令和7年度第2回島根大学医学部附属病院臨床研究審査部会 【会議記録の概要】

【玄磁心蛛の似女】	
開催日時	令和7年5月14日(水) 17時30分~18時45分
開催場所	島根大学医学部本部棟 5階 大会議室
出席委員名	矢野貴久、田邊一明、谷戸正樹、鞁嶋有紀、名越究、和田孝一
	郎、矢野彰三、森田浩司、武田健作、山崎志保、高木勇次、田
	中順
議題及び審議	【新規治験の審議】
結果を含む主	議題 1. MSD 株式会社の依頼によるびまん性大細胞型 B 細胞
な議論の概要	リンパ腫・胚中心 B 細胞亜型患者の一次治療に対する MK-
	2140+R-CHP とポラツヅマブ ベドチン+R-CHP の比較試
	験(管理番号:2025-3)
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基
	づき、治験の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	【治験の継続審査:治験実施計画書、治験薬概要書等の改訂】
	議題1.礒部威医師による未治療進行肺扁平上皮癌に対する
	ネシツムマブ+カルボプラチン+nab−パクリタキセル+
	ペムブロリズマブ併用療法第 I / II 相試験 (管理番号 2022
	医 1)
	治験実施計画書、別紙治験実施体制、キイトルーダ点滴静
	注 100mg(添付文書)の変更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。
	審査結果:承認
	議題2. 礒部 威医師による進行・再発胸腺癌に対するカルボ
	プラチン+パクリタキセル+アテゾリズマブ(MPDL3280A)
	の第 II 相試験(管理番号 2022 医 2)
	治験実施計画書 、治験実施計画書別紙 1、テセントリク
	添付文書、タキソテール添付文書/インタビューフォーム、
	添付文書/インタビューフォームの変更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。
	審査結果∶承認
	議題3.ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から
	重症の活動期の潰瘍性大腸炎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 2b/3 相,ラ

ンダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間比較, 多施設共同試験(管理番号: 2019-9)

治験実施計画書別冊の変更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。

審査結果:承認

議題4. IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験(管理番号: 2021-5)

治験実施計画書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更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。

審査結果:承認

議題5. バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 (litifilimab) の第 II / III 相試験 (管理番号: 2023-8)

治験実施計画書、A-1039-0012 TrialMax Slate Subject Facing Screen Report の変更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。

審査結果:承認

議題6. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼に よる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(管理番号:2023-9)

治験実施計画書の変更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。

審査結果:承認

議題7. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼に よる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(管理番号: 2023-10)

治験実施計画書の変更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8. ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による製品 規格外 Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のた めの拡大アクセス試験 (EAP) (管理番号: 2024-1)

INVESTIGATOR'S BROCHURE、治験薬概要書(参考和訳)の変更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。

審査結果:承認

議題9. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による AK1910 の第 I 相試験(管理番号: 2024-2)

被験者の募集手順に関する資料の追加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。

審査結果:承認

議題 10. 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 の長期継続第皿相試験(管理番号: 2024-3)

その他の追加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。

審査結果:承認

議題 11. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼に よる中等度又は高度の肝線維化が認められる NASH/MASH 肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有 用性を検証する試験(管理番号: 2024-12)

被験者の募集の手順(広告等)に関する資料、同意説明補助資料の変更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。

審査結果:承認

議題 12. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼に よる NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有用性を検証する試験 (管理番号: 2024-13)

治験参加カード、被験者の募集の手順(広告等)に関する 資料、同意説明補助資料の変更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。

審査結果:承認

議題 13. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたアルドステロン合成酵素阻害薬(BI 690517)とエンパグリフロジン併用に関する国際多施設共同,無作為化,二重盲検,プラセボ対照比較臨床試験(管理番号:2025-1)

説明文書、同意文書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る 最新の科学的知見を記載した文書の変更について引き続き 治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果:承認

【医師主導治験におけるモニタリング報告書について】

議題 1. 礒部 威医師による非小細胞肺癌におけるニボルマブと PAI-1 阻害剤 (TM5614) 併用療法の安全性・有効性を検討する第 II 相医師主導治験(管理番号:2023 医 1) モニターから提出されたモニタリング報告書について、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。

審査結果:承認

【治験の継続審査:本学病院における有害事象報告】

議題 1. MSD 株式会社の依頼による CLL/SLL 患者を対象とした MK-1026 の第Ⅲ相試験(管理番号: 2023-14)

本学病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。

審查結果:承認

【治験の継続審査:他の施設における有害事象等報告】

議題1. 礒部威医師による未治療進行肺扁平上皮癌に対する ネシツムマブ+カルボプラチン+nab-パクリタキセル+ ペムブロリズマブ併用療法第 I / II 相試験 (管理番号 2022 医 1)

自ら治験を実施する者から報告された当該治験薬で発生 した重篤な副作用に関する報告について、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2. 礒部 威医師による進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+アテゾリズマブ (MPDL3280A)の第II相試験(管理番号2022 医2)

