

## 2025年度 第3回治験審査委員会 会議記録の概要

会議名： 2025年度6月度治験審査委員会  
 開催日時： 2025/06/24 16:30 ～ 17:09  
 開催場所： 病院6階 第二会議室およびWebでのハイブリッド開催  
 出席委員名： 上妻 謙（委員長）、長瀬 洋之（副委員長）、齋藤 雄一、渡部 多真紀、奥藤 由紀子、竹中 英樹、鈴木 義彦、御澤 勝将、諏訪 健一郎、澤邊 悦寿  
 出席委員数/全委員数： 10/14

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	実施計画書番号	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R25-468	JCAR017	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	JCAR017-EAP-001	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）	治験の実施の適否	治験依頼書（書式3）（西暦2025年 5月29日付） 治験薬概要書の要旨（西暦2025年 5月29日付） 治験実施計画書 第3.1版（西暦2024年12月 9日付） 治験実施計画書 第21版（西暦2025年 4月15日付） 治験薬概要書又は添付文書（西暦2016年 6月29日付） 治験薬概要書又は添付文書（西暦2019年 3月18日付） 治験薬概要書又は添付文書（西暦2022年 1月26日付） 治験薬概要書又は添付文書 第1版（西暦2022年 2月 1日付） 治験薬概要書又は添付文書 第4版（西暦2023年10月 1日付） 治験薬概要書又は添付文書 第12版（西暦2025年 2月 3日付） 説明文書、同意文書 第1.0版（西暦2025年 5月28日付） 治験参加カード 第1版（西暦2025年 5月28日付） 治験責任医師となるべき者の氏名を記載した文書（履歴書）（西暦2025年 2月 6日付） 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書（氏名リスト/履歴書）（西暦2025年 4月12日付） 治験の費用の負担について説明した文書（西暦2025年 5月14日付） 治験の費用の負担について説明した文書（西暦2025年 5月28日付） 被験者の健康被害の補償について説明した文書（西暦2025年 1月10日付） 被験者の健康被害の補償について説明した文書（西暦2025年 5月28日付） 被験者の安全等に係る資料（西暦2024年10月23日付） 被験者の安全等に係る資料（西暦2024年12月18日付） 被験者の安全等に係る資料（西暦2025年 2月12日付） 被験者の安全等に係る資料（西暦2025年 5月21日付）	承認	内科
R23-432	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	70033093ACS3003	発症後間もなく急性冠症候群患者を対象に経口第XIIa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	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12または依頼者様式） 3.0（西暦2025年 5月12日付）	承認	循環器内科
R23-431	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	70033093AFL3002	心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサパンを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間、実薬対照試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12または依頼者様式）（西暦2025年 5月12日付）	承認	循環器内科
R23-431	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	70033093AFL3002	心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサパンを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間、実薬対照試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12または依頼者様式）（西暦2025年 5月15日付）	承認	循環器内科
R23-431	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	70033093AFL3002	心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサパンを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間、実薬対照試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12または依頼者様式）（西暦2025年 5月28日付）	承認	循環器内科
R23-431	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	70033093AFL3002	心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサパンを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間、実薬対照試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12または依頼者様式）（西暦2025年 5月29日付）	承認	循環器内科

