令和7年度 第5回 札幌医科大学附属病院臨床研究審査委員会 会議の記録の概要

日 時 令和7年 8月 14日(木) 14時00分~14時55分

場 所 Web開催

出席者 委員長 久野 篤史

副委員長 髙野 賢一

委員 一福土 将秀 、 古橋 眞人 、 廣橋 良彦 、 鈴木 拓 、 旗手 俊彦 、

清野 恭子 、中内 和恵 、 水口 徹 、 永石 歓和 、 吉井 新二 、

小野 聡子

 欠席者
 副委員長
 宇原 久

 委員
 鷲見 紋子

1 議題及び審議結果を含む主な論議の概要

(1)委員長からの報告事項

化学療法プロトコール委員会で審査後、承認した案件を報告した。

迅速審査等を行った案件を報告した。

治験終了・開発中止案件を報告した。

自主臨床研究(多施設共同研究)一括審査案件を報告した。

自主臨床研究完了・中止報告を報告した。

(2)審査案件

議題1 (整理番号: 37-6359)

「トランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象としたALXN2060第3相試験」

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審議結果:承認

議題2 (整理番号:37-6360)

A Phase 3 Global, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM) 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

当院で発生した重篤な有害事象について、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。 審議結果: 承認

議題3 (整理番号: 37-6381)

A Phase 3 Global, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM) 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、ブラセボ対照、無作為化、二重盲検、第III相、国際共同試験

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審議結果:承認

議題4 (整理番号: 37-6352)

「トランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象としたALXN2060第3相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題5 (整理番号: 37-6404)

「アレクシオンファーマ合同会社依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象とした ALXN2220の第3相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題6 (整理番号:37-6411)

A Phase 3 Global, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM) 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、ブラセボ対照、無作為化、二重盲検、第III相、国際共同試験

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題7 (整理番号:37-6412)

「An Open-Label Extension Study to Assess the Long-Term Safety of Eplontersen (ION-682884) in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR-CM) 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」

議題8 (整理番号: 37-6418)

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3819469の第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題9 (整理番号: 37-1201)

「A Phase 3 Global, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM)

GMI 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、ブラセボ対照、無作為化、二重盲検、第III相、国際共同試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題10 (整理番号:37-1210)

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3819469の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題11 (整理番号: 37-13)

「中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたRO7790121の第III相試験

治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題12 (整理番号: 37-14)

「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるびまん皮膚硬化型全身性強皮症を対象としたVAY736の第Ⅱ相試験」

治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題13 (整理番号:37-15)

「Delta-Fly Pharma株式会社の依頼による膵がん患者を対象としたDFP-17729の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。 審議結果:化学療法プロトコル委員会で承認されたのち承認する

議題14 (整理番号:372-89)

「腫瘍内科学講座による大腸内視鏡検査時のグルカゴンの投与経路による効果発現に関する探索的研究」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題15 (整理番号:372-93)

「アイン・ニトリ緩和医療学・支持療法学講座によるがん患者およびうつ病患者に対する心理療法Brainspottingの効果と有効性についての研究」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:保留

議題16 (整理番号: 372-58)

「附属病院リハビリテーション部による集中治療室におけるリハビリテーション治療の実態と集中治療後症候群および短期的・長期的転帰に関する単施設前向き・後向き観察研究」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:保留

議題17 (整理番号: 372-59)

「附属病院リハビリテーション部による高度救命救急センターにおけるリハビリテーション治療の実態と集中治療後症候群および短期的・長期的転帰に関する単施設前向き・後向き観察研究」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:保留

議題18 (整理番号: 372-68)

「外科学講座心臓血管外科学分野による人工知能による Stanford B型急性大動脈解離の予後予測」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題19 (整理番号:372-70)

「感染学講座微生物学分野による感染症迅速診断に関する研究」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

議題20 (整理番号:372-74)

「泌尿器科学講座による尿路結石に対する治療における多施設共同後ろ向き観察研究」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題21 (整理番号: 372-75)

「神経内科学講座によるALSに対する間葉系幹細胞移植治療による血清NFLの変化についての解析」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題22 (整理番号: 372-76)

「泌尿器科学講座による転移性前立腺癌に対するアンドロゲン遮断療法の治療効果を予測する計算式の開発に向け

た多施設共同研究」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題23 (整理番号: 372-85)

「神経内科学講座によるALSに対する間葉系幹細胞移植治療による細胞外小胞の変化についての解析」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題24 (整理番号: 372-86)

「看護部による救急外来で死別した患者の家族に配布したグリーフ小冊子の活用状況と遷延性悲嘆の実態」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:保留

議題25 (整理番号: 372-87)

「耳鼻咽喉科・頭頸部外科学講座による耳鼻咽喉科外来診療にて広く行われる耳処置の現状調査」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題26 (整理番号: 372-88)

「腫瘍内科学講座による膵管空腸吻合部狭窄に対する内視鏡用視野確保ゲルの有用性に関する多施設前向き観察研究!

