

開催日時	2025年07月09日（水）15：30～15:40	
開催場所	国立病院機構熊本医療センター 研修センター 研修室3	
出席委員	富田 正郎、西川 武志、福元 哲也、榮 達智、堤 令子、佐伯 文啓、松下 賢、嶽本 政志、田邊 聖明、三角 紳博、早川 敏郎、小園 亜希、國安 明彦、安浪 小夜子、山口 恵美	
議題および審議結果を含む主な議論の概要	【審議事項】	
		研究課題名
議題1	ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による日本人再発／難治性成人T細胞白血病・リンパ腫患者を対象としたRopeginterferon α -2b(P1101)の有効性及び安全性を評価する第II相、単群、多施設共同試験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	
議題2	第一三共株式会社の依頼による初発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) ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	
議題3	ファイザー株式会社の依頼によるエルラナタマブ(PF-06863135)の第3相試験 ・治験薬概要書(英語版・日本語版)の変更について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	
議題4	ファイザー株式会社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 ・治験実施計画書(英語版・日本語版)、治験薬概要書(英語版・日本語版)、同意説明文書(メイン)、治験参加カード、Patient Facing Card 日本語版及びFridge Magnet 日本語版の変更、並びに院内で起きた重篤有害事象及び安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	
議題5	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験 ・被験者への支払いに関する資料、治験実施計画書(英語版・参考和訳)及び同意説明文書動画シナリオの変更、並びに院内で起きた重篤有害事象及び安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	
議題6	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験 ・被験者への支払いに関する資料の変更、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	
議題7	アストラゼネカ株式会社の依頼による再発又は難治性のB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたAZD0486の第II 相試験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	
議題9	海和製薬株式会社の依頼による再発・難治性T細胞リンパ腫患者を対象としたHH2853の第1b/2 相臨床試験 ・治験実施計画書 別紙(治験実施体制)の変更、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	
議題10	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象としたAxatilimabの第III相試験 ・被験者への支払いに関する資料の変更、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	
議題11	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病を対象としたAxatilimabの第III相試験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	
議題12	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による非ホジキンリンパ腫患者を対象とした第1b/2相試験 ・治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	
議題13	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社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LINVOSSELTAMAB をエロツズマブ+ ポマリドミド+ デキサメタゾンの併用療法と比較した第III 相試験 ・治験実施計画書(英語版・日本語版)、同意説明文書及び被験者への支払いに関する資料の変更、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	
議題14	MSD株式会社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-5684の第III相試験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認	

	研究課題名
議題15	MSD株式会社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-5684の第Ⅲ相試験 ・治験実施計画書(英語版・日本語版)の変更、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題16	大鵬薬品工業株式会社の依頼による悪性腫瘍患者を対象としたTAS-116(ピミテスピブ)の併用療法を評価する第2相ブラットフォーム試験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題17	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるカルメット・ゲラン桿菌(BCG)未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌(HR-NMIBC)患者を対象に、TAR-200とcetrelimabの併用投与又はTAR-200単独投与と、BCG膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する、第3相非盲検多施設共同ランダム化試験 ・治験薬概要書(英語版・和訳版)及び同意説明文書の変更、治験薬概要書の補遺(英語版・和訳版)及び同意説明文書の補遺および参加同意書の発行、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題18	アストラゼネカ株式会社の依頼によるPTEN 欠損を特徴とする転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象としたカピバセルチブ+アピラテロン の第Ⅲ相臨床試験 ・治験実施計画書(英語・日本語)及び保険契約付保証明書の変更、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題20	(治験国内管理人)Fortrea Japan株式会社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 ・治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書(英語版・日本語版)の変更、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題21	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題22	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題23	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたsaruparib(AZD5305)の第Ⅲ相試験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題24	日本イーライリリー株式会社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LY2835219の第Ⅱ/Ⅲ相試験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題25	日本イーライリリー株式会社の依頼によるハイ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 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題26	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による進行性固形がんを対象としたM9466単剤または併用投与 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題27	MSD株式会社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 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題28	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による感受性FGFR遺伝子異常を有する中リスク筋層非浸潤性膀胱癌(IR-NMIBC)患者を対象に、erdafitinib膀胱内送達システムであるTAR-210の有効性及び安全性を単剤膀胱内化学療法と比較して評価する第3相ランダム化試験 ・治験薬概要書(英語版・和訳版)の変更、治験薬概要書の補遺(英語版・和訳版)の発行、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題29	(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HER2発現尿路上皮癌を対象としたDisitamab Vedotin及びベ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、比較対照試験 ・治験実施計画書(レター)の発行、および治験実施計画書 別紙(英語版・日本語版)、治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書、同意説明文書、治験参加カード及び被験者の健康被害の補償について説明した文書の変更、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認

	研究課題名
議題30	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるTIN816の第IIb相試験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題31	AgNovos社の依頼による初発大腿骨近位部骨折を呈し治療を受ける骨粗鬆症女性患者を対象としたAG11040106Rの医療機器治験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題32	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認
議題33	アストラゼネカ株式会社の依頼によるアルブミン尿を伴うCKD 患者を対象としたbalcinrenone／ダバグリフロジン配合剤の用量設定第IIb相試験 ・治験の終了について報告した。
議題34	田辺三菱製薬株式会社の依頼による急性期外傷性脊髄損傷患者を対象としたMT-3921 の第IIa相試験 ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。 ・審議結果: 承認 ・治験の終了について報告した。
議題35	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第 I 相臨床試験 治験の開発の中止等について報告した。
議題36	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB L-1101 の骨髄異形成症候群に対する第I相臨床試験 治験の開発の中止等について報告した。
議題37	シンバイオ製薬株式会社の依頼による骨髄異形成症候群を対象としたSyB C-1101 とアザシチジン併用による第I相臨床試験(多施設共同オープン試験) 治験の開発の中止等について報告した。
議題38	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第I相臨床試験(多施設共同オープン試験) 治験の開発の中止等について報告した。
議題39	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるA Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent 治験の開発の中止等について報告した。