

# 大阪公立大学医学部附属病院

## 令和6年10月 治験審査委員会議事録概要

【開催日時】 令和6年10月23日（水）午後5時00分～午後6時07分

【開催場所】 臨床研究・イノベーション推進センター 会議室

【出席者】 川口委員長、内田副委員長、庄司、中前、中村、一ノ瀬、  
福井、鈴木、八木、伊佐、諫山の各委員（左記委員5名はWEB参加）

【欠席者】 富田委員、上甲委員

【事務局】 信田、下村、清水、山根、中山、竹中、野間、増田

（敬称略）

### 1 治験の新規案件等について

新規治験：5件（再審査・0件）

上記5件については、別紙議事要旨に記載。

### 2 令和6年9月 IRB 修正報告・治験の案件について

#### （1）令和6年9月 IRB 審査結果に基づく修正報告について

治験審査委員長より新規治験1件の修正内容について報告があった。

#### （2）令和6年10月の迅速審査結果に基づく一部変更について

治験審査委員長より実施中の試験 36件の迅速審査について報告があった。

#### （3）安全性情報等について

治験依頼者より報告された安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。院内で発生した重篤な有害事象18件であった。

詳細は別紙に記載。

#### （4）一部変更について

一部変更 77件

詳細は別紙に記載。

#### （5）継続審査について

継続 9件

詳細は別紙に記載。

(6) その他の審議事項について

- ・6件のモニタリング報告書について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

詳細は別紙に記載。

(7) 治験終了報告について

- ・5件の治験終了（中止）報告書が提出された。

(8) その他の報告について

- ・3件の治験・製造販売後臨床試験実施症例数確定報告書が提出された。
- ・9件の開発の中止等に関する報告書が提出された。

## 「迅速審査（迅速審査日：令和6年10月3日）」

IRB開催日：2024/10/03

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題2 薬品 迅速審査	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験 ④	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題3 再生医療 迅速審査	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019 の第Ⅲb相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題4 薬品 迅速審査	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植（HSCT）後に血栓性微小血管症（TMA）を呈する患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題5 薬品 迅速審査	Bristol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の中国人及び日本人患者に対するACE-536の第Ⅱ相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題6 薬品 迅速審査	骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLuspatercept（ACE-536）の第3相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題7 薬品 迅速審査	Bristol・マイヤーズスクイブ株式会社依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたCC-220 の第 1b/2a 相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題8 薬品 迅速審査	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄線維症を対象としたABBV-744, Navitoclaxの第1b相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題9 再生医療 迅速審査	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

## 「迅速審査（迅速審査日：令和6年10月3日）」

IRB開催日：2024/10/03

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 迅速審査	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題11 薬品 迅速審査	未治療CD20陽性B細胞性濾胞性リンパ腫患者様対象とした1DEC-C2B8-SCの臨床第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題12 薬品 迅速審査	フィラデルフィア染色体陰性B 前駆細胞性急性リンパ芽球性白血病と新規に診断された高齢成人を対象とした、ブリナツモマブと低強度化学療法の交互投与と標準治療化学療法を比較する安全性確認導入期を伴うランダム化比較試験（Golden Gate Study）	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題13 薬品 迅速審査	CSLベーリング株式会社の依頼による造血細胞移植患者を対象とした移植片対宿主病の予防における $\alpha$ 1-アンチトリプシンの第2/3相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題14 薬品 迅速審査	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたABL001の第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題15 薬品 迅速審査	バレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼によるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第II相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題16 薬品 迅速審査	再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としてbelantamab mafodotin、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法（B-Vd）の有効性及び安全性をダラツムマブ、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法（D-Vd）と比較検討する多施設共同非盲検無作為化第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題17 薬品 迅速審査	ファイザー株式会社の依頼によるElranatamab（PF-06863135）の第3相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題18 薬品 迅速審査	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Elranatamab（PF-06863135）の第3相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

## 「迅速審査（迅速審査日：令和6年10月3日）」

IRB開催日：2024/10/03

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 迅速審査	慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時のTM5614の有効性を検証する第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題20 薬品 迅速審査	IPSS-Rのリスク分類がLow又はIntermediateのMDS患者を対象に経口アザシチジン（Oral-Aza、ONUREG）及びBSCの併用療法とプラセボ及びBSCの併用療法の有効性及び安全性を比較する第2/3相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題21 薬品 迅速審査	抗CD38 モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1～3 ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab 単剤療法と、ポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン（Pvd）又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン（Kd）併用療法を比較する第3相ランダム化試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題22 薬品 迅速審査	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III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題23 薬品 迅速審査	同種造血細胞移植（同種HCT）を受ける成人急性骨髄性白血病（AML）患者に対する補助療法及び維持療法としてのMocravimodの有効性及び安全性を評価するための前向き、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題24 薬品 迅速審査	多発性骨髄腫患者を対象としたbelantamab（GSK2857914）の第I/II相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題25 薬品 迅速審査	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パルサクリンブ（INCB050465）を継続投与する第II相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題26 薬品 迅速審査	侵襲性アスペルギルス症の治療におけるolorofimの有効性及び安全性をAmBisomeと比較評価する第3相無作為化試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題27 薬品 迅速審査	骨髄増殖性腫瘍患者を対象としたINCA033989単剤療法又はルキノリチニブとの併用療法の第1相、非盲検、多施設共同試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