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題27 (整理番号:372-90)

「麻酔科学講座による胸部下行大動脈瘤・胸腹部大動脈瘤手術後の対麻痺発生の予測モデルの開発」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題28 (整理番号:372-91)

「泌尿器科学講座による筋層浸潤性膀胱癌に対する周術期化学療法および骨盤内リンパ節郭清の臨床的意義に関する多施設共同後ろ向き観察研究」

研究計画書等に基づき研究実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題29 (整理番号:37-6382)

「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」

当院で発生した重篤な有害事象について、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。 審議結果:承認

議題30 (整理番号: 37-6431)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験」

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審議結果:承認

議題31 (整理番号:37-6432)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験」

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

議題32 (整理番号: 37-6353)

「経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験」

当院で発生した重篤な有害事象について、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。 審議結果:承認

議題33 (整理番号:37-6361)

「4型および未分化型・大型3型の進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験」

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審議結果:承認

議題34 (整理番号: 37-6387)

「4型および未分化型・大型3型の進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験」

当院で発生した重篤な有害事象について、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。

審議結果:承認

議題35 (整理番号: 37-6346)

「潰瘍性大陽炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題36 (整理番号: 37-6347)

「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」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題37 (整理番号: 37-6348)

「潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizmab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」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題38 (整理番号: 37-6349)

「IgG4関連疾患における inebilizumabの有効性及び安全性を評価する、ランダム化、二重盲検、多施設共同、ブラセボ対照第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題39 (整理番号:37-6350)

「アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第III相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題40 (整理番号: 37-6351)

「IgG4関連疾患患者を対象としたObexelimabの第3相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題41 (整理番号:37-6354)

「サノフィ株式会社の依頼による高リスク皮膚有棘細胞癌患者を対象としたCEMIPLIMABの第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題42 (整理番号: 37-6355)

「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」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題43 (整理番号: 37-6356)

「潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizmab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」

議題44 (整理番号: 37-6357)

「潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験 |

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題45 (整理番号: 37-6362)

「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」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題46 (整理番号: 37-6363)

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTLO19の第Ⅲb相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題47 (整理番号:37-6364)

「切除したステージIII又はステージIVの黒色腫患者を対象としたアジュバント治療におけるABP 206とオプジーボ (R) (ニボルマブ) の薬物動態の類似性を評価する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題48 (整理番号: 37-6365)

「中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240 (tulisokibart) を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題49 (整理番号: 37-6366)

「中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、ブラセボ対照、二重盲検試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題50 (整理番号: 37-6367)

「CONQUEST 強皮症克服に向けたプラットフォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第 IIb 相、プラットフォーム臨床試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題51 (整理番号:37-6368)

「MSD株式会社の依頼による MK 3475A の第Ⅱ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題52 (整理番号: 37-6369)

「中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、 多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、ブラセボ対照、用量設定試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題53 (整理番号:37-6370)

「中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象にTAK-279経ロ製剤の有効性及び安全性を評価する第2相、 多施設共同、無作為化、プラセボ対照、導入期での二重盲検試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題54 (整理番号: 37-6371)

「痙縮を有する小児患者を対象としたNT 201の非盲検、非対照、単群試験」

議題55 (整理番号: 37-6372)

「CONQUEST 強皮症克服に向けたプラットフォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第 IIb 相、プラットフォーム臨床試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題56 (整理番号:37-6373)

「サノフィ株式会社の依頼によるステージ2の1型糖尿病の日本人小児及び成人を対象としたteplizumabの第Ⅱ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題57 (整理番号: 37-6374)

「未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題58 (整理番号: 37-6375)

「アッヴィ合同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ABBV-GMAB-3013 (エプコリタマブ)の第II相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題59 (整理番号: 37-6376)

A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjögren's Syndrome With Moderate-to-severe Systemic Disease Activity

Activity 全身の疾患活動性が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibepの有効性及び安全性を評価する第III相無作為化、二重盲検、ブラセボ対照試験

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題60 (整理番号: 37-6377)

A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjögren's Syndrome With Moderate-to-Severe Symptom State 症状状態が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibepの有効性及び安全性を評価する第II相無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題61 (整理番号: 37-6378)

「武田薬品工業株式会社の依頼によるFRlpha高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansine の第皿相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題62 (整理番号: 37-6379)

「IgG4関連疾患患者を対象としたObexelimabの第3相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題63 (整理番号:37-6380)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題64 (整理番号: 37-6383)

「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治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題65 (整理番号:37-6384)

「MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第冊相試験」

議題66 (整理番号: 37-6388)

「CONQUEST 強皮症克服に向けたブラットフォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、ブラセボ対照、第 IIb 相、ブラットフォーハ臨床試験!

