

## 2026年5月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2026年5月20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 糖代謝・内分泌内科	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	杉本 勝俊	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	×
	田島 秀浩	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	○
	泉 知宏	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 4 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	26-03	審査結果	修正の上承認
成分記号（一般名）	Cevostamab (R07187797)	開発相	第Ⅲ相
治験依頼者	中外製薬	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	多発性骨髄腫
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> <p>① 低線量 CT 検査について                  ② サイクル 1 における入院について                  ③ 治験薬 Cevostamab 投与に伴う副作用について                  ④ ダラツムマブ投与に伴う副作用について                  ⑤ 表記および体裁等</p> <p>上記項目②、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>		

受付番号	26-04	審査結果	修正の上承認
成分記号（一般名）	MDT-0123	開発相	医療機器
治験依頼者	メトロニックソファーマセック	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
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> <p>① この治験で予測される危険性（潜在的な有害事象）について                  ② 入院期間について                  ③ 同意説明文書への除外基準の記載について                  ④ レントゲン撮影および CT 撮影による被ばく量について                  ⑤ 表記および体裁等</p> <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	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>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>		

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>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>		

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	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	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>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（2026/3/16～2026/4/15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・別紙3、同意説明文書、治験分担医師、治験IDカード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	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（2026/2/11～2026/3/6分）について治験の継続が審議された。		

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	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（2026/2/16～2026/3/18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 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	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（2026/2/20～2026/3/21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 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」「海外市販後自発」で報告された未知重篤な副作用情報（2026/2/20～2026/3/21分）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）
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（2026/3/5～2026/4/9分）について治験の継続が審議された。</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>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（2026/2/17～2026/3/12分）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>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（2026/3/2～2026/4/12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 事務的変更 3、治験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	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（2026/2/27～2026/3/30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  治験分担医師の変更</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. 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（2026/2/27～2026/3/30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 治験分担医師の変更</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>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（2026/3/13～2026/3/25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・メディシズ	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>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（2026/3/1～2026/3/15分）及び副作用の定期報告（2025/2/6～2026/2/4分）について治験の継続が審議された。</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（2026/2/20～2026/3/19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. 迅速審査報告 治験分担医師の変更</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>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（2026/3/13～2026/4/9分）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>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（2026/3/2～2026/3/29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・補遺、同意説明文書、自宅での採尿に関する参加者用手順書の変更について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	25-06	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>1. 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（2026/4/9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>1. 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（2026/4/9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>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（2026/3/2～2026/3/29分）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>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（2026/2/20～2026/3/19分）について治験の継続が審議された。</p>		

受付番号	25-10		承認
成分記号（一般名）	SAR446681/Teplizumab	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>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（2026/3/18～2026/4/9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 治験分担医師及び科名の変更</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・メディシズ	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>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（2026/2/16～2026/3/15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、治験薬概要書、添付文書、治験参加カード、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	25-12	審査結果	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>迅速審査報告 治験分担医師の変更 被験者向けクイックリファレンスガイド</p>		

受付番号	26-01		
成分記号（一般名）	BMS-986545 (BNT327、PM8002)	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）	局所進行又は転移性非小細胞肺癌
概要	<p>報告事項 条件付承認確認報告</p>		

受付番号	26-02		
成分記号（一般名）	Olutasidenib	開発相	第Ⅱ相
治験依頼者	キッセイ薬品工業	対象疾患（Ⅲ相、Ⅳ相）	
概要	<p>報告事項 条件付承認確認報告</p>		

## 2. モニタリング・監査報告

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	2026/4/30		

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	2026/4/17		

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	2026/4/27		

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	2026/4/28		

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	2026/4/21		

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	2026/4/10		

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	2026/4/15 2026/4/22		

受付番号	25-04		
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
実施日	2026/4/16		

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	2026/4/24		

以上