## 「迅速審査（迅速審査日：令和6年10月3日）」

IRB開催日：2024/10/03

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題29 薬品 迅速審査	アストラゼネカ株式会社の依頼によるCD123陽性造血器腫瘍を対象としたAZD9829の試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題30 薬品 迅速審査	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験：SUCCESSOR-2	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題31 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題32 薬品 迅速審査	自家幹細胞移植に非適応又は初回治療として自家幹細胞移植を予定していない未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたteclistamab とダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用（Tec-DR）並びにtalquetamab とダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用（Tal-DR）と、ダラツムマブ皮下投与製剤、レナリドミド及びデキサメタゾンの併用（DRd）を比較する第3相ランダム化試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題33 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題34 薬品 迅速審査	中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象としたR07082859（Glofitamab）の第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題35 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題36 再生医療 迅速審査	A Phase 3 Randomized Study Comparing Daratumumab, Bortezomib, Lenalidomide and Dexamethasone (DVRd) followed by Ciltacabtagene Autoleucel versus Daratumumab, Bortezomib, Lenalidomide and Dexamethasone (DVRd) followed by Autologous Stem Cell Transplant (ASCT) in Participants with Newly Diagnosed Multiple Myeloma who are Transplant Eligible	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和6年10月 治験審査委員会

IRB開催日: 2024/10/23

	議 題	主な議論の概要	審議結果
<p>議題1 薬品 新規</p>	<p>ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたビメキズマブの製造販売後臨床試験</p>	<p>治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p>議題2 薬品 新規</p>	<p>旭化成ファーマ株式会社の依頼によるAK1910の第I相試験</p>	<p>治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。（「修正の上で承認」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）</p>	<p>修正承認</p>
<p>議題3 薬品 新規</p>	<p>MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870およびプラチナ製剤を含む2剤の第III相試験</p>	<p>治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。（「修正の上で承認」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）</p>	<p>修正承認</p>
<p>議題4 薬品 新規</p>	<p>アスホターゼ アルファによる治療歴のない青年（12歳以上18歳未満）及び成人の低ホスファターゼ症患者を対象にALXN1850（遺伝子組換えアルカリホスファターゼ）を皮下投与したとき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、多施設共同試験</p>	<p>治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p>議題5 薬品 新規</p>	<p>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</p>	<p>治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。（「修正の上で承認」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）</p>	<p>修正承認</p>

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 安全性	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の長期安全性及び有効性を評価する第III相多施設共同非盲検継続投与試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2024年9月17日付書式16写) (西暦2024年10月7日付書式16写)	承認
議題2 薬品 安全性	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2024年9月11日付書式16写) (西暦2024年9月13日付書式16写) (西暦2024年9月25日付書式16写) (西暦2024年10月2日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2024年10月2日付書式12写) (西暦2024年10月3日付書式12写) (西暦2024年10月9日付書式12写)	承認
議題3 薬品 安全性	M14-431 試験又はM14-433 試験を完了したクローン病患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) 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維持療法及び長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2024年9月17日付書式16写) (西暦2024年10月7日付書式16写)	承認
議題4 薬品 安全性	エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象としたE7080, MK-3475の第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2024年10月2日付書式16写)	承認
議題5 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたボラツズマブ ベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2024年10月4日付書式16写)	承認
議題6 薬品 安全性	治験国内管理人バレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるREGN2810の第1相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2024年9月18日付書式16写) (西暦2024年10月3日付書式16写)	承認
議題7 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦2024年9月12日付書式16写)	承認
議題8 薬品 安全性	日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2024年9月19日付書式16写) (西暦2024年10月4日付書式16写)	承認
議題9 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2024年10月8日付書式16写)	承認