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題67 (整理番号:37-6389)

「MSD株式会社の依頼による MK 3475A の第 II 相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題68 (整理番号: 37-6390)

「膝関節軟骨欠損症患者を対象としたOCI(自家培養軟骨細胞)キットの有効性及び安全性に関する探索的臨床試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題69 (整理番号:37-6391)

A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS 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ブラセボ対照試験

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題70 (整理番号: 37-6392)

「IgG4関連疾患における inebilizumabの有効性及び安全性を評価する、ランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題71 (整理番号: 37-6393)

「中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、 多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題72 (整理番号:37-6394)

「中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象にTAK-279経ロ製剤の有効性及び安全性を評価する第2相、 多施設共同、無作為化、プラセボ対照、導入期での二重盲検試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題73 (整理番号: 37-6395)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による全身性自己免疫性リウマチ性疾患に伴う間質性肺疾患(SARD-ILD)患者を対象としたNerandomilast(BI 1015550)の第Ⅲb相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題74 (整理番号: 37-6396)

「痙縮を有する小児患者を対象としたNT 201の非盲検、非対照、単群試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題75 (整理番号: 37-6398)

「MK-3475を用いた治験で治療中又はフォローアップ中の患者を対象に、長期の安全性及び有効性を評価する多施設共同非盲検第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題76 (整理番号: 37-6399)

「IgG4関連疾患患者を対象としたObexelimabの第3相試験」

議題77 (整理番号: 37-6400)

「IgG4関連疾患における inebilizumabの有効性及び安全性を評価する、ランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照第Ⅲ相試験 |

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題78 (整理番号: 37-6401)

「切除したステージIII又はステージIVの黒色腫患者を対象としたアジュバント治療におけるABP 206とオブジーボ (B) (二ボルマブ) の薬物動態の類似性を評価する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題79 (整理番号: 37-6402)

「CONQUEST 強皮症克服に向けたブラットフォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性肺疾患の患者を対象 として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設共同、二重盲検、ランダム化、ブラセボ対照、第 IIb 相、ブ ラットフォーム臨床試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題80 (整理番号:37-6403)

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題81 (整理番号: 37-6405)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題82 (整理番号: 37-6406)

「未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題83 (整理番号: 37-6407)

「アッヴィ合同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ABBV-GMAB-3013 (エプコリタマブ)の第III相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題84 (整理番号: 37-6408)

「製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題85 (整理番号: 37-6409)

「製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題86 (整理番号:37-6410)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題87 (整理番号:37-6413)

「武田薬品工業株式会社の依頼によるFRlpha高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansine の第皿相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題88 (整理番号: 37-6414)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験」

議題89 (整理番号: 37-6415)

「武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体 α 陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対する mirvetuximab soravtansine(TAK-853)の国内第1/2相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題90 (整理番号: 37-6416)

A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS 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

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題91 (整理番号: 37-6417)

「全身性強皮症に伴う間質性肺疾患を有する成人患者を対象としたベリムマブの有効性及び安全性をプラセボと比較する試験!

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題92 (整理番号: 37-6419)

「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治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題93 (整理番号: 37-6420)

「MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の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治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題94 (整理番号:37-6421)

「特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題95 (整理番号: 37-6422)

「特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題96 (整理番号:37-6423)

「特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題97 (整理番号: 37-6424)

「進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題98 (整理番号:37-6425)

「進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題99 (整理番号:37-6426)

「進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題100 (整理番号:37-6427)

「MSD株式会社の依頼による MK 3475A の第Ⅱ相試験」

議題101 (整理番号: 37-6428)

「中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題102 (整理番号: 37-6429)

「中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240 (tulisokibart)を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、ブラセボ対照、二重盲検試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題103 (整理番号: 37-6430)

「アストラゼネカ株式会社の依頼による進行 HER2 発現胆道癌を対象に T-DXd + rilvegostomig と標準治療を比較する第Ⅲ相試験 |

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題104 (整理番号: 37-6433)

「中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたRO7790121の第III相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題105 (整理番号: 37-6434)

「活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題106 (整理番号: 37-6435)

