

令和7年度第3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】

開催日時	令和7年6月10日(火) 17時30分～18時30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、飛田博史、鞍嶋有紀、名越究、和田孝一郎、森田浩司、山崎志保、高木勇次、田中順
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【治験の継続審査: 治験実施計画書、治験薬概要書等の改訂】</p> <p>議題1. 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Ⅲ相試験 (管理番号: 2021-3)  説明文書、同意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</p> <p>議題2. 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)  治験実施計画書、説明文書、同意文書、その他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</p> <p>議題3. 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)  被験者募集に係る文書等使用許可申請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</p> <p>議題4. 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、説明文書、同意文書、治験薬概要書、被験者配布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</p> <p>議題5. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼に</p>

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、説明文書、同意文書、治験薬概要書、被験者配布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 6. 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)

治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書、同意文書、患者用説明資料、検査・画像診断費用等の支払いについて、実施期間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. 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)

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 8. 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 III 相試験(管理番号：2024-4)

治験薬概要書、その他、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 9. 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 (CPU0) 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-CPU0-CHIC) (管理番号：2024-7)

治験実施計画書、説明文書・同意文書、その他、治験実施期間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 10. 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）被験者募集に係る文書等使用許可申請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 11. （治験国内管理人）IQVIA サービスズ 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）

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、患者さん向け一説明文書・同意書、任意参加の遺伝子発現解析についての説明文書・同意文書、患者さんのパートナー用：妊娠の追跡調査に関する説明文書・同意文書、治験参加カード、治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書（氏名リスト）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. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるループス腎炎を有する全身性エリテマトーデス患者を対象とした YTB323 の第 II 相試験（管理番号：2025-2）

治験実施計画書、治験実施計画書付録、治験実施期間、添付文書ルプキネス®カプセル 7.9mg、説明文書および同意文書、説明文書および同意文書（任意の遺伝子研究用）、治験分担医師及び診療科名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. 山崎 修医師による根治切除不能悪性黒色腫（メラノーマ）治療におけるニボルマブと TM5 6 1 4 併用の有効性・安全性を検証する第 III 相ランダム化プラセボ対照二重盲検医師主導治験（管理番号 2024 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

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

**【臨床試験を完了又は中止したものについて】**

議題 1. (治験国内管理人) 株式会社 Ascent Development Services の依頼による、特発性肺線維症を対象とした第 2b/3 相試験(管理番号: 2024-9)

本学病院での治験実施が終了した旨が説明され、審議した。

審査結果: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. 磯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。

審査結果:承認

議題 2. 磯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. 磯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)

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 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. 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 6. 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 III 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 7. IQVIA サービスーズ 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）

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 LOU064 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. 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)

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 17. 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 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 LOU064 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。

審査結果：承認

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 Ciloleucef 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Ⅲ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Ⅲ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. 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 (CPU0) 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-CPU0-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 25. 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 26. 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 27. 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 28. 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 29. (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ 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。

審査結果：承認

議題 30. 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 LOU064 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 31. 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。

審査結果：承認

議題 32. 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

	<p>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)</p> <p>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。</p> <p>審査結果: 承認</p> <p>議題 33. ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるループス腎炎を有する全身性エリテマトーデス患者を対象とした YTB323 の第 II 相試験(管理番号: 2025-2)</p> <p>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。</p> <p>審査結果: 承認</p>
特記事項	なし