令和6年10月 治験審査委員会

IRB開催日: 2024/10/23

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 安全性	エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病を対象としたBAN2401の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月25日付書式16写）（西暦2024年10月8日付書式16写）	承認
議題11 薬品 安全性	職業関連性胆道癌を対象としたニボルマブの第II相試験（医師主導治験）	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月13日付書式16写）（西暦2024年9月27日付書式16写）	承認
議題12 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年10月7日付書式16写）	承認
議題13 薬品 安全性	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンパチニブ併用療法の第II相試験（医師主導治験）	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月12日付書式16写）（西暦2024年9月26日付書式16写）	承認
議題14 再生医療 安全性	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による被験者の長期追跡調査	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月20日付書式16写）（西暦2024年10月3日付書式16写）	承認
議題15 薬品 安全性	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第III相試験 ④	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月17日付書式16写）（西暦2024年10月7日付書式16写）	承認
議題16 薬品 安全性	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象とした第I/II相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年10月7日付書式16写）	承認
議題17 薬品 安全性	クローン病患者を対象として、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	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月17日付書式16写）（西暦2024年10月7日付書式16写）	承認
議題18 再生医療 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019 の第IIIb相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月20日付書式16写）	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年10月1日付書式16写）	承認
議題20 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月17日付書式16写）（西暦2024年9月30日付書式16写）	承認
議題21 薬品 安全性	アレク シオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植（HSCT）後に血栓性微小血管症（TMA）を呈する患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月30日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2024年9月25日付書式12写）（西暦2024年10月8日付書式12写）	承認
議題22 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月13日付書式16写）（西暦2024年9月30日付書式16写）	承認
議題23 薬品 安全性	骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLuspatercept（ACE-536）の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月17日付書式16写）（西暦2024年9月30日付書式16写）	承認
議題24 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたCC-220 の第 1b/2a 相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月13日付書式16写）（西暦2024年10月2日付書式16写）	承認
議題25 薬品 安全性	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄線維症を対象としたABBV-744, Navitoclaxの第Ⅰb相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月17日付書式16写）（西暦2024年10月7日付書式16写）	承認
議題26 薬品 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による増殖糖尿病網膜症を対象としたRTH258の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年10月3日付書式16写）	承認
議題27 薬品 安全性	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月12日付書式16写）（西暦2024年9月26日付書式16写）	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年10月8日付書式16写） 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2024年9月27日付書式12写）	承認
議題29 薬品 安全性	中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象に、ベドリズムブ静注製剤を4週ごと（Q4W）に投与する第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月10日付書式16写）（西暦2024年9月25日付書式16写）（西暦2024年10月2日付書式16写）	承認
議題30 再生医療 安全性	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）	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月12日付書式16写）（西暦2024年9月20日付書式16写）（西暦2024年10月3日付書式16写）	承認
議題31 薬品 安全性	PRAヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人成人副甲状腺機能低下症患者を対象としたTransCon PTH(ACP-014)の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年10月7日付書式16写）	承認
議題32 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月18日付書式16写）（西暦2024年10月2日付書式16写）	承認
議題33 薬品 安全性	未治療CD20陽性B細胞性濾胞性リンパ腫患者様対象としたIDEC-C2B8-SCの臨床第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月30日付書式16写）	承認
議題34 薬品 安全性	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による膀胱がん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	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月18日付書式16写）（西暦2024年10月2日付書式16写）	承認
議題35 薬品 安全性	活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブの第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月20日付書式16写）	承認
議題36 薬品 安全性	ブリストル・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	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月20日付書式16写）（西暦2024年10月4日付書式16写）	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 安全性	活動性の体軸性脊椎関節炎、強直性脊椎炎及びX線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎を有する患者を対象とした・Bimekizumabの第Ⅲ相試験	重篤な有害事象に関する報告書（西暦2024年10月4日付書式13写）	承認
議題38 薬品 安全性	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による代償性肝硬変（F4）を有する非アルコール性脂肪肝炎（NASH）の患者を対象としたセマグルチド及びCilofexor/Firsocostat 固定用量配合剤の第2相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月12日付書式16写）（西暦2024年10月8日付書式16写）	承認
議題39 薬品 安全性	フィラデルフィア染色体陰性B 前駆細胞性急性リンパ芽球性白血病と新規に診断された高齢成人を対象とした、ブリナツモマブと低強度化学療法の交互投与と標準治療化学療法を比較する安全性確認導入期を伴うランダム化比較試験（Golden Gate Study）	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月13日付書式16写）（西暦2024年9月30日付書式16写）	承認
議題40 薬品 安全性	CSLベーリング株式会社の依頼による造血細胞移植患者を対象とした移植片対宿主病の予防におけるα1-アンチトリプシンの第2/3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月18日付書式16写）（西暦2024年9月27日付書式16写）	承認
議題41 薬品 安全性	治療歴を有するc-Met 過剰発現、EGFR 野生型、局所進行性/ 転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象として、Telisotuzumab Vedotin（ABBV-399）とドセタキセルを比較する第Ⅲ相、非盲検、無作為化、比較対照、国際共同試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月17日付書式16写）	承認
議題42 薬品 安全性	好酸球性胃腸炎患者を対象としたCC-93538の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月13日付書式16写）	承認
議題43 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたABL001の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月20日付書式16写）	承認
議題44 薬品 安全性	パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼によるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月19日付書式16写） 安全性情報等に関する報告書（西暦2024年10月3日付書式16写）	承認
議題45 薬品 安全性	再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としてbelantamab mafodotin、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法（B-Vd）の有効性及び安全性をグラツムマブ、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法（D-Vd）と比較検討する多施設共同非盲検無作為化第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2024年9月13日付書式16写）（西暦2024年9月26日付書式16写）（西暦2024年10月1日付書式16写）	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題46 薬品 安全性	化膿性汗腺炎を対象としたUCB4940の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第III相継続試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月24日付書式16写) (西暦2024年10月4日付書式16写)	承認
議題47 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による化膿性汗腺炎を対象としたセクキヌマブの第III相継続投与試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月20日付書式16写)	承認