## 2025年度 第3回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	実施計画書番号	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R24-455	GAIA-102	深川 剛生	GAIA-102_PD01	悪性腹水を伴うmicrosatellite stable (MSS) の進行期消化器癌（胃癌・肺癌）患者に対するGAIA-102の腹腔内反復投与の臨床試験（第I/II相医師主導治験）	重篤な有害事象等	重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（医療機器治験）（書式14または依頼者様式） 3.0（西暦2025年 5月20日付） 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（再生医療等製品治験）（書式19または依頼者様式） 3.0（西暦2025年 5月20日付）	承認	外科
R24-455	GAIA-102	深川 剛生	GAIA-102_PD01	悪性腹水を伴うmicrosatellite stable (MSS) の進行期消化器癌（胃癌・肺癌）患者に対するGAIA-102の腹腔内反復投与の臨床試験（第I/II相医師主導治験）	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月 7日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年 4月22日付）	承認	外科
R24-453	Axicabtagene Ciloleuceel	ICONクニカルサーチ（同）	KT-US-471-0140	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleuceel 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）	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16） 20250507（西暦2025年 5月 7日付） 安全性情報（個別報告書） 20250428（西暦2025年 4月28日付）	承認	内科（血液）
R21-400	GSK3511294	IQVIAサービシーズ ジャパン（同）	206785	好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリスマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月 7日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年 4月17日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年 5月 2日付）	承認	内科
R23-433	BIIB059	バイオジェン・ジャパン(株)	230LE301	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚工リテマートレス患者を対象としたBIIB059の第II/III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16） -（西暦2025年 5月 7日付） 安全性情報（定期報告書） -（西暦2025年 4月23日付）	承認	内科
R24-457	BIIB059	バイオジェン・ジャパン(株)	230LE305	全身症状の有無を問わない、抗マリア薬療法に抵抗性及び/又は不耐性の活動性の亜急性皮膚工リテマートレス及び/又は慢性皮膚工リテマートレス成人患者を対象としたBIIB059 (lilifilimab) の継続的な安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、単群、第III相長期継続臨床試験 (AMETHYST LTE)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16） -（西暦2025年 5月 7日付） 安全性情報（定期報告書） -（西暦2025年 4月23日付）	承認	内科
R21-402	BMS-986165	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	IM011055	プリストル・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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月 8日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年 4月11日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年 4月23日付）	承認	皮膚科
R22-420	BMS-986165	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	IM011126	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬の小児患者を対象としたBMS-986165の第III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月 8日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年 4月11日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年 4月23日付）	承認	皮膚科
R22-416	ETB115	ノバルティスファーマ(株)	CETB115L11201	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボバグの第II相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月 9日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年 5月 9日付）	承認	内科
R24-450	zilivekimab	ノボ ノルティスク ファーマ(株)	EX6018-4979	ARTEMIS 急性心筋梗塞患者を対象とした、心血管アウトカムに対するプラセボと比較したzilivekimabの効果	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月 9日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2025年 5月 7日付）	承認	循環器内科

2025年度 第3回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	実施計画書番号	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R23-443	TAK-279	武田薬品工業(株)	TAK-279-PsO-3005	汎発型膿毒性乾癬又は乾癬性紅皮症の成人患者を対象にTAK-279の有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相、非盲検、多施設共同試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) - (西暦2025年 5月 9日付) 安全性情報(個別報告書) - (西暦2025年 5月 8日付)	承認	皮膚科
R24-447	BLU-5937	IQVIAサービシズ ジャパン(同)	BUS-P3-02(CALM-2)	A Phase 3, 24-Week, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Arm Efficacy and Safety Study with Open-label Extension of BLU-5937 in Adult Participants with Refractory Chronic Cough Including Unexplained Chronic Cough (CALM-2) 原因不明の慢性咳嗽を含む難治性慢性咳嗽の成人参加者を対象としたBLU-5937の24週間の有効性及び安全性を評価する第3相無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較及びオープンラベル継続投与試験(CALM-2)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月13日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月 7日付)	承認	内科
R20-392	etrasimod(APD334/PF-07915503)	ファイザー(株)	APD334-303(C5041012)	(治験国内管理人) IQVIAサービシズ ジャパン株式会社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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月13日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月 7日付)	承認	内科
R19-367	Upadacitinib(ABT-494)	アブヴィ(同)	M14-533	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシニブ(ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月12日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 4月28日付)	承認	内科
R22-410	アプレミラスト(AMG407)	アムジェン(株)	20200346	アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象としたAMG407(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月14日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月 7日付)	承認	皮膚科
R20-395	ABBV-066(Risankizumab)	アブヴィ(同)	M16-066	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(第Ⅲ相)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月12日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 4月28日付)	承認	内科
R22-416	ETB115	ノバルティスファーマ(株)	CETB115L11201	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボバグの第Ⅱ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月15日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月15日付)	承認	内科
R23-443	TAK-279	武田薬品工業(株)	TAK-279-PsO-3005	汎発型膿毒性乾癬又は乾癬性紅皮症の成人患者を対象にTAK-279の有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相、非盲検、多施設共同試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) - (西暦2025年 5月15日付) 安全性情報(個別報告書) - (西暦2025年 5月15日付)	承認	皮膚科
R24-459	KC-8025	科研製薬(株)	KC-8025-02	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としたKC-8025の検証的試験(第Ⅲ相)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月16日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月 1日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月 2日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月14日付)	承認	内科
R24-453	Axicabtagene Ciloleuceel	ICONクニカルリサーチ(同)	KT-US-471-0140	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleuceel 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)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) 20250519(西暦2025年 5月19日付) 安全性情報(個別報告書) 20250512(西暦2025年 5月12日付)	承認	内科(血液)

