

2026年2月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2026年2月18日(水) 16:00~17:30

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	○
	橋 哲也	医師 整形外科	専門	×
	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	○
	鞆總 淳子	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 5 1 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	25-10	審査結果	修正の上承認
成分記号（一般名）	SAR446681/Tepilizumab	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	サノフィ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	1型糖尿病
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 治験で収集されたデータについて ② 治験薬の副作用について ③ 小学校低学年の被験者への治験の説明方法について ④ 治験来院の所要時間について ⑤ 小児被験者の負担軽減費について ⑥ 表記および体裁等 <p>上記項目①～⑥について該当する同意説明文書及びアセント文書を一部修正することとなった。</p>		

受付番号	25-12	審査結果	修正の上承認
成分記号（一般名）	SAR445399	開発相	第Ⅱ相
治験依頼者	サノフィ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	中等症から重症の化膿性汗腺炎患者
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 心電図検査について ② ウェアラブルデバイスについて ③ 治験薬の副作用について ④ 先行試験における治験薬の投与量について ⑤ 表記および体裁等 <p>上記項目①～⑤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	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>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。</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（2025/11/13～2026/1/5分）について治験の継続が審議された。</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・バイオサイエンス・ジャパン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	結節性痒疹
概要	<p>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。</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（2025/10/25～2025/12/19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 同意説明文書、治験薬概要書、任意のビデオトレーニング手順の追加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. 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。</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（2025/11/20～2026/1/14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 治験薬概要書、被験者募集の手順追加の変更について治験の継続が審議された。</p>		

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	メドベイス・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	<p>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。</p> <p>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（2025/11/28～2026/1/18分）について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	22-06		
成分記号（一般名）	MMY1001 (talquetamab)	開発相	第Ⅰ・Ⅱ相/ 第Ⅳ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>報告事項 治験終了報告</p>		

受付番号	24-06		
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>報告事項 治験終了報告</p>		

受付番号	25-03	審査結果	承認
成分記号（一般名）	AMG509-005	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アムジェン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	転移性去勢抵抗性前立腺がん
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（2025/10/31～2025/12/25分）、措置報告等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（発熱）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	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	<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（2025/7/26～2025/10/25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 治験期間の変更 治験実施計画書別紙2の改訂</p>		

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>変更届による治験継続の審査 治験参加カードの改訂の変更について治験の継続が審議された。</p>		

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 （治験国内管理人）	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
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（2025/10/8～2025/12/23分）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（2025/10/1～2025/12/31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 治験実施計画書別冊、治験参加カード、多発性骨髄腫の重症度に対する患者の全体的印象（PGIS）の変更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 年次報告（2023/10/13～2024/10/12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 治験実施計画書別紙の改訂 文章訂正のお知らせ 治験期間の変更</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>迅速審査報告 治験分担医師の変更</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>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（2025/10/19～2025/12/27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> <p>3. 迅速審査報告 予定症例数の変更</p>		