議題48 薬品 安全性	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Elranatamab (PF-06863135) の第3相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月18日付書式16写) (西暦2024年9月30日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2024年9月17日付書式12写) (西暦2024年9月18日付書式12写)	承認
議題49 薬品 安全性	生体弁置換術後の抗凝固療法における直接経口抗凝固薬エドキサパンの有効性及び安全性に関する多施設共同無作為化比較試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年10月2日付書式16写)	承認
議題50 薬品 安全性	トランスサイレチン型心アミロイドーシス (ATTR CM) 患者を対象にION-682884の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、第III相、国際共同試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年10月2日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2024年9月17日付書式12写)	承認
議題51 薬品 安全性	全身性強皮症患者を対象としたNPC-12Kの安全性、忍容性及び有効性を検討する多施設共同第I/II相医師主導治験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月19日付書式16写)	承認
議題52 薬品 安全性	CYCLONE 3: 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アペマシクリブとアピラテロンの併用試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月12日付書式16写) (西暦2024年9月27日付書式16写) (西暦2024年10月8日付書式16写)	承認
議題53 薬品 安全性	大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピブラゾール週1回製剤 (QW製剤) の第III相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月18日付書式16写) (西暦2024年9月26日付書式16写)	承認
議題54 薬品 安全性	他のLUSPATERCEPT (ACE-536) 臨床試験への参加歴を有する被験者を対象とした、長期安全性を評価する第3B相非盲検単群継続試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月11日付書式16写) (西暦2024年9月20日付書式16写) (西暦2024年10月4日付書式16写)	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題55 薬品 安全性	IPSS-Rのリスク分類がLow又はIntermediateのMDS患者を対象に経口アザシチジン (Oral-Aza、ONUREG) 及びBSCの併用療法とプラセボ及びBSCの併用療法の有効性及び安全性を比較する第2/3相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月20日付書式16写) (西暦2024年10月4日付書式16写)	承認
議題56 薬品 安全性	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOpasiran (AMG 890)の第III相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月13日付書式16写) (西暦2024年9月30日付書式16写)	承認
議題57 薬品 安全性	(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レノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤 (GWP42003-P) の第3相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月19日付書式16写)	承認
議題58 薬品 安全性	抗CD38 モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1~3 ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab 単剤療法と、ポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン (Pvd) 又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン (Kd) 併用療法を比較する第3相ランダム化試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月26日付書式16写)	承認
議題59 薬品 安全性	アルツハイマー病による軽度認知障害又はアルツハイマー病による軽度認知症患者を対象にBIIB080の有効性、安全性及び忍容性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月27日付書式16写)	承認
議題60 薬品 安全性	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第II相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月27日付書式16写)	承認
議題61 薬品 安全性	(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	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月20日付書式16写)	承認
議題62 薬品 安全性	ブリストル・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	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年10月8日付書式16写)	承認
議題63 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986165の第III相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月20日付書式16写) (西暦2024年10月4日付書式16写)	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題64 薬品 安全性	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Dato-Dxdとデュルバルマブ及びカルボプラチンを併用する第III相試験	重篤な有害事象に関する報告書(西暦2024年10月15日付書式12写)	承認
議題65 薬品 安全性	網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月11日付書式16写)(西暦2024年9月26日付書式16写)	承認
議題66 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-120(フチバチニブ)の第II相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月25日付書式16写)(西暦2024年10月7日付書式16写)	承認
議題67 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第III相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月18日付書式16写)(西暦2024年10月2日付書式16写)	承認
議題68 薬品 安全性	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III相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月12日付書式16写)(西暦2024年9月20日付書式16写)(西暦2024年10月1日付書式16写)	承認
議題69 薬品 安全性	エンザルタミドの臨床試験に参加した前立腺癌患者を対象とした第II相非盲検継続投与試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月18日付書式16写)(西暦2024年9月27日付書式16写)	承認
議題70 薬品 安全性	同種造血細胞移植(同種HCT)を受ける成人急性骨髄性白血病(AML)患者に対する補助療法及び維持療法としてのMocravimodの有効性及び安全性を評価するための前向き、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第III相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年10月3日付書式16写)	承認
議題71 薬品 安全性	多発性骨髄腫患者を対象としたbelantamab(GSK2857914)の第I/II相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月13日付書式16写)	承認
議題72 薬品 安全性	自ら治験を実施する者による筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475(ペムプロリズマブ)の第II相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月10日付書式16写)(西暦2024年9月30日付書式16写)(西暦2024年9月30日付書式16写)(西暦2024年10月1日付書式16写)	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題73 薬品 安全性	尿素サイクル異常症患者を対象としたHPN-100の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月13日付書式16写) (西暦2024年9月27日付書式16写)	承認
議題74 薬品 安全性	中等症から重症の甲状腺眼症患者を対象としたサトラリズマブの有効性, 安全性, 薬物動態及び薬力学を評価する第Ⅲ相ランダム化二重遮蔽プラセボ対照多施設共同試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月17日付書式16写)	承認
議題75 薬品 安全性	急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第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, 並行群間, プラセボ対照試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月26日付書式16写)	承認
議題76 薬品 安全性	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象としたSacituzumab Govitecan の第 1/2 相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年8月30日付書式16写) (西暦2024年9月12日付書式16写) (西暦2024年9月30日付書式16写)	承認
議題77 薬品 安全性	侵襲性アスペルギルス症の治療におけるolorofimの有効性及び安全性をAmBisomeと比較評価する第3相無作為化試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月19日付書式16写)	承認
議題78 薬品 安全性	骨髄増殖性腫瘍患者を対象としたINCA033989単剤療法又はルキノリチニブとの併用療法の第1相, 非盲検, 多施設共同試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月11日付書式16写) (西暦2024年9月25日付書式16写)	承認
議題79 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月12日付書式16写) (西暦2024年9月20日付書式16写) (西暦2024年9月27日付書式16写) (西暦2024年10月4日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2024年10月3日付書式12写) (西暦2024年10月8日付書式12写)	承認
議題80 薬品 安全性	アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494 (Upadacitinib) の二重盲検試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月17日付書式16写) (西暦2024年10月7日付書式16写)	承認
議題81 薬品 安全性	新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象としたKHK4951の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相臨床試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月27日付書式16写)	承認