Single-arm, Open-label, Phase 3, Multi-center Study to Evaluate the Safety and Efficacy of the Subcutaneous Injection of CT-P13 (CT-P13 SC) as Maintenance Therapy in Patients with Crohn's Disease in Japan 日本人クローン病患者を対象とした維持療法としてのCT-P13の皮下注射(CT-P13 SC)の有効性及び安全性を

検証する単群、非盲検、第11相、多施設共同試験

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題107 (整理番号:37-6436)

「IgG4関連疾患における inebilizumabの有効性及び安全性を評価する、ランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題108 (整理番号: 37-6437)

「アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第III相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題109 (整理番号:37-6438)

「IgG4関連疾患における inebilizumabの有効性及び安全性を評価する、ランダム化、二重盲検、多施設共同、ブラセボ対照第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題110 (整理番号:37-6439)

「小児てんかん患者に対するBRIVARACETAM併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する,非盲検,単群,多施設共同試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題111 (整理番号:37-6440)

「小児てんかん患者に対するBRIVARACETAM併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する,非盲検,単群,多施設共同試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題112 (整理番号:37-6441)

「小児てんかん患者に対するBRIVARACETAM併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する,非盲検,単群,多施設共同試験」

議題113 (整理番号: 37-6442)

「サノフィ株式会社の依頼による高リスク皮膚有棘細胞瘍患者を対象としたCFMIPLIMARの第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。審議結果:承認

議題114 (整理番号:37-6444)

「IgG4関連疾患における inebilizumabの有効性及び安全性を評価する、ランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照第Ⅲ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題115 (整理番号: 37-6358)

「未治療多発性骨髄腫を対象とした自家末梢血幹細胞移植後の地固め療法としての Isatuximab,Pomalidomide,Dexamethasone併用療法の有効性・安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題116 (整理番号: 37-6385)

「初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有するOから24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題117 (整理番号: 37-6386)

「切除可能な遠隔転移を有する結腸・直腸癌患者を対象としたLUNAR-1の有用性を検討する医師主導治験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題118 (整理番号: 37-6397)

「初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有するOから24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題119 (整理番号:37-6443)

「初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有するOから24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験」

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認

議題120 (整理番号: 37-1184)

「小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上皮がん患者を対象としたニボルマプとイピリムマブの第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。 審議結果:承認

議題121 (整理番号:37-1186)

「クローン病を対象としてAZD7798 を評価する第IIa 相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。 審議結果:承認

議題122 (整理番号:37-1187)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。 審議結果:承認

議題123 (整理番号:37-1189)

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による活動性シェーグレン症候群患者を対象としたVAY736の第皿相試験 |

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題124 (整理番号: 37-1190)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。 審議結果:承認 議題125 (整理番号:37-1193)

「切除したステージIII又はステージIVの黒色腫患者を対象としたアジュバント治療におけるABP 206とオブジーボ ® (ニボルマブ) の薬物動態の類似性を評価する試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題126 (整理番号: 37-1194)

「サウンドウェーブイノベーション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LIPUS-Brain (LB-1) の検証的試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題127 (整理番号: 37-1196)

「MK-3475を用いた治験で治療中又はフォローアップ中の患者を対象に、長期の安全性及び有効性を評価する多施設共同非盲検第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題128 (整理番号: 37-1197)

「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」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題129 (整理番号: 37-1198)

「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」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題130 (整理番号: 37-1199)

「小野薬品工業株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブとBMS-986205の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題131 (整理番号:37-1202)

「切除したステージIII又はステージIVの黒色腫患者を対象としたアジュバント治療におけるABP 206とオブジーボ ® (ニボルマブ) の薬物動態の類似性を評価する試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題132 (整理番号: 37-1205)

「腎細胞癌に対する術後補助療法におけるMK-6482とMK-3475の併用療法の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題133 (整理番号: 37-1206)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題134 (整理番号: 37-1207)

「MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題135 (整理番号:37-1208)

「未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題136 (整理番号: 37-1209)

「アッヴィ合同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ABBV-GMAB-3013 (エプコリタマブ)の第II相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

議題137 (整理番号:37-1211)

「武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansine の第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題138 (整理番号: 37-1212)

「全身性強皮症に伴う間質性肺疾患を有する成人患者を対象としたベリムマブの有効性及び安全性をプラセボと比較する試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題139 (整理番号:37-1214)

「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」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題140 (整理番号:37-1215)

「MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の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」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題141 (整理番号: 37-1216)

「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」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題142 (整理番号:37-1217)

「サノフィ株式会社の依頼によるステージ2の1型糖尿病の日本人小児及び成人を対象としたteplizumabの第II相 試験 |

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題143 (整理番号: 37-1218)

「小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象として、JR 142 の週 1 回投与とグロウジェクトの連日投与とを比較する第Ⅲ相隔床試験!

