# 2025年5月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2025年5月21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	0
副委員長	宮本 智之	医師 脳神経内科	専門	0
副委員長	田中 康広	医師 耳鼻咽喉 頭頸部外科	専門	0
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	0
	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	0
	橘哲也	医師 整形外科	専門	0
	三ツ井 崇司	医師 外科	専門	×
	小山 さとみ	医師 小児科	専門	×
	村田 光俊	放射線技師 放射線部	専門	0
	鞆總 淳子	看護師 看護部	専門	0
	三木 隆治	臨床検査技師 臨床検査部	専門	0
	山下 潤子	薬剤師 薬剤部	専門	0
	菊池 潤	事務職 庶務課	専門外	0
	中村 充智子	事務職 外来課	専門外	0
	串原 富美子	事務職 診療記録管理部	専門外	0
	川原 祐介	弁護士 獨協地域と子ども法律事務所	外部	0
	瀧本 孝雄	名誉教授 獨協大学 国際教養学部	外部	0
	齋藤 和也	薬剤師 サイトウ薬局	外部	0

## 第344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	25-01	審査結果	修正の上承認		
成分記号(一般名)	MK-2400	開発相	第Ⅲ相		
治験依頼者	MSD	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	転移性去勢抵抗		
			性前立腺癌		
概要	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り	芯答された後、治		
	験実施の可否について審議	した。			
	① 中央測定での PSA 測	定値の盲検化について			
	② この治験の参加期間及び治験薬投与期間について				
	③ 投与グループごとに使用する治験薬について				
	④ 新たに生検で腫瘍組織を採取する場合について				
	⑤ 治験薬とその副作用について				
	⑥ 骨スキャンでの身体に障害が生じるわずかなリスクについて				
	⑦ 検体の保管期間につ	いて			
	⑧ 表記および体裁等				
	上記項目①~⑧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。				

### 2. 治験継続の審査および報告

受付番号	18-03	審査結果	承認
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
概要	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。		

受付番号	19-03	審査結果	承認	
成分記号(一般名)	JNJ-56021927 (PR0TEUS)	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	1. 中間報告による治験継	続の審査		
1,702	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			
	「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(2025/1/1~2025/3/3	報 (2025/1/1~2025/3/31 分) 及び副作用の定期報告 (2024/2/14~		
	2025/2/13 分) について:	治験の継続が審議された。		

受付番号	22-03	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	0PB-111077	開発相	第I相
治験依頼者	大塚製薬	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
概要	中間報告による治験継続の 治験の進捗状況が報告さ		審議された。

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	1. 報告事項 開発中止等に関する報告 2. 変更届による治験継続 被験者用 Thank you News 議された。 3. 中間報告による治験継 治験の進捗状況が報告さ	の審査 sletter 他の変更についる 続の審査	

受付番号	23-05	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	GSK1070806	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	1. 報告事項 開発中止等に関する報告 2. 変更届による治験継続 被験者用 Thank you News 議された。		て治験の継続が審

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		れ、治験の継続について	審議された。

受付番号	19-07	審査結果	承認	
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	
概要	迅速審査報告 治験分担医師及び治験協力者の変更			

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	1	「海外市販後自発」で報告 2~2025/4/24 分)、文献幸	· -

受付番号	21-01	審査結果	承認
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	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	腎機能低下が進
(治験国内管理人)	ジャパン		行するリスクの
			あるIgA腎症患
			者
概要	迅速審査報告		
1,70	治験協力者の変更		

受付番号	21-08	審査結果	承認
成分記号(一般名)	L0X0-305	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	日本イーライリリー	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	未治療の慢性リ
(治験国内管理人)			ンパ性白血病/
			小リンパ球性リ
			ンパ腫
概要	新たな安全性情報による治	験継続の審査	
	「国内治験」「海外治り	『して報告された未知重	篤な副作用情報
	(2025/3/12~2025/4/9:	分)について治験の継続フ	が審議された。

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	1. 新たな安全性情報によ	る治験継続の審査	
1,70	「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 (2025/2/1~2025/2/28 分) について治験の継続		
	が審議された。		
	2. 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、治験参加者の健康被害に関する補		
	償制度の概要の変更につ	いて治験の継続が審議さ	れた。