	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題82 薬品 安全性	糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたKHK4951の有効性及び安全性を評価する第II相臨床試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月27日付書式16写)	承認
議題83 薬品 安全性	Survodutideが肥満症を有する日本人に有用かどうかを検証する試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月26日付書式16写)	承認
議題84 薬品 安全性	IgA腎症を有する被験者を対象としたAtacicept試験 (ORIGIN及びORIGIN 3)	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月20日付書式16写) (西暦2024年9月30日付書式16写)	承認
議題85 薬品 安全性	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第II相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月18日付書式16写) (西暦2024年10月1日付書式16写) (西暦2024年10月4日付書式16写)	承認
議題86 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたzimberelimabとdomvanalimabの第3相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月11日付書式16写) (西暦2024年9月18日付書式16写) (西暦2024年9月26日付書式16写) (西暦2024年10月3日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2024年9月19日付書式12写)	承認
議題87 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象としたTAK-279の第3相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月11日付書式16写) (西暦2024年9月19日付書式16写) (西暦2024年10月7日付書式16写)	承認
議題88 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月20日付書式16写) (西暦2024年10月4日付書式16写)	承認
議題89 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社の依頼によるCD123陽性造血器腫瘍を対象としたAZD9829の試験	重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2024年9月25日付書式12写) (西暦2024年10月1日付書式12写) (西暦2024年10月1日付書式12写) (西暦2024年10月9日付書式12写)	承認
議題90 再生医療 安全性	住友ファーマ株式会社の依頼によるHLCRO11の網膜色素上皮裂孔を有する患者を対象とした第I/II相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年10月1日付書式16写)	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題91 薬品 安全性	免疫グロブリンA腎症 (IgA腎症) を対象としたラブリズマブの第3相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月30日付書式16写)	承認
議題92 薬品 安全性	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社 (治験国内管理人) の依頼による活動性甲状腺眼症 (TED) 患者を対象とした batoclimabの第III相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月3日付書式16写) (西暦2024年9月13日付書式16写) (西暦2024年9月27日付書式16写)	承認
議題93 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社 の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験: SUCCESSOR-2	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月20日付書式16写) (西暦2024年10月4日付書式16写)	承認
議題94 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年10月3日付書式16写)	承認
議題95 薬品 安全性	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による難治性慢性咳嗽患者を対象としたBLU-5937の第3相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年10月2日付書式16写)	承認
議題96 薬品 安全性	トランスサイレチン型心アミロイドーシス (ATTR-CM) 患者を対象にEplontersen (ION-682884) の長期安全性を評価する、非盲検継続投与試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年10月2日付書式16写)	承認
議題97 薬品 安全性	自家幹細胞移植に非適応又は初回治療として自家幹細胞移植を予定していない未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした teclistamab とダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用 (Tec-DR) 並びにtalquetamab とダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用 (Tal-DR) と、ダラツムマブ皮下投与製剤、レナリドミド及びデキサメタゾンの併用 (DRd) を比較する第3 相ランダム化試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月26日付書式16写)	承認
議題98 薬品 安全性	IgG4関連疾患患者を対象としたオベキセリマブの第3相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月19日付書式16写) (西暦2024年9月25日付書式16写) (西暦2024年10月4日付書式16写)	承認
議題99 薬品 安全性	ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第III相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月26日付書式16写) (西暦2024年9月26日付書式16写)	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題100 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月20日付書式 16写) (西暦2024年10月4日付書式16写)	承認
議題101 薬品 安全性	慢性及び/又は亜急性皮膚エリテマトー デスを有する成人を対象に、アニフロル マブの有効性及び安全性を検討する2ス テージ第III相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月24日付書式 16写)	承認
議題102 薬品 安全性	中外製薬の依頼による未治療の大細胞型 リンパ腫患者を対象としたR07082859 (Glofitamab) の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2024年10月7日付書式 16写)	承認
議題103 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼に よる全身性エリテマトーデス患者を対象 としたVAY736の第III相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月5日付書式16 写)	承認
議題104 薬品 安全性	限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC) 患者におけ るToripalimab単剤療法または Toripalimab+Tifcemalimab併用療法を用 いた地固め療法の評価	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年9月19日付書式 16写) (西暦2024年10月4日付書式16写)	承認
議題105 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年10月2日付書式 16写)	承認
議題106 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を 対象としたMK-1084の第III相試験	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年10月7日付書式 16写)	承認
議題107 薬品 安全性	慢性副甲状腺機能低下症患者を対象に副 甲状腺ホルモン受容体作動薬である eneboparatide (AZP-3601) の有効性及び 安全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第3相試験 (CALYPSO)	安全性情報等に関する報告書(西暦2024年10月7日付書式 16写)	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 継続審査	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	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題2 薬品 継続審査	Regeneronの依頼による水疱性類天疱瘡を対象としたDupilumabの第II/III相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題3 薬品 継続審査	ブリistol・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	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題4 薬品 継続審査	活動性の体軸性脊椎関節炎、強直性脊椎炎及びX線基準を満たさない体軸性脊椎関節炎を有する患者を対象としたBimekizumabの第III相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題5 薬品 継続審査	大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週1回製剤（QW製剤）の第III相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題6 薬品 継続審査	他のLUSPATERCEPT（ACE-536）臨床試験への参加歴を有する被験者を対象とした、長期安全性を評価する第3B相非盲検単群継続試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題7 薬品 継続審査	侵襲性アスペルギルス症の治療におけるolorofimの有効性及び安全性をAmbisomeと比較評価する第3相無作為化試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題8 薬品 継続審査	骨髄増殖性腫瘍患者を対象としたINCA033989単剤療法又はルキノリチニブとの併用療法の第1相、非盲検、多施設共同試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題9 薬品 継続審査	12歳～80歳の好酸球性食道炎被験者を対象としたテゼベルマブによる症状及び食道組織の変化をプラセボとの比較により検討する試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認