自ら治験を実施する者から報告された当該治験薬で発生 した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題3. シミック株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の長期継続投与試験(管理番号: 30-1)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題4. アッヴィ合同会社の依頼による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(管理番号:30-19)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題5. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から 重症の活動期の潰瘍性大腸炎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2b/3 相,ラ ンダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較,多施 設共同試験(管理番号:2019-9)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 6. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CTL019 の第Ⅲb 相試験(管理番号: 2021-1)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作

用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題7. 全薬工業株式会社の依頼による未治療 CD20 陽性 B 細胞性濾胞性リンパ腫患者を対象とした IDEC-C2B8-SC の臨床第皿相試験(管理番号: 2021-3)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題8. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のない成人 aHUS 患者を対象とした LNP023の第Ⅲ相試験(管理番号:2021-10)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題9. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CSU を 対象とした L0U064 の第Ⅲ相試験(管理番号: 2022-12)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 10. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による第 I / II 相試験 (管理番号: 2022-14)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 11. 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌 患者 を対象とした第Ⅲ相試験(管理番号: 2023-2)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作 用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 12. マルホ株式会社の依頼による nemolizumab の乳幼児 及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第 III 相試 験―比較/長期投与試験―(管理番号: 2023-4)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 13. インスメッド合同会社の依頼による肺非結核性抗酸菌 (NTM) 症患者を対象としたアミカシンリポソーム吸入 懸濁液 (ALIS) の第Ⅲ相試験(管理番号: 2023-5)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 14. アストラゼネカ株式会社の依頼による酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象として Tozorakimab の有効性及び安全性を評価する試験 (TILIA 試験) (管理番号: 2023-6)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 15. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による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(管理番号:2023-9)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 16. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼

による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(管理番号: 2023-10)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 17. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による成 人の NASH 患者を対象とした GSK4532990 の第 IIb 相試験 (管理番号: 2023-11)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 18. MSD 株式会社の依頼による MK-6194 の前期第 Ⅱ 相試験 (管理番号: 2023-12)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 19. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性 刺激誘発性蕁麻疹 (CINDU) を対象とした L0U064 の第Ⅲ相 試験 (管理番号: 2023-13)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 20. MSD 株式会社の依頼による CLL/SLL 患者を対象とした MK-1026 の第Ⅲ相試験(管理番号:2023-14)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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 21. ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による製品 規格外 Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のた めの拡大アクセス試験 (EAP) (管理番号: 2024-1)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 22. 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 の長期継続第皿相試験(管理番号: 2024-3)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 23. 中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象とした R07082859 (Glofitamab) の第皿相試験(管理番号: 2024-4)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 24. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による A randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group study to assess the efficacy, safety, and tolerability of dexpramipexole administered orally for 52 weeks in participants with severe eosinophilic asthma (EXHALE-2)重症好酸球性喘息患者において、dexpramipexole 52 週間経口投与時の有効性、安全性及び耐容性を評価する、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照比較試験(EXHALE-2)(管理番号: 2024-6)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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 25. サノフィ株式会社の依頼による原因不明の慢性そう 痒症(CPUO)を有する成人被験者の治療におけるデュピル マブ皮下投与の有効性及び安全性(LIBERTY-CPUO-CHIC) (管理番号: 2024-7)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 26. MSD 株式会社の依頼による MK-3475A の第Ⅱ相試験(管理番号: 2024-8)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 27. 生化学工業株式会社の依頼による Gel-One の変形性 膝関節症患者を対象とした多施設共同無作為化二重盲検 プラセボ対照比較試験(検証試験)(管理番号:2024-10) 依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作 用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 28. マルホ株式会社の依頼による nemolizumab の原因不明の慢性そう痒症に対する第 II 相試験(管理番号: 2024-11)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 29. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼に よる中等度又は高度の肝線維化が認められる NASH/MASH 肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有 用性を検証する試験(管理番号: 2024-12)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作

用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 30. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼に よる NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有用性を検証する試験 (管理番号: 2024-13)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 31. (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼による一次性シェーグレン症候群 (pSjD) 成人患者を対象とした Efgartigimod PH20 の第 3 相試験(管理番号: 2024-14)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審查結果:承認

議題 32. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性 特発性蕁麻疹の青少年患者を対象とした L0U064 の第Ⅲ相 試験(管理番号: 2024-15)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

議題 33. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による治療 抵抗性の特発性炎症性筋疾患患者を対象とした YTB323 の 第 II 相試験(管理番号: 2024-16)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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 34. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたアルドステロン合成酵素阻害薬(BI 690517) とエンパグリフロジン併用に関する国際多施設共同,無作為化,二重盲検,プラセボ対照比較臨床試験(管理番号:2025-1)

依頼者から報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告について、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。

審査結果:承認

特記事項

なし