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	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(2025/2/28		
	~2025/3/21 分)について治験の継続が審議された。		

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	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
	(大分大学医学部附属病院)		
概要	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 (2025/3/1~2025/3/31分)について治験の継続が審議された。 2. モニタリング報告による治験継続の審査		

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	サイネオス・ヘルス・クリ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	全身型重症筋無
(治験国内管理人)	ニカル		力症(gMG)
概要	迅速審査報告		
I//	治験分担医師及び治験協力者の変更		

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	シミック	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	慢性(非活動性)
(治験国内管理人)			甲状腺眼症
概要	新たな安全性情報による治		
	「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(2025/3/19~2025/4/10分)について治験の継続が審議された。		

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	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	再発又は難治性
	スクイブ		多発性骨髄腫
概要	新たな安全性情報による治験継続の審査		
1,70	「国内治験」「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報		
	(2025/2/19~2025/3/22	分)について治験の継続	が審議された。

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	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	再発又は難治性
	スクイブ		多発性骨髄腫
概要	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」で報台	らされた未知重篤
	な副作用情報(2025/2/19~2025/3/22分)について治験の継続が審		
	議された。		
	2. 変更届による治験継続の審査		
	治験薬概要書 補遺、治馴	後実施計画書、同意説明ス	文書等の変更につ
	いて治験の継続が審議さ	れた。	

受付番号	23-07	審査結果	承認
成分記号 (一般名)	VT-001	開発相	第Ⅱb/Ⅲ相
治験依頼者	メドペイス・ジャパン	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	免疫グロブリン
			A腎症(IgAN)
概要	変更届による治験継続の審 治験実施計画書、同意説 治験分担医師、治験協力 た。	明文書、治験薬概要書、	

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	1. 新たな安全性情報によ	る治験継続の審査		
	「国内治験」「海外治騎	🗦 」で報告された未知重	篤な副作用情報	
	(2025/2/14~2025/3/20	分)について治験の継続	が審議された。	
	2. 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、治験薬の保管・管理に関する手順			
	書、サークリサ点滴静注/レブラミドカプセル添付文書の変更につ			
	いて治験の継続が審議された。			
	3. 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(COVID-19 肺炎)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。			

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	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	18歳以上の非
	ンシズ・ジャパン		分節型白斑
概要	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(2025/3/7~		
	2025/4/17 分) について治験の継続が審議された。		

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	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	結節性痒疹
	ンシズ・ジャパン		
概要	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		
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,			
	2025/3/21 分) について治験の継続が審議された。		

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	協和キリン	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	結節性痒疹
(治験国内管理人)			
概要	(2025/2/1~2025/2/28 2 変更届による治験継続	)で報告された未知重 分)について治験の継続が	が審議された。

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	イーピーエス	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	IgA腎症
(治験国内管理人)			
概要	迅速審査報告		
.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	治験分担医師及び治験協力者の変更		

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	新たな安全性情報による治	験継続の審査	
1,77	「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		
	(2025/3/12~2025/4/17分) について治験の継続が審議された。		

受付番号	24-10		
成分記号 (一般名)	Ge I – 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	1. 新たな安全性情報によ 「海外市販後自発」で報告 分)について治験の継続 2. 迅速審査報告 治験協力者の変更	おされた未知重篤な副作用	l情報(2025/3/25

### 3. 承認・開発中止・保管期間終了等

受付番号	20-03		
成分記号 (一般名)	Navitoclax (M16-109)	開発相	第Ⅱ相
治験依頼者	アッヴィ	対象疾患(Ⅲ相、Ⅳ相)	
概要	当該被験薬の開発を中止		

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
概要	当該被験薬の開発を中止		

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
概要	当該被験薬の開発を中止		

### 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	2025/04/10 2025/04/15		

受付番号	20-01		
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
実施日	2025/04/14		

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)
実施日	2025/04/18 2025/4/21		

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)	
実施日	2025/04/25		

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	2025/04/11		

以上