令和6年10月 治験審査委員会

IRB開催日: 2024/10/23

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 その他	職業関連性胆道癌を対象としたニボルマブの第II相試験（医師主導治験）	監査報告書の内容について審議した。	承認
議題2 薬品 その他	職業関連性胆道癌を対象としたニボルマブの第II相試験（医師主導治験）	モニタリング報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題3 薬品 その他	全身性強皮症患者を対象としたNPC-12Kの安全性、忍容性及び有効性を検討する多施設共同第I/II相医師主導治験	モニタリング報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題4 薬品 その他	NPC-18を用いた外耳道軟部組織再生療法に関する第III相医師主導治験-多施設共同医師主導治験-	モニタリング報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題5 薬品 その他	自ら治験を実施する者による筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475（ペムブロリズマブ）の第II相試験	モニタリング報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題6 薬品 その他	ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第III相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験	モニタリング報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題2 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題3 薬品 一部変更	エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象としたE7080, MK-3475の第3相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題4 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験実施計画書（毒性ガイドライン）の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題5 薬品 一部変更	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の肝細胞がん患者を対象とした術後補助療法の第Ⅲ相試験	治験薬概要書、誤記訂正レターの変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題6 薬品 一部変更	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REGN2810の第1相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題7 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による尿路上皮癌を対象とした第Ⅲ相試験	治験実施計画書（毒性ガイドライン）の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題8 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による尿路上皮癌を対象とした第Ⅲ相試験	試験実施期間延長に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題9 薬品 一部変更	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	治験実施計画書（別添 毒性ガイドライン）の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 一部変更	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社 の依頼による骨髄異形成症候群患者に 対するACE-536の第III相試験	治験実施計画書、治験薬概要書、治験分担医師の変更 に関して、引き続き試験を実施することの 妥当性を審議した。	承認
議題11 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非 浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第III 相試験	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施する ことの妥当性を審議した。	承認
議題12 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による局 所肝細胞癌患者を対象としたデュルバル マブの第III相試験	治験実施計画書・別添（毒性管理ガイドライン）の 変更に関して、引き続き試験を実施することの 妥当性を審議した。	承認
議題13 薬品 一部変更	エーザイ株式会社の依頼による早期アル ツハイマー病を対象としたBAN2401の第III 相試験	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施する ことの妥当性を審議した。	承認
議題14 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者 を対象としたMK-3475の第III相試験	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施する ことの妥当性を審議した。	承認
議題15 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による膀胱癌患者を 対象としたMK-3475の第III相試験	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施する ことの妥当性を審議した。	承認
議題16 薬品 一部変更	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄 性白血病患者を対象としたベネトクラク スの第III相試験 ④	治験実施計画書、同意説明文書変更について、 引き続き試験を実施することの妥当性を 審議した。	承認
議題17 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による転移性ホルモ ン感受性前立腺癌を対象としたMK-3475の 第III相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を 実施することの妥当性を審議した。	承認
議題18 薬品 一部変更	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式 会社の依頼による骨髄線維症を対象とした Fedratinibの第1/2相試験	治験分担医師の変更に関して、引き続き試験を 実施することの妥当性を審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社 の依頼による局所進行非小細胞肺癌患 者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の 第Ⅲ相試験	治験薬概要書、治験分担医師の変更に関して、引き続き 試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題20 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会 社の依頼による骨髄異形成症候群の中国 人及び日本人患者に対するACE-536の第Ⅱ 相試験	治験薬概要書・同意説明文書の変更に関して、引き続き 試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題21 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による食 道癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ 相試験	治験実施計画書別添（毒性ガイドライン）の変更に関し て、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題22 薬品 一部変更	骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対 象としたLuspatercept (ACE-536) の第3 相試験	同意説明文書、治験薬概要書、輸血日誌の変更に関し て、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題23 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼によるび まん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象 とした第Ⅲ相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施する ことの妥当性を審議した。	承認
議題24 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による高リスク筋層非 浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ 相試験	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施すること の妥当性を審議した。	承認
議題25 薬品 一部変更	Fortrea Japan株式会社（治験国内管理 人）の依頼による幹細胞移植非適応の未 治療マントル細胞リンパ腫を対象とした BGB-3111の第3相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施する ことの妥当性を審議した。	承認
議題26 薬品 一部変更	Fortrea Japan株式会社（治験国内管理 人）の依頼による幹細胞移植非適応の未 治療マントル細胞リンパ腫を対象とした BGB-3111の第3相試験	治験実施計画書、添付文書の変更について、引き続き試 験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題27 再生医療 一部変更	Bacillus-Calmette-Guerin (BCG) 不応の 筋層非浸潤性膀胱がん (NMIBC) 患者を対 象としたCG0070の第Ⅲ相試験	治験実施計画書、同意説明文書の負担について説明した 文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥 当性を審議した。	承認