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題144 (整理番号: 37-1219)

「アストラゼネカ株式会社の依頼による進行 HER2 発現胆道癌を対象に T-DXd + rilvegostomig と標準治療を比較する第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題145 (整理番号: 37-1220)

「中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたRO7790121の第III相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題146 (整理番号:37-1221)

「中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、ブラセボ対照、二重盲検試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題147 (整理番号:37-1224)

「潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizmab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ブラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題148 (整理番号: 37-1225)

「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」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

議題149 (整理番号:37-1226)

「製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題150 (整理番号: 37-1227)

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTLO19の第Ⅲb相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題151 (整理番号: 37-1228)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による全身性自己免疫性リウマチ性疾患に伴う間質性肺疾患(SARD-ILD)患者を対象としたNerandomilast(BI 1015550)の第Ⅲb相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題152 (整理番号: 37-1203)

「根治切除不能悪性黒色腫(メラノーマ)治療におけるニボルマブとのTM5614併用の有効性・安全性を検証する第Ⅲ相ランダム化ブラセボ対照二重盲検医師主導治験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題153 (整理番号: 37-1213)

「経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験」

治験実施計画書等の変更に伴い、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。

審議結果:承認

議題154 (整理番号: 372-1097)

「リハビリテーション医学講座による乳幼児期の可撓性偏平足に対する運動療法介入の効果検証」

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題155 (整理番号:372-1122)

「医療薬学講座による実臨床における抗体医薬品の免疫原性評価と個人差要因解明に関する前向き観察研究 A prospective observational study to investigate real-world IMmunogenicity of theraPeutic Antibodies and to identify faCTors responsible for the interindividual variability (IMPACT study)」

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題156 (整理番号: 372-1123)

「内科学講座腫瘍内科学分野による化学療法誘発性末梢神経障害(Chemotherapy-induced peripheral neuropathy:CIPN)に対するミロガバリンの多施設共同第II 相試験」

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題157 (整理番号:372-1124)

内科学講座消化器内科学分野による家族性地中海熱遺伝子関連腸炎一卵性双生児症例の家族内遺伝子変異の検討

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題158 (整理番号: 372-1125)

「外科学講座消化器外科学分野による微細解剖の術中リアルタイムな視覚化に関するAIシステムの研究開発」

研究計画書等の変更に伴い、引き続き研究を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題159 (整理番号:37-3038)

「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症又は進行性肺線維症患者を対象に B1839100 が咳嗽を改善させるかどうかを検討する試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題160 (整理番号:37-3039)

「サノフィ株式会社の依頼による高リスク皮膚有棘細胞癌患者を対象としたCEMIPLIMABの第Ⅲ相試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

議題161 (整理番号:37-3040)

「卵巣がん患者を対象とした化学療法誘発性末梢神経障害に対するPC-SODの第II相プラセボ対照二重盲検比較試験

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題162 (整理番号: 37-3041)

「サウンドウェーブイノベーション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LIPUS-Brain (LB-1) の検証的試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題163 (整理番号: 37-3042)

「中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III相、ランダム化、二重盲検、ブラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

塞議結里:承認

議題164 (整理番号: 37-3043)

「切除したステージIII又はステージIVの黒色腫患者を対象としたアジュバント治療におけるABP 206とオブジーボ (B) (二ボルマブ) の薬物動態の類似性を評価する試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題165 (整理番号:37-3044)

「工程内管理規格及び出荷規格を満たさなかったステミラック注の急性期外傷性背髄損傷患者に対する安全性及び 有効性を検証する試験」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題166 (整理番号:37-3045)

「難治性てんかん患者を対象とする血管内脳波測定デバイスの有効性および安全性を確認する 多施設前向き単群試験 -EPSILON $\!$ IE- $\!$ 」

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審議結果:承認

議題167 (整理番号: 37-9034)

「皮膚血管肉腫に対するパクリタキセルとTM5614併用の安全性・有効性を検討する第II相医師主導治験」

モニタリング報告書について、意見を聴取した。

審議結果:承認

議題168 (整理番号: 37-9035)

「免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第Ⅱ相医師主導治験」

モニタリング報告書について、意見を聴取した。

審議結果:承認

議題169 (整理番号:37-9037)

「難治性てんかん患者を対象とする血管内脳波測定デバイスの有効性および安全性を確認する 多施設前向き単群試験 -EPSILON $\!$ IE- $\!$ 」

モニタリング報告書について、意見を聴取した。

審議結果:承認

(3) その他

前月IRB議事録(案)について 質問事項がなく、承認された。