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9月18日

13時30分~13時55分

場所 Web+日亜ホールBlue

出席者 岩佐委員長,原田委員,脇野委員,保坂委員,田中委員,池田委員,堀川委員,川田委員,新田委員, 横谷委員,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 友川CRC,岡本CRC,西山CRC,吉村SMA,小里SMA,阿部センター員,佐藤(康)センター員,青江センター員,佐川センター員,久米臨床研究支援係長

欠席者 上原委員,吉永委員,村井委員,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。

2200

薬品名 Vicadrostat (BI 690517) 及びエンパグリフロジン

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 2型糖尿病,高血圧及び確定された心血管疾患

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2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 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 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 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)

薬品名 Atezolizumab (RO5541267)、Bevacizumab (RO4876646)

申請科 外科

依頼者 中外製薬株式会社

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 製造販売後臨床試験

対象疾患 クローン病

審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

2112

薬品名 MK-6482

申請科 外科

依頼者 MSD株式会社

Phase 製造販売後臨床試験

対象疾患 腎細胞癌

審議事項 治験実施計画書等の変更

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 Phase **Ⅲ**

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 Phase **Ⅲ**

対象疾患 転移性去勢感受性前立腺癌

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

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 ■ Phase ■

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

薬品名 MK-7684A及びMK-3475

申請科 内科

依頼者 MSD株式会社

Phase Phase **Ⅲ**

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 Phase III

対象疾患 重症筋無力症

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

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)

薬品名 TAK-771

申請科 内科

依頼者 武田薬品工業株式会社

Phase 製造販売後臨床試験

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 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

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 Phase **Ⅲ**

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 ■ Phase ■

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)

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 ■ Phase ■

対象疾患 局所肝細胞癌患者

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

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 Phase III

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

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 ■ Phase ■

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)

薬品名 ONO-2017(Cenobamate)

申請科 てんかんセンター

依賴者 小野薬品工業株式会社

Phase II

対象疾患 部分発作を有するてんかん

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

2149

薬品名 OPC-131461

申請科 卒後臨床研修センター

依頼者 大塚製薬株式会社

Phase II

報告事項 *開発中止、文書保管期間*

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)

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

審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

2155

薬品名 Disitamab Vedotin(RC48-ADC)

申請科 外科

依頼者 ファイザー株式会社

Phase II

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

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 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)

薬品名 RO7434656

申請科 内科

依頼者 中外製薬株式会社

Phase Phase **Ⅲ**

対象疾患 原発性IgA腎症

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

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 Phase III

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 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 安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

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 Phase **Ⅲ**

対象疾患 転移性結腸直腸癌

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

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 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

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 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)、安全性情報(当該治験薬に係る副作用等)

薬品名 ALN-SOD

申請科 内科

依頼者 (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

Phase I

審議事項 治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

2171

薬品名 Disitamab Vedotin

申請科 外科

依頼者 ファイザー株式会社

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

2172

薬品名 Axicabtagene Ciloleucel

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 悪性リンパ腫

審議事項 継続審査、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)

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 II

審議事項 継続審査

審議結果 承認

2175

薬品名 GGL

申請科 内科

依頼者 KMバイオロジクス株式会社

Phase Phase **Ⅲ**

対象疾患 CIDP/MMN

審議事項 継続審査、治験実施計画書等の変更

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 PhaseⅢ

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)

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 II / III

対象疾患 筋萎縮性側索硬化症(ALS)

審議事項 継続審査

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 Phase **Ⅲ**

対象疾患 軟骨低形成症

審議事項 継続審査、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

2179

薬品名 ヒト(自己)骨髄由来間葉系幹細胞

申請科 内科

依頼者 ニプロ株式会社

Phase II

対象疾患 ヒト(自己)骨髄由来間葉系幹細胞

審議事項 継続審査、治験担当医師等の変更

薬品名 IDEC-C2B8

申請科 小児・周産・女性科

依賴者 小児・周産・女性科 永井 隆

Phase Phase **Ⅲ**

対象疾患 小児期発症のネフローゼ症候群

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

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 Phase III

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 継続審査、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

2184

薬品名 TUFF-IPC

申請科 安全管理部

依頼者 外科 池本 哲也

Phase I/II

審議事項 継続審査、治験担当医師等の変更、治験実施計画書等の変更

審議結果 承認

報告事項 治験担当医師等の変更

薬品名 bb2121

申請科 内科

依頼者 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

Phase Phase **Ⅲ**

対象疾患 再発又は難治性の多発性骨髄腫

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

2187

薬品名 JCAR017

申請科 内科

依頼者 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

Phase Phase III

対象疾患 再発又は難治性の大細胞型B 細胞リンパ腫

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

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 治験担当医師等の変更

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 I/II

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

2190

薬品名 HLX10

申請科 内科

依頼者 (治験国内管理人)シミック株式会社

Phase II

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

2191

薬品名 TAK-881

申請科 内科

依頼者 武田薬品工業株式会社

Phase PhaseⅢ

对象疾患 慢性炎症性脱髓性多発根神経炎

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)

薬品名 dostarlimab

申請科 小児・周産・女性科

依賴者 小児・周産・女性科 乾 宏彰

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

2194

薬品名 MK-2400

申請科 外科

依頼者 MSD株式会社

Phase ■ Phase ■

対象疾患 転移性去勢抵抗性前立腺癌(mCRPC)

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

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 巢状分節性糸球体硬化症(FSGS)

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)

薬品名 BI 1291583

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 気管支拡張症

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

2197

薬品名 EYE103

申請科 感覚・皮膚・運動機能科

依頼者 MSD株式会社

Phase II / III

対象疾患 糖尿病黄斑浮腫

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

その他、製造販売後調査についての変更事項1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。