## 2025年度 第3回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	実施計画書番号	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R23-433	BIIB059	バイオジェン・ジャパン(株)	230LE301	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚工リテマトーデス患者を対象としたBIIB059の第II/III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) - (西暦2025年 5月20日付) 安全性情報(個別報告書) - (西暦2025年 5月15日付)	承認	内科
R24-457	BIIB059	バイオジェン・ジャパン(株)	230LE305	全身症状の有無を問わない、抗マラリア薬療法に抵抗性及び/又は不耐性の活動性の亜急性皮膚工リテマトーデス及び/又は慢性皮膚工リテマトーデス成人患者を対象としたBIIB059 (liti filimab) の継続的な安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、単群、第III相長期継続臨床試験 (AMETHYST LTE)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) - (西暦2025年 5月20日付) 安全性情報(個別報告書) - (西暦2025年 5月15日付)	承認	内科
R24-460	IPN60190	ICONクニカルリサーチ(同)	CLIN-60190-462	日本人の成人原発性胆汁性胆管炎(PBC)患者を対象にElafibranorを検討する試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月21日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月10日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月20日付)	承認	内科
R23-432	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	70033093ACS3003	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月22日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月21日付)	承認	循環器内科
R21-400	GSK3511294	IQVIAサービシズ ジャパン(同)	206785	好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリスマブ又はベンラリスマブと比較評価する非劣性試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月22日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月 8日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月20日付)	承認	内科
R24-450	ziltivekimab	ノボ ノルディスク ファーマ(株)	EX6018-4979	ARTEMIS 急性心筋梗塞患者を対象とした、心血管アウトカムに対するプラセボと比較したziltivekimabの効果	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月22日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月19日付)	承認	循環器内科
R20-392	etrasimod(APD334/PF-07915503)	ファイザー(株)	APD334-303(C5041012)	(治験国内管理人) IQVIAサービシズ ジャパン株式会社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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月22日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月20日付)	承認	内科
R22-410	アプレミラスト (AMG407)	アムジェン(株)	20200346	アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象としたAMG407(アプレミラスト)の第III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月16日付)	承認	皮膚科
R22-427	Tildrakizumab	IQVIAサービシズ ジャパン(同)	TILD-21-01	(治験国内管理人) IQVIA サービシズ ジャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎患者を対象としたtildrakizumabの第3相継続投与試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月20日付)	承認	皮膚科
R22-420	BMS-986165	Bristol・マイヤーズ スクイブ(株)	IM011126	Bristol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬の小児患者を対象としたBMS-986165の第III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 4月25日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月14日付)	承認	皮膚科
R21-402	BMS-986165	Bristol・マイヤーズ スクイブ(株)	IM011055	Bristol・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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2025年 5月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 4月25日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2025年 5月14日付)	承認	皮膚科

## 2025年度 第3回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	実施計画書番号	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R23-437	Rocatinlimab (AMG 451)	協和キリン(株)	20210146	協和キリン株式会社(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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月26日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年4月8日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年4月23日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月15日付)	承認	皮膚科
R21-406	M281/JNJ-80202135(Nipocalimab)	ヤンセンファーマ(株)	MOM-M281-011	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimabの第III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月26日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年4月30日付)	承認	脳神経内科
R22-425	mavacamten	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	CV027031	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月26日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月7日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月9日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月12日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月23日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月26日付)	承認	循環器内科
R22-411	mavacamten	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	CV027004	症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象に mavacamten の有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相非盲検単群臨床試験 (HORIZON-HCM)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月26日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月7日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月9日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月12日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月23日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月26日付)	承認	循環器内科
R24-451	Rocatinlimab (AMG 451)	協和キリン(株)	20220093	中等症から重症の成人喘息患者を対象として Rocatinlimab の有効性及び安全性を評価する第II相ランダム化二重盲検プラセボ対照用量範囲探索試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月26日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年4月8日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年4月23日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月15日付)	承認	内科
R22-424	MED14736, AB154	アストラゼネカ(株)	D9075C00001	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バルミブ、Domvanalimab (AB154) の第III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月27日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月27日付)	承認	腫瘍内科
R24-464	JNJ-77242113	ヤンセンファーマ(株)	77242113PSA3001	生物学的製剤による治療歴のない活動性乾癬性関節炎患者の治療におけるJNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月27日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月27日付)	承認	皮膚科
R23-440	JNJ-77242113	ヤンセンファーマ(株)	77242113PSO3005	膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたJNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、オープンラベル試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月27日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月21日付)	承認	皮膚科
R23-439	JNJ-77242113	ヤンセンファーマ(株)	77242113PSO3002	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたJNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照及びデュクラバンチニブ実薬対照試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月27日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月21日付)	承認	皮膚科
R24-457	BIIB059	バイオジェン・ジャパン(株)	230LE305	全身症状の有無を問わない、抗マラリア薬療法に抵抗性及び/又は不耐性の活動性の亜急性性皮膚エリテマトーデス及び/又は慢性皮膚エリテマトーデス成人患者を対象としたBIIB059 (liliflimab) の継続的な安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、単群、第III相長期継続臨床試験 (AMETHYST LTE)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月27日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月23日付)	承認	内科