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	<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（2025/10/14～2025/12/16分）について治験の継続が審議された。</p> <p>2. モニタリング報告による治験継続の審査 提出されたモニタリング報告書の内容説明後、治験の継続について審議された。</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（2025/10/19～2025/12/27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	24-03	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>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	24-04	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	アッヴィ	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 「海外治験」で報告された未知重篤な副作用情報（2025/11/10～2026/1/4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 治験実施計画書、治験実施計画書事務的変更2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 予定症例数の変更</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（2025/10/25～2025/12/19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 Signant Health non-questionnaire texts Japanese (Japan)</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>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（2025/10/9～2026/1/5分）及び副作用の定期報告（2024/9/27～2025/9/26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（食道癌）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> <p>3. 変更届による治験継続の審査 Participant Thank You First Year、Participant Thank You EOSの変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	24-10		
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>変更届による治験継続の審査 治験実施計画書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	25-01	審査結果	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	<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（2025/11/16～2026/1/15分）について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	25-02	審査結果	承認
成分記号（一般名）	Sonrotoclax (BGB-11417) ザヌブルチニブ(BGB-3111)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ビーワン・メディシNZ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	再発／難治性マントル細胞リンパ腫
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」等で報告された未知重篤な副作用情報（2025/11/1～2025/12/31分）、副作用の定期報告（2025/2/6～2025/11/13分）、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・補遺等、同意説明文書等、被験者の健康被害の補償に係る説明文書、患者日誌等の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	25-04	審査結果	承認
成分記号（一般名）	Remibrutinib	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ノバルティス ファーマ 株式会社	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	全身型重症筋無力症
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」で報告された未知重篤な副作用情報（2025/11/21～2026/1/15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 治験実施計画書、同意説明文書、治験参加者情報カード、ポイント算出表の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	25-05	審査結果	承認
成分記号（一般名）	TAK-079	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	武田薬品工業	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	原発性IgA腎症
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（2025/12/15～2025/12/21分）について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	25-06	審査結果	承認
成分記号（一般名）	EB-1020	開発相	第Ⅱ/Ⅲ相
治験依頼者	大塚製薬	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	注意欠如・多動症（ADHD）
概要	<p>変更届による治験継続の審査 あなた（あなたのお子さん）に守っていただきたいことの変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	25-07	審査結果	承認
成分記号（一般名）	EB-1020（長期）	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	大塚製薬	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	注意欠如・多動症（ADHD）
概要	<p>変更届による治験継続の審査 あなた（あなたのお子さん）に守っていただきたいことの変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	25-08	審査結果	承認
成分記号（一般名）	Vortioxetine	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	武田薬品工業	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	うつ病（日本人小児患者12～17歳）
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（2025/11/10～2026/1/4分）、副作用の定期報告（2024/9/30～2025/9/29分）、研究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 同意説明文書及び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	25-09	審査結果	承認
成分記号（一般名）	AMG509-239	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アムジェン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	転移性去勢抵抗性前立腺がん
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（2025/10/31～2025/12/25分）等について治験の継続が審議された。</p> <p>2. 迅速審査報告 クイックリファレンスガイドの改訂</p>		

受付番号	25-11	審査結果	承認
成分記号（一般名）	BGB-16673	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	ビーワン・メディシNZ	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	再発又は難治性の慢性リンパ性白血病又は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（2025/10/1～2025/12/15分）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	22-08		
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	製造販売承認の取得		

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	2026/1/9		

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	2025/12/8		

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	2025/12/5		

受付番号	21-08		
成分記号（一般名）	LOX0-305	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）	未治療の慢性リンパ性白血病／小リンパ球性リンパ腫
実施日	2026/0/19		

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	2026/1/14		

受付番号	22-06		
成分記号（一般名）	MMY1001 (talquetamab)	開発相	第Ⅰ・Ⅱ相／第Ⅳ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	2025/12/9		

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istol・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	2026/1/6		

受付番号	23-07		
成分記号（一般名）	VT-001	開発相	第Ⅱb/Ⅲ相
治験依頼者	メドペース・ジャパン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	免疫グロブリンA腎症（IgAN）
実施日	2026/1/13		

受付番号	24-06		
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
実施日	2025/12/23		

受付番号	24-08		
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
実施日	2025/12/24		

受付番号	24-10		
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
実施日	2025/12/1 2025/12/19 2026/1/8		

受付番号	25-01		
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
実施日	2025/12/22 2026/1/20		

受付番号	25-03		
成分記号（一般名）	AMG509-005	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アムジェン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	転移性去勢抵抗性前立腺がん
実施日	2025/12/12 2026/1/16		

受付番号	25-05		
成分記号（一般名）	TAK-079	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	武田薬品工業	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	原発性 IgA 腎症
実施日	2025/12/26		

受付番号	25-09		
成分記号（一般名）	AMG509-239	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	アムジェン	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	転移性去勢抵抗性前立腺がん
実施日	2025/12/23		

以上