

# 徳島大学病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

日時 2025年6月19日 13時30分～13時45分 場所 Web+日亜ホールBlue

出席者 岩佐委員長,原田委員,池田委員,堀川委員,川田委員,吉永委員,新田委員,村井委員,鬼塚委員,伊藤委員,佐々木委員,松岡委員,上田委員,浦田委員

オブザーバー 曾根CRC,小里SMA,佐藤(康)センター員,入宮SMA,藤原SMA,阿部センター員,佐藤(康)センター員,青江センター員,久米臨床研究支援係長,原井経理調達課長

欠席者 上原委員,脇野委員,保坂委員,田中委員,横谷委員,石澤委員

## 【審議事項および報告事項】

### <新規申請>

以下について、治験実施の妥当性について審議した。

2195	薬品名	DMX-200(レパゲルマニウム)
	申請科	検査部
	依頼者	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社
	Phase	Phase III
	対象疾患	巣状分節性糸球体硬化症(FSGS)
	審議内容	治験の実施について特に問題はないとの見解となった。
	審議結果	承認

その他、製造販売後調査の新規申請1件を承認した。

<その他の審議事項(変更申請、安全性情報等) および報告事項>

以下について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。また、報告事項については委員会に報告した。

2061

薬品名 ONO-4538/BMS-936558  
申請科 外科  
依頼者 小野薬品工業株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 肝細胞癌  
審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

2069

薬品名 REGN2810  
申請科 総合臨床研究センター  
依頼者 パレクセル・インターナショナル株式会社  
Phase Phase I  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2075

薬品名 デュルバルマブ(遺伝子組換え)及びトレメリムマブ(遺伝子組換え)  
申請科 内科  
依頼者 アストラゼネカ株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 肺癌  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2099  
薬品名 Atezolizumab (RO5541267)、Bevacizumab (RO4876646)  
申請科 外科  
依頼者 中外製薬株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 肝細胞癌  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2103  
薬品名 Guselkumab(CNTO1959)  
申請科 内科  
依頼者 ヤンセンファーマ株式会社  
Phase Phase II/III  
対象疾患 クロウン病  
審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認  
報告事項 治験実施計画書等の変更

2112  
薬品名 MK-6482  
申請科 外科  
依頼者 MSD株式会社  
Phase Phase III  
対象疾患 腎細胞癌  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2119

薬品名 アテゾリズマブ  
申請科 外科  
依頼者 中外製薬株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 膀胱切除術後の血中循環腫瘍DNA(ctDNA)が陽性である高リスクMIBC  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2121

薬品名 PF-06944076  
申請科 外科  
依頼者 ファイザー株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 転移性去勢感受性前立腺癌  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2126

薬品名 MK-3475(ペムブロリズマブ)  
申請科 内科  
依頼者 MSD株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 転移性の扁平上皮又は非扁平上皮非小細胞肺癌  
審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

2127	薬品名	MK-7684A及びMK-3475
	申請科	内科
	依頼者	MSD株式会社
	Phase	PhaseⅢ
	対象疾患	未治療のPD-L1陽性の転移性非小細胞肺癌
	審議事項	治験実施計画書等の変更
	審議結果	承認
2129	薬品名	Nipocalimab
	申請科	内科
	依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
	Phase	PhaseⅢ
	対象疾患	重症筋無力症
	審議事項	重篤な有害事象報告(当院で発生)、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
2131	薬品名	MK-6482、MK-3475、MK-7902、MK-1308A、M-darbe
	申請科	外科
	依頼者	MSD株式会社
	Phase	PhaseⅢ
	対象疾患	進行淡明細胞型腎細胞がん
	審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認

2134

薬品名 TAK-771  
申請科 内科  
依頼者 武田薬品工業株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 慢性炎症性脱髄性多発神経炎 (CIDP) / 多巣性運動ニューロパチー (MMN)  
審議事項 安全性情報 (当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2135

薬品名 デュルバルマブ及びoleclimab又はmonalizumab  
申請科 内科  
依頼者 アストラゼネカ株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 局所進行非小細胞肺癌 (NSCLC)  
審議事項 安全性情報 (当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2138

薬品名 PF-06863135  
申請科 輸血・細胞治療部  
依頼者 ファイザー株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 多発性骨髄腫  
審議事項 安全性情報 (当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2141

薬品名 MEDI4736・Tremelimumab  
申請科 内科  
依頼者 アストラゼネカ株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 局所肝細胞癌患者  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2143

薬品名 ブレクスピプラゾール  
申請科 脳・神経・精神科  
依頼者 大塚製薬株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 急性期の統合失調症  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 **【迅速】期間延長**

2144

薬品名 ブレクスピプラゾール  
申請科 脳・神経・精神科  
依頼者 大塚製薬株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 統合失調症  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2145

薬品名	ONO-2017 (Cenobamate)
申請科	てんかんセンター
依頼者	小野薬品工業株式会社
Phase	Phase II
対象疾患	部分発作を有するてんかん
審議事項	治験実施計画書等の変更、治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
審議結果	承認
報告事項	治験担当医師等の変更

2147

薬品名	BI 1015550
申請科	内科
依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	進行性線維化を伴う間質性肺疾患 (PF-ILD)
報告事項	終了報告

2148

薬品名	BI 425809
申請科	脳・神経・精神科
依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
Phase	Phase III
対象疾患	統合失調症
審議事項	治験実施計画書等の変更
審議結果	承認
報告事項	終了報告

2150

薬品名 imlunestrant  
申請科 外科  
依頼者 日本イーライリリー株式会社  
Phase PhaseⅢ

審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2151

薬品名 Metal Panel Allergen  
申請科 歯科  
依頼者 株式会社スマートプラクティスジャパン  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 金属アレルギーの診断