## 2025年度 第3回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	実施計画書番号	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R23-433	BII059	バイオジェン・ジャパン(株)	230LE301	バイオジェン・ジャパン株式会社による皮膚工リマトーデス患者を対象としたBII059の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月27日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月23日付)	承認	内科
R19-367	Upadacitinib(ABT-494)	アッヴィ(同)	M14-533	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシニブ(ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月26日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月19日付)	承認	内科
R20-395	ABBV-066(Risankizumab)	アッヴィ(同)	M16-066	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(第Ⅲ相)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月26日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月19日付)	承認	内科
R23-431	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	70033093AFL3002	心房細動を有する参加者を対象とした経口第Ⅱa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサンを対照に評価する第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、ダブルブリーマ、並行群間、実薬対照試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月27日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月27日付)	承認	循環器内科
R20-389	バクタクセル	深川 剛生	PHOENIX-001	4型および未分化型・大型3型の進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月27日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月27日付)	承認	外科
R22-416	ETB115	バルティスファーマ(株)	CETB115L11201	バルティスファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボバグの第Ⅱ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月29日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月29日付)	承認	内科
R24-461	スベソリマブ(BI 655130)	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	1368-0140	全身療法を必要とする成人の潰瘍型壞疽性膿皮症(PG)患者を対象として、スベソリマブ(BI 655130)の安全性及び有効性を評価する多施設共同、ランダム化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月29日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月12日付)	承認	皮膚科
R21-402	BMS-986165	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	IM011055	プリストル・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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月30日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月9日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月21日付)	承認	皮膚科
R22-420	BMS-986165	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	IM011126	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮膚疹を有する乾癬の小児患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月30日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月9日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月21日付)	承認	皮膚科
R23-443	TAK-279	武田薬品工業(株)	TAK-279-PsO-3005	汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症の成人患者を対象にTAK-279の有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅲ相、非盲検、多施設共同試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2025年5月30日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2025年5月29日付)	承認	皮膚科

2025年度 第3回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	実施計画書番号	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R24-453	Axicabtagene Ciloleucel	ICONクニカルリサーチ (同)	KT-US-471-0140	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 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)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書 (書式16) 20250602 (西暦2025年 6月 2日付) 安全性情報 (個別報告書) 20250526 (西暦2025年 5月26日付)	承認	内科 (血液)
R24-447	BLU-5937	IQVIAサービシズ ジャパン (同)	BUS-P3-02 (CALM-2)	A Phase 3, 24-Week, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Arm Efficacy and Safety Study with Open-label Extension of BLU-5937 in Adult Participants with Refractory Chronic Cough Including Unexplained Chronic Cough (CALM-2) 原因不明の慢性咳嗽を含む難治性慢性咳嗽の成人参加者を対象としたBLU-5937の24週間の有効性及び安全性を評価する第3相無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較及びオープンラベル継続投与試験 (CALM-2)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書 (書式16) (西暦2025年 6月 2日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2025年 5月20日付)	承認	内科
R23-439	JNJ-77242113	ヤンセンファーマ(株)	77242113PSO3002	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたJNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照及びデュクラバチニブ実薬対照試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 5月 8日付) 治験実施計画書 第9版 (西暦2025年 4月 4日付)	承認	皮膚科
R23-440	JNJ-77242113	ヤンセンファーマ(株)	77242113PSO3005	膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたJNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、オープンラベル試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 5月 8日付) 治験実施計画書 第9版 (西暦2025年 4月 4日付)	承認	皮膚科
R23-437	Rocatinlimab (AMG 451)	協和キリン(株)	20210146	協和キリン株式会社 (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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) 10.2 (西暦2025年 5月13日付) 治験薬概要書又は添付文書 (西暦2025年 3月19日付)	承認	皮膚科
R24-459	KC-8025	科研製薬(株)	KC-8025-02	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としたKC-8025の検証的試験 (第III 相)	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 5月14日付) 治験実施計画書 02.04版 (西暦2025年 4月11日付) 説明文書、同意文書 第1.2版 (西暦2025年 5月12日付)	承認	内科
R24-465	JNJ-95475939	ヤンセンファーマ(株)	95475939ADM2001	中等度から重症のアトピー性皮膚炎の患者を対象としたJNJ-95475939の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、用量設定、第2 b 相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 5月27日付) 参加者に配布する資料 Ver2.0 (西暦2025年 4月 1日付)	承認	皮膚科
R23-446	DFP-14323	Delta-Fly Pharma (株)	DFP-14323-002	Uncommon EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌患者を対象としたアファチニブ投与におけるDFP-14323を併用した際の有効性を検証する臨床第III相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 5月28日付) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書 (氏名リスト/履歴書) (西暦2025年 5月27日付)	承認	腫瘍内科
R20-392	etrasimod(APD334/PF-07915503)	ファイザー(株)	APD334-303(C5041012)	(治験国内管理人) IQVIAサービシズ ジャパン株式会社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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 5月29日付) 治験薬概要書又は添付文書 (西暦2025年 2月26日付) 治験薬概要書又は添付文書 (西暦2025年 4月 9日付)	承認	内科

