開催日時	2025年10月8日 (水) 15:00~15:15				
開催場所	国立病院	完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、三角 紳博、松下 賢、嶽本 政 志、田邉 聖明、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					
		研究課題名			
	議題1	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による強力化学療法に非適応の新規に診断されたKMT2A遺伝子再構成又は NPM1遺伝子変異を有する急性骨髄性白血病患者を対象としたbleximenibとベネトクラクス及びアザシチジンの併用投与を検討する第3相ランダム化、二重盲検プラセボ対照試験・服用/日誌カードの変更、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2	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3	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4	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 ・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	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 ・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T細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2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7	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 ・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8	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・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・バイオサイエンシズ・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 ・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11	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・バイオサイエンシズ・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)日本メダック株式会社の依頼によるSafety, efficacy, and PK of treosulfan in adult Japanese participants with haematological malignancies/造血器腫瘍を有する日本人成人患者におけるtreosulfanの安全性、有効性及び薬物動態 ・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14	(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たLINVOSELTAMAB 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・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 ・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	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)及び治験IDカードの変更、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議 ・審議結果: 承認			
議題17	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 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18	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-Nl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する、第3相非盲検多施設共同ランダム化試験・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19	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ルチブ+アビラテロン の第皿相臨床試験 ・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20	アストラゼネカ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験 ・治験の終了について報告した。 ・治験の開発の中止等について報告した。			
議題21	(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、enfortumab vedotin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23	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24	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本・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25	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i・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	日本イーライリリー株式会社の依頼によるハイリ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LY28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27	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 ・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28	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  ・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			

		研究課題名
<u> </u>		WISSERGE H
	議題29	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
		・Protocol Clarification Communication (英語版・参考和訳) 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30	(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、比較対照試験・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	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 ・治験薬概要書(英語版・日本語版)の変更、 治験薬概要書:記載不備に関するメモの発行、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32	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 ・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33	ポライビー®点滴静注用 有害事象詳細調査 ・試験実施の可否を審議した。 ・審議結果:承認
	議題34	ビキセオス配合静注用一般使用成績調査 ・症例追加の可否を審議した。 ・審議結果: 承認