変更内容：治験薬概要書 審議結果：承認</p> <p>19. 1-02013A「日本イーライリリー株式会社の依頼による NNS/CANDLE、SAVI、及び AGS を有する患者を対象とした LY3009104 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(2024. 6/28 付) 変更内容：その他資料 審議結果：承認</p> <p>20. 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」(2024. 6. 24 付) 変更内容：科学的知見を記載した文書 審議結果：承認</p> <p>21. 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」(2024. 6. 20 付) 変更内容：その他資料 審議結果：承認</p> <p>22. 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」(2024. 6. 21 付) 変更内容：治験製品概要書 審議結果：承認</p> <p>23. 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」(2024. 6. 19 付) 変更内容：治験実施計画書、科学的知見を記載した文書</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>審議結果：承認</p> <p>24. 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 B1B059 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(2024. 6. 27 付) 変更内容：治験実施計画書、治験薬概要書 審議結果：承認</p> <p>25. 1-06006A「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による PD-L1 高発現で未治療の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第Ⅲ相試験」(2024. 7. 9 付) 変更内容：その資料 審議結果：承認</p> <p>26. 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」(2024. 6. 28 付) 変更内容：その資料 審議結果：承認</p>
	<p>報告事項</p>
	<p>【終了報告 2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. 1-03016A「アムジェン株式会社の依頼による小細胞肺癌 (SCLC) 患者を対象とした AMG 757 の第Ⅱ相試験」</p> <p>2. 1-04022A「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験」</p>
	<p>【迅速審査状況報告等 13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。</p>
	<p>1. 1-27010A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験」(2024. 6. 28 報告)</p> <p>2. 1-02005A「血液内科・園木孝志の申請による急性骨髄性白血病に対する治療用がんペプチドワクチン「DSP-7888」の Phase2 医師主導治験」(2024. 7. 1 報告)</p> <p>3. 1-02014A「アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植 (HSCT) 後に血栓性微小血管症 (TMA) を呈する患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験」(2024. 7. 2 報告)</p> <p>4. 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」(2024. 6. 17 報告)</p> <p>5. 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)」(2024. 6. 7 報告)</p> <p>6. 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」(2024. 6. 21 報告)</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"> 7. 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」（2024. 7. 2 報告） 8. 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」（2024. 6. 10 報告） 9. 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」（2024. 7. 2 報告） 10. 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」（2024. 6. 26 報告） 11. 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」（2024. 6. 26 報告） 12. 1-06006A「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による PD-L1 高発現で未治療の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第 III 相試験」（2024. 6. 28 報告） 13. 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 Ciloleucef を用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）」（2024. 7. 1 報告） <p>【治験に係る利益相反審査結果報告について 5 件】 新規治験 5 件に係る利益相反審査結果について利益相反マネジメント委員会からの結果報告書の提出はまだであるが、審査結果についてはすべて問題なく承認されていることが確認されていることの説明が行われ、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 6 年 8 月 27 日（火）18：00 より開催することになった。
<p>特記事項</p>	<p>貴志委員は、新規申請の 1-06012A より参加。 園木委員長は途中退席となり、審議事項の「変更審査」及び報告事項の「治験に係る利益相反審査結果報告について」は、委員長の職務代理として川井副委員長が行い、そのうち川井副委員長が関与する治験については、和歌山県立医科大学治験審査委員会設置規程第 5 条第 5 項により、北野委員を委員長の職務代理とする。</p>