## 2025年度 第3回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	実施計画書番号	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R24-461	スベソリマブ (BI 655130)	日本ヘリンガー・インゲルハイム(株)	1368-0140	全身療法を必要とする成人の潰瘍型壊疽性膿皮症 (PG) 患者を対象として、スベソリマブ (BI 655130) の安全性及び有効性を評価する多施設共同、ランダム化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 6月 2日付) 治験実施計画書 2 (西暦2025年 4月 9日付) 治験実施計画書 2 (西暦2025年 5月13日付) 患者日誌用紙 1.2 (西暦2009年 1月 1日付) 患者日誌用紙 (西暦2019年12月 6日付) 患者日誌用紙 (西暦2020年 8月14日付) 患者日誌用紙 2 (西暦2023年12月13日付) 患者日誌用紙 2 (西暦2025年 5月20日付) 手順書 1 (西暦2025年 4月 1日付)	承認	皮膚科
R24-451	Rocatinlimab (AMG 451)	協和キリン(株)	20220093	中等症から重症の成人喘息患者を対象として Rocatinlimab の有効性及び安全性を評価する第II 相ランダム化二重盲検プラセボ対照用量範囲探索試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 6月 2日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 4月 3日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 4月15日付) 説明文書、同意文書 (西暦2025年 5月30日付)	承認	内科
R18-353	Filgotinib	シミック(株)	GS-US-417-0304	シミック株式会社 (製造販売後臨床試験国内管理人) の依頼によるFilgotinibの関節リウマチ患者を対象にした長期継続投与試験 (第IV相試験)	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 6月 2日付) 治験実施計画書 第33.0版 (西暦2025年 6月 2日付)	承認	内科
R20-389	バクリタキセル	深川 剛生	PHOENIX-001	4 型および未分化型・大型 3 型の進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 6月 2日付) 治験実施計画書 第1.5版 (西暦2022年 8月22日付)	承認	外科
R24-464	JNJ-77242113	ヤンセンファーマ(株)	77242113PSA3001	生物学的製剤による治療歴のない活動性乾癬性関節炎患者の治療におけるJNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 6月 9日付) 治験実施計画書 (西暦2025年 5月13日付)	承認	皮膚科
R24-458	STR03	ニプロ(株)	STR03-01	筋萎縮性側索硬化症 (ALS) 患者に対するヒト自己骨髄由来間葉系幹細胞の静脈内複数回投与 -二重盲検無作為化比較試験-	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 6月11日付) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書 (氏名リスト/履歴書) (西暦2025年 6月 2日付)	承認	脳神経内科
R22-424	MEDI4736, AB154	アストラゼネカ(株)	D9075C00001	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、Domvanalimab (AB154) の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) (西暦2025年 6月11日付) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書 (氏名リスト/履歴書) (西暦2025年 5月27日付)	承認	腫瘍内科
R22-425	mavacamten	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	CV027031	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社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	継続審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2025年 5月20日付)	承認	循環器内科
R22-427	Tildrakizumab	IQVIAサービシーズ ジャパン (同)	TTLD-21-01	(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎患者を対象としたtildrakizumabの第3相継続投与試験	継続審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2025年 5月21日付)	承認	皮膚科
R24-455	GAIA-102	深川 剛生	GAIA-102_PD01	悪性腹水を伴うmicrosatellite stable (MSS) の進行期消化器癌 (胃癌・肝癌) 患者に対する GAIA-102の腹腔内反復投与の臨床試験 (第 I/II相医師主導治験)	モニタリング/監査	モニタリング報告書 (西暦2025年 5月 2日付)	承認	外科

## 2025年度 第3回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	実施計画書番号	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R22-423	Rocatinlimab (AMG 451)	協和キリン(株)	20210142	協和キリン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG 451単剤療法の第III相試験	その他	治験終了（中止・中断）報告書（書式17）（西暦2025年 5月28日付）	承認	皮膚科