

2025年3月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2025年3月19日(水) 16:00~17:00

開催場所 : 獨協医科大学埼玉医療センター A会議室 (Web)

委員名簿及び出欠

	氏名	職業資格及び所属	委員区分	出欠
委員長	橋本 貢士	医師 糖尿病内分泌・血液内科	専門	○
副委員長	宮本 智之	医師 脳神経内科	専門	○
副委員長	田中 康広	医師 耳鼻咽喉・頭頸部外科	専門	○
委員	玉野 正也	医師 消化器内科	専門	×
	小林 さゆき	医師 循環器内科	専門	○
	党 雅子	医師 臨床検査部	専門	○
	平田 博国	医師 呼吸器・アレルギー内科	専門	○
	栃木 祐樹	医師 整形外科	専門	×
	三ツ井 崇司	医師 外科	専門	×
	藤井 晶子	医師 病理診断科	専門	○
	村田 光俊	放射線技師 放射線部	専門	○
	齋藤 恭子	看護師 看護部	専門	○
	三木 隆治	臨床検査技師 臨床検査部	専門	○
	山下 潤子	薬剤師 薬剤部	専門	○
	菊池 潤	事務職 庶務課	専門外	○
	中村 充智子	事務職 外来課	専門外	○
	串原 富美子	事務職 診療記録管理部	専門外	○
	川原 祐介	弁護士 獨協地域と子ども法律事務所	外部	○
	瀧本 孝雄	名誉教授 獨協大学 国際教養学部	外部	○
	齋藤 和也	薬剤師 サイトウ薬局	外部	○

第 3 4 2 回 獨協医科大学埼玉医療センター治験審査委員会

1. 新規申請による治験実施の審査

受付番号	24-10	審査結果	修正の上承認
成分記号（一般名）	Gel-One	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	生化学工業	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	変形性股関節症
概要	<p>依頼者による治験の概要説明と治験責任医師による治験実施に対する有用性等の説明が行われ、次の項目について質疑応答された後、治験実施の可否について審議した。</p> <ul style="list-style-type: none"> ① 被験者質問票の評価について ② 治験薬 Gel-One の投与および副作用について ③ 臨床検査項目について ④ 治験使用薬アセトアミノフェンの服用について ⑤ 検体採取後の取り扱いについて ⑥ 治験に参加しない場合の他の治療法について ⑦ 表記および体裁等 <p>上記項目①～⑦について該当する同意説明文書を一部修正することとなった。</p>		

2. 治験継続の審査および報告

受付番号	23-08	審査結果	承認
成分記号（一般名）	SAR650984	開発相	第Ⅱ相
治験依頼者	医師主導（北海道大学病院）	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
概要	<ol style="list-style-type: none"> 1. 中間報告による治験継続の審査 治験の進捗状況が報告され、治験の継続について審議された。 2. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2024/12/19～2025/1/7分）について治験の継続が審議された。 3. 変更届による治験継続の審査 治験分担医師、治験協力者、治験薬概要書の変更について治験の継続が審議された。 		

受付番号	19-03	審査結果	承認
成分記号（一般名）	JNJ-56021927 (PROTEUS)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌
概要	<p>新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2024/10/1～2024/12/31分）について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	20-01	審査結果	承認
成分記号（一般名）	AIN457/E1（継続）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ノバルティス ファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	化膿性汗腺炎
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2025/1/11～2025/2/20分）、文献報告、措置報告について治験の継続が審議された。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査 治験実施計画書及び同意説明文書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	21-08	審査結果	承認
成分記号（一般名）	LOX0-305	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者 （治験国内管理人）	日本イーライリリー	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	未治療の慢性リンパ性白血病／小リンパ球性リンパ腫
概要	<p>新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2025/1/2～2025/2/10分）について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	22-01	審査結果	承認
成分記号（一般名）	MK-3475、E7080（587）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	進行悪性腫瘍
概要	<p>変更届による治験継続の審査 キイトルーダ添付文書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	22-02	審査結果	承認
成分記号（一般名）	MMY3001（teclistamab）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	再発又は難治性の多発性骨髄腫（RRMM）
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2024/10/1～2024/12/31分）について治験の継続が審議された。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査 治験薬概要書の変更について治験の継続が審議された。</p> <p>3. 迅速審査報告 治験実施計画書別冊</p>		