	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 一部変更	中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象に、ベドリズマブ静注製剤を4週ごと (Q4W) に投与する第3相試験	治験薬概要書の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題29 薬品 一部変更	シスプラチン適応の 筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象とした周術期のEV+ペムプロリズマブと術前補助化学療法の比較	添付文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題30 薬品 一部変更	シスプラチン適応の 筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象とした周術期のEV+ペムプロリズマブと術前補助化学療法の比較	治験実施計画書別紙の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題31 薬品 一部変更	JR-171のムコ多糖症I型患者を対象とした継続投与試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題32 薬品 一部変更	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による膀胱がん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	治験実施計画書 (別添) の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題33 薬品 一部変更	治療歴を有するc-Met 過剰発現, EGFR 野生型, 局所進行性/ 転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象として, Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) とドセタキセルを比較する第III 相, 非盲検, 無作為化, 比較対照, 国際共同試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題34 薬品 一部変更	治療歴を有するc-Met 過剰発現, EGFR 野生型, 局所進行性/ 転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象として, Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) とドセタキセルを比較する第III 相, 非盲検, 無作為化, 比較対照, 国際共同試験	治験実施計画書、同意説明文書、被験者募集ツールの変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題35 薬品 一部変更	化膿性汗腺炎を対象としたUCB4940の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第III相継続試験	添付文書の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題36 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼によるポリープ状脈絡膜血管症患者を対象としたファリシマブの第IIIb/IV相試験	治験実施計画書別紙の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和6年10月 治験審査委員会

IRB開催日: 2024/10/23

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題38 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第III相試験	治験実施計画書・別添の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題39 薬品 一部変更	慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時のTM5614の有効性を検証する第III相試験	治験実施計画書別紙の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題40 薬品 一部変更	全身性強皮症患者を対象としたNPC-12Kの安全性、忍容性及び有効性を検討する多施設共同第I/II相医師主導治験	治験実施計画書、同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題41 薬品 一部変更	大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピブラゾール週1回製剤（QW製剤）の第III相試験	治験実施計画書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題42 薬品 一部変更	他のLUSPATERCEPT（ACE-536）臨床試験への参加歴を有する被験者を対象とした、長期安全性を評価する第3B相非盲検単群継続試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題43 薬品 一部変更	IPSS-Rのリスク分類がLow又はIntermediateのMDS患者を対象に経口アザシチジン（Oral-Aza、ONUREG）及びBSCの併用療法とプラセボ及びBSCの併用療法の有効性及び安全性を比較する第2/3相試験	治験実施計画書別紙、レターの変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題44 薬品 一部変更	（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レノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤（GWP42003-P）の第3相試験	付保証明、補償制度の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題45 薬品 一部変更	アルツハイマー病による軽度認知障害又はアルツハイマー病による軽度認知症患者を対象にBIIB080の有効性、安全性及び忍容性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験	治験実施計画書、同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題46 薬品 一部変更	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社 の依頼による活動性全身性エリテマ トーデス患者を対象としたBMS-986165の 第III相試験	治験実施計画書、治験実施計画書別紙、同意説明文書、 参加カードの変更に関して、引き続き試験を実施するこ との妥当性を審議した。	承認
議題47 薬品 一部変更	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Dato-Dxdと デュルバルマブ及びカルボプラチンを併 用する第III相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施する ことの妥当性を審議した。	承認
議題48 薬品 一部変更	白金製剤を含む根治的同時化学放射線療 法の施行後に病勢進行が認められていな い局所進行切除不能非小細胞肺癌（III 期）患者を対象として、デュルバルマブ +Domvanalimab（AB154）を投与する第III 相ランダム化二重盲検プラセボ対照国際 多施設共同試験（PACIFIC-8）	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施する ことの妥当性を審議した。	承認
議題49 薬品 一部変更	白金製剤を含む根治的同時化学放射線療 法の施行後に病勢進行が認められていな い局所進行切除不能非小細胞肺癌（III 期）患者を対象として、デュルバルマブ +Domvanalimab（AB154）を投与する第III 相ランダム化二重盲検プラセボ対照国際 多施設共同試験（PACIFIC-8）	治験実施計画書、毒性ガイドライン、同意説明文書の変 更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審 議した。	承認
議題50 薬品 一部変更	肝硬変前の非アルコール性脂肪肝炎 （nonalcoholic steatohepatitis: NASH）成人を対象にMK-6024を投与した際 の有効性及び安全性を評価する後期第II 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対 照、多施設共同試験	説明文書・同意文書の変更に関して、引き続き試験を実 施することの妥当性を審議した。	承認
議題51 薬品 一部変更	多発性骨髄腫患者を対象とした belantamab（GSK2857914）の第I/II相試 験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施する ことの妥当性を審議した。	承認
議題52 薬品 一部変更	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パルサクリシ ブ（INCB050465）を継続投与する第II相試 験	同意説明文書、治験薬概要書の変更に関して、引き続き 試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題53 再生医療 一部変更	非盲検継続投与試験の治験実施計画書 （日本）：日本人の栄養障害型表皮水疱 症（DEB）患者の治療におけるBeremagene Geperpavec（B-VEC、以前の開発コード KB103）の有効性及び安全性の評価	治験実施計画書 メモに関して、引き続き試験を実施す ることの妥当性を審議した。	承認
議題54 薬品 一部変更	中等症から重症の甲状腺眼症患者を対象 としたサトラリズマブの有効性、安全 性、薬物動態及び薬力学を評価する第III 相ランダム化二重遮蔽プラセボ対照多施 設共同試験	STUDY MEMOに関して、引き続き試験を実施することの妥 当性を審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題55 薬品 一部変更	中等症から重症の甲状腺眼症患者を対象としたサトラリズマブの有効性、安全性、薬物動態及び薬力学を評価する第III相ランダム化二重遮蔽プラセボ対照多施設共同試験	STUDY MEMOに関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題56 薬品 一部変更	急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第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、並行群間、プラセボ対照試験	使用説明書（経鼻胃管）の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題57 薬品 一部変更	日本人成人及び小児を対象とした磁気共鳴画像法（MRI）におけるgadopiclenolの有効性及び安全性を評価する第III相試験	治験実施計画書別紙の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題58 薬品 一部変更	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題59 薬品 一部変更	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験	治験実施計画書及びレターの変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題60 薬品 一部変更	骨髄増殖性腫瘍患者を対象としたINCA033989単剤療法又はルキノリチニブとの併用療法の第1相、非盲検、多施設共同試験	同意説明文書、治験参加カード、添付文書の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題61 薬品 一部変更	酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象としてトゾラキマブの有効性及び安全性を評価する試験（TILIA試験）	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題62 薬品 一部変更	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたzimberelimabとdomvanalimabの第3相試験	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題63 薬品 一部変更	武田薬品工業株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象としたTAR-279の第3相試験	治験実施計画書、同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