報告事項 *治験担当医師等の変更*

2155

薬品名 Disitamab Vedotin (RC48-ADC)  
申請科 外科  
依頼者 (治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社  
Phase PhaseⅡ

審議事項 治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2157

薬品名 JNJ-70033093;BMS-986177 (milvexian)  
申請科 内科  
依頼者 ヤンセンファーマ株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 急性冠症候群  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2159

薬品名 RO7434656  
申請科 内科  
依頼者 中外製薬株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 原発性IgA腎症  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2160

薬品名 ベリムマブ  
申請科 内科  
依頼者 グラクソ・スミスクライン株式会社  
Phase PhaseⅡ/Ⅲ  
対象疾患 全身性強皮症に伴う間質性肺疾患  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2161

薬品名 NT 201  
申請科 内科  
依頼者 帝人ファーマ株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 眼瞼痙攣  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2162

薬品名 NT 201  
申請科 内科  
依頼者 帝人ファーマ株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 痙性斜頸  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2163

薬品名 BI 1015550  
申請科 内科  
依頼者 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 特発性肺線維症(IPF)及び進行性肺線維症(PPF)  
審議事項 重篤な有害事象報告(当院で発生)、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2164	薬品名	Dato-DXd,AZD2936,ペムブロリズマブ
	申請科	内科
	依頼者	アストラゼネカ株式会社
	Phase	PhaseⅢ
	対象疾患	非扁平上皮非小細胞肺癌
	審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
2165	薬品名	AMG 510, パニツムマブ、bevacizumab-awwb
	申請科	内科
	依頼者	アムジェン株式会社
	Phase	PhaseⅢ
	対象疾患	転移性結腸直腸癌
	審議事項	安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
2166	薬品名	BI 1819479
	申請科	内科
	依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
	Phase	PhaseⅡ
	審議事項	安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認

2168

薬品名 NPC-22  
申請科 内科  
依頼者 ノーベルファーマ株式会社  
Phase Phase II / III  
対象疾患 慢性流涎症  
審議事項 重篤な有害事象報告(当院で発生)

審議結果 承認

2171

薬品名 Disitamab Vedotin  
申請科 外科  
依頼者 (治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社  
Phase Phase III  
対象疾患 発現局所進行又は転移性尿路上皮癌  
審議事項 治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2173

薬品名 PLN-74809  
申請科 内科  
依頼者 (治験国内管理人)PharmaLex Japan株式会社  
Phase Phase II / III  
対象疾患 特発性肺線維症

報告事項 終了報告、治験中止

2174	薬品名	KDT-3594
	申請科	内科
	依頼者	キッセイ薬品工業株式会社
	Phase	Phase II
	審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
2176	薬品名	eneboparatide
	申請科	内科
	依頼者	(治験国内管理人)メドペイス・ジャパン株式会社
	Phase	Phase III
	対象疾患	慢性副甲状腺機能低下症
	審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
2177	薬品名	VHB937
	申請科	内科
	依頼者	ノバルティスファーマ株式会社
	Phase	Phase II / III
	対象疾患	筋萎縮性側索硬化症(ALS)
	審議事項	治験実施計画書等の変更
	審議結果	承認

2178	薬品名	BMN111
	申請科	感覚・皮膚・運動機能科
	依頼者	(治験国内管理人)イーピーエス株式会社
	Phase	PhaseⅢ
	対象疾患	軟骨低形成症
	審議事項	治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
	報告事項	治験担当医師等の変更
2180	薬品名	IDEC-C2B8
	申請科	小児・周産・女性科
	依頼者	小児・周産・女性科 永井 隆
	Phase	PhaseⅢ
	対象疾患	小児期発症のネフローゼ症候群
	審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認
2181	薬品名	ARGX-113 PH20 SC
	申請科	内科
	依頼者	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社
	Phase	PhaseⅡ/Ⅲ
	対象疾患	特発性炎症性筋疾患
	審議事項	治験実施計画書等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)
	審議結果	承認

2182

薬品名 ARGX-113 PH20 SC  
申請科 内科  
依頼者 (治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 特発性炎症性筋疾患  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2183

薬品名 ANT-010  
申請科 内科  
依頼者 (治験国内管理人)Fortrea Japan株式会社  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者  
審議事項 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

審議結果 承認

2185

薬品名 SR-0379  
申請科 感覚・皮膚・運動機能科  
依頼者 株式会社ファンペップ  
Phase PhaseⅢ  
対象疾患 皮膚潰瘍  
審議事項 治験実施計画書等の変更、治験担当医師等の変更

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

2188

薬品名 アビガン錠  
申請科 内科  
依頼者 富士フィルム富山化学株式会社  
Phase 製造販売後臨床試験  
対象疾患 重症熱性血小板減少症候群  
審議事項 治験実施計画書等の変更、治験担当医師等の変更

審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

2189

薬品名 イフィナタマブ デルクステカン(I-DXd)  
申請科 内科  
依頼者 第一三共株式会社  
Phase Phase I/II  
審議事項 治験実施計画書等の変更、治験担当医師等の変更、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)  
審議結果 承認  
報告事項 治験担当医師等の変更

その他、製造販売後調査についての変更事項7件、継続審査3件を承認、3件を報告した。

【備考】

- 1)治験実施計画書等の変更には、治験実施計画書とその別紙、同意説明文書、治験薬概要書などの変更を含む。
- 2)治験担当医師等の変更には、責任医師や分担医師、協力者の変更およびその所属職名の変更を含む。
- 3)報告事項については斜体文字とした。
- 4)製造販売後臨床試験および食品臨床試験については「治験」を「試験」と読み替えることとする。
- 5)申請科として他施設名の記載があるものについては審議依頼であり、「申請科」を「審議依頼施設」と読み替えることとする。