受付番号	22-06	審査結果	承認
成分記号（一般名）	MMY1001（talquetamab）	開発相	第Ⅰ、Ⅱ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2024/10/1～2024/12/31分）及び措置報告について治験の継続が審議された。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査 同意説明文書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	22-08	審査結果	承認
成分記号（一般名）	NS-401	開発相	第Ⅰ/Ⅱ相
治験依頼者	日本新薬	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
概要	<p>新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2024/12/26～2025/1/23分）について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	22-09	審査結果	承認
成分記号（一般名）	KU-12K-001	開発相	第Ⅰ/Ⅱ相
治験依頼者	医師主導 （大分大学医学部附属病院）	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
概要	<p>新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2025/1/1～2025/1/31分）及び研究報告について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	23-01	審査結果	承認
成分記号（一般名）	IMVT-1401	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者 （治験国内管理人）	サイネオス・ヘルス・クリニカル	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	全身型重症筋無力症（gMG）
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2025/1/16～2025/2/12分）について治験の継続が審議された。</p> <p>2. 重篤な有害事象報告による治験継続の審査 当院で発生した重篤な有害事象（左大腿骨転子部骨折）の経過及び治験との因果関係等が報告され、治験の継続について審査した。</p>		

受付番号	23-02	審査結果	承認
成分記号（一般名）	トゾラキマブ	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アストラゼネカ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	ウイルス性肺炎感染症
概要	<p>変更届による治験継続の審査 治験実施計画書別紙2、治験責任医師・分担医師の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	23-03	審査結果	承認
成分記号（一般名）	HZN-001	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者 （治験国内管理人）	シミック	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	慢性（非活動性）甲状腺眼症
概要	<p>新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2025/1/17～2025/2/16分）について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	23-04	審査結果	承認
成分記号（一般名）	Mezigdomide	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ブリストル・マイヤーズスクイブ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	再発又は難治性多発性骨髄腫
概要	<p>新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2024/12/15～2025/1/25分）について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	24-01	審査結果	承認
成分記号（一般名）	Mezigdomide	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	再発又は難治性 多発性骨髄腫
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2024/12/15～2025/1/25分）について治験の継続が審議された。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査 被験者の募集の手順に関する資料の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	24-02	審査結果	承認
成分記号（一般名）	GSK1070806（長期）	開発相	第Ⅱb相
治験依頼者	グラクソ・スミスクライン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
概要	<p>新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2025/1/27～2025/1/27分）及び副作用の定期報告（2023/11/23～2024/11/22分）について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	24-03	審査結果	承認
成分記号（一般名）	VR-205	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヴィアトリス製薬	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	末期腎不全発症 リスクのある原 発性IgA腎症
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2025/1/3～2025/2/13分）について治験の継続が審議された。</p> <p>2. 変更届による治験継続の審査 同意説明文書・同意撤回書、治験薬概要書、24時間畜尿の手順等の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	24-04	審査結果	承認
成分記号（一般名）	ABT-981(Lutikizumab)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アツヴィ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	化膿性汗腺炎
概要	<p>変更届による治験継続の審査 治験薬概要書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	24-05	審査結果	承認
成分記号（一般名）	Povorcitinib(INCB054707)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	インサイト・バイオサイエ ンシズ・ジャパン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	18歳以上の非 分節型白斑
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2024/12/28～2025/1/30分）について治験の継続が審議された。</p> <p>2. 迅速審査報告 レター（限られたデータの一時的な紙媒体での収集）</p>		

受付番号	24-06	審査結果	承認
成分記号（一般名）	Rocatinlimab (AMG451)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者 （治験国内管理人）	協和キリン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	結節性痒疹
概要	<p>1. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2024/12/1～2025/1/31分）について治験の継続が審議された。</p> <p>2. 迅速審査報告 eC-SSRS 所見が正の報告 スクリーンレポート内の動的想起期間</p>		