令和6年10月 治験審査委員会

IRB開催日: 2024/10/23

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題64 薬品 一部変更	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	治験実施計画書、治験実施計画書別紙、同意説明文書、治験参加カード、説明文書参考資料、被験者募集)の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題65 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼によるCD123陽性造血器腫瘍を対象としたAZD9829の試験	治験実施計画書、同意説明文書の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題66 薬品 一部変更	免疫グロブリンA腎症 (IgA腎症) を対象としたラプリズマブの第3相試験	治験実施計画書に対するレターに関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題67 薬品 一部変更	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	治験分担医師の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題68 薬品 一部変更	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社 (治験国内管理人) の依頼による活動性甲状腺眼症 (TED) 患者を対象とした batoclimab の第 III 相試験	治験実施計画書レターの変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題69 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験: SUCCESSOR-2	治験実施計画書別紙の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題70 薬品 一部変更	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	同意説明文書の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題71 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした抗MTBR-タウモノクローナル抗体の第2相試験	被験者の募集手順、被験者提供資料、治験実施計画書別紙の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題72 薬品 一部変更	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	治験実施計画書、同意説明文書・同意説明文書 (任意での検体採取)、服用日誌、被験者へ支払いに関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
<p>議題73 薬品 一部変更</p>	<p>MASH に伴う代償性肝硬変を有する成人を対象としたMK-6024の前期第II相試験</p>	<p>Protocol Clarification Letterに関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。</p>	<p>承認</p>
<p>議題74 薬品 一部変更</p>	<p>慢性閉塞性肺疾患における心肺関連アウトカムに対するビレーズトリ/Trixeoの有効性について検討する第IV相試験</p>	<p>被験者への支払いに関する資料の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。</p>	<p>承認</p>
<p>議題75 再生医療 一部変更</p>	<p>A Phase 3 Randomized Study Comparing Daratumumab, Bortezomib, Lenalidomide and Dexamethasone (DVRd) followed by Ciltacabtagene Autoleucel versus Daratumumab, Bortezomib, Lenalidomide and Dexamethasone (DVRd) followed by Autologous Stem Cell Transplant (ASCT) in Participants with Newly Diagnosed Multiple Myeloma who are Transplant Eligible</p>	<p>治験実施計画書、レター、同意説明文書の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。</p>	<p>承認</p>
<p>議題76 薬品 一部変更</p>	<p>(治験国内管理人) IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象とした Sonrotoclax (BGB-11417) と Zanubrutinib (BGB-3111) の第III相試験</p>	<p>治験分担医師の変更に関して、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。</p>	<p>承認</p>
<p>議題77 薬品 一部変更</p>	<p>慢性副甲状腺機能低下症患者を対象に副甲状腺ホルモン受容体作動薬である eneboparatide (AZP-3601) の有効性及び安全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第3相試験 (CALYPSO)</p>	<p>同意説明文書、被験者への支払いに関する資料の変更について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。</p>	<p>承認</p>