受付番号	24-07	審査結果	承認
成分記号（一般名）	Povorcitinib (INCB054707)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	インサイト・バイオサイエ ンシズ・ジャパン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	結節性痒疹
概要	<p>1. 報告事項 条件付承認確認報告</p> <p>2. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2024/12/28～2025/2/25分）について治験の継続が審議された。</p> <p>3. 変更届による治験継続の審査 治験実施計画書及び同意説明文書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	24-08	審査結果	承認
成分記号（一般名）	ALPN-303	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者 （治験国内管理人）	イーピーエス	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	IgA腎症
概要	<p>変更届による治験継続の審査 治験実施計画書、同意説明文書、治験の費用の負担について説明した文書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	24-09	審査結果	承認
成分記号（一般名）	nemolizumab	開発相	第Ⅱ相
治験依頼者	マルホ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
概要	<p>1. 報告事項 条件付承認確認報告</p> <p>2. 新たな安全性情報による治験継続の審査 「海外治験」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2025/1/23～2025/2/7分）について治験の継続が審議された。</p> <p>3. 変更届による治験継続の審査 治験実施計画書及び同意説明文書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

3. 承認・開発中止・保管期間終了等

受付番号	14-01		
成分記号（一般名）	ONO-7643	開発相	第Ⅱ相
治験依頼者	小野薬品工業	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
概要	文書の保存期間		

4. モニタリング・監査報告

受付番号	18-03		
成分記号（一般名）	デュルバルマブ (POTOMAC)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アストラゼネカ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	膀胱癌
実施日	2025/01/24		

受付番号	19-03		
成分記号（一般名）	JNJ-56021927 (PROTEUS)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌
実施日	2025/01/20		

受付番号	19-07		
成分記号（一般名）	NP030	開発相	医療機器/Ⅳ相
治験依頼者	ニプロ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	虚血性心疾患
実施日	2025/01/27		

受付番号	20-04		
成分記号（一般名）	Navitoclax (M16-191)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アッヴィ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	骨髄線維症
実施日	2025/02/25		

受付番号	20-05		
成分記号（一般名）	Navitoclax (M20-178)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アッヴィ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	骨髄線維症
実施日	2025/02/25		

受付番号	21-01		
成分記号（一般名）	atrasentan	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	IQVIAサービシーズ ジャパン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	腎機能低下が進行するリスクのあるIgA腎症患者
実施日	2025/02/28		

受付番号	22-02		
成分記号（一般名）	MMY3001 (teclistamab)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	再発又は難治性の多発性骨髄腫 (RRMM)
実施日	2025/02/27		

受付番号	22-03		
成分記号（一般名）	OPB-111077	開発相	第Ⅰ相
治験依頼者	大塚製薬	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
実施日	2025/02/06		

受付番号	22-06		
成分記号（一般名）	MMY1001 (talquetamab)	開発相	第Ⅰ、Ⅱ相
治験依頼者	ヤンセンファーマ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
実施日	2025/02/07		

受付番号	23-01		
成分記号（一般名）	IMVT-1401	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	サイネオス・ヘルス・クリニカル	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	全身型重症筋無力症（gMG）
実施日	2025/01/17		

受付番号	23-03		
成分記号（一般名）	HZN-001	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	シミック	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	慢性（非活動性）甲状腺眼症
実施日	2025/02/05		

受付番号	23-04		
成分記号（一般名）	Mezigdomide	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ブリストル・マイヤーズスクイブ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	再発又は難治性多発性骨髄腫
実施日	2025/01/22 2025/02/26		

受付番号	24-01		
成分記号（一般名）	Mezigdomide	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ブリストル・マイヤーズスクイブ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	再発又は難治性多発性骨髄腫
実施日	2025/01/31		

受付番号	24-02		
成分記号（一般名）	GSK1070806（長期）	開発相	第Ⅱb相
治験依頼者	グラクソ・スミスクライン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
実施日	2025/02/05		

受付番号	24-03		
成分記号（一般名）	VR-205	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ヴィアトリス製薬	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	末期腎不全発症リスクのある原発性IgA腎症
実施日	2025/01/21		

受付番号	24-05		
成分記号（一般名）	Povorcitinib (INCB054707)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	18歳以上の非分節型白斑
実施日	2025/01/29		

5. 説明文書・同意文書共通テンプレート（製薬協版）の使用について

事務局から、説明文書・同意文書共通テンプレートについての内容説明があった。

6. 治験の進捗報告

事務局より、2024 年度治験の進捗状況が報告された。

以上