令和7年度第7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10月8日(水) 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、管野貴浩、鞁嶋有紀、名越究、和田孝一
	郎、矢野彰三、森田浩司、武田健作、高木勇次、田中順
議題及び審議	【治験の継続審査:2024 年度からの継続分】
結果を含む主	議題1. 生化学工業株式会社の依頼による Gel-One の変形性
な議論の概要	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)
	治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの
	妥当性について審議した。
	審査結果:承認
	議題2. 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)
	治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの
	妥当性について審議した。
	審査結果:承認
	議題3. 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)
	治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの
	妥当性について審議した。
	審査結果:承認
	議題4.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)
	治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの
	妥当性について審議した。
	審査結果:承認
	【治験の継続審査: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) 治験使用薬添付文書の確認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。

審查結果:承認

議題2. 山﨑 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TM5614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ニ重盲検医師主導治験(管理番号2024医1)

同意説明文書、オプジーボ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3. 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)

治験実施計画書、説明文書、同意文書の変更に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. 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)

治験製品概要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.田辺三菱製薬株式会社の依頼による第 I/I相試験 (管理番号: 2022-14)

治験薬概要書、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

議題6. 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)

治験実施計画書、治験実施計画書 別紙 1、同意説明文書

(本体)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. 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)

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

議題8. 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)

その他(被験者の募集手順(広告等)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(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)

治験薬概要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 10. (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)

治験実施計画書、説明文書・同意文書、被験者提供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 11. MSD 株式会社の依頼によるびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫・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)

治験実施計画書、説明文書、同意文書、添付文書(リッキシマブ BS)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. アストラゼネカ株式会社の依頼による心不全の発症 リスクが高い患者を対象として baxdrostat とダパグリフ ロジンを併用投与したときの心不全の新規発症及び心血 管死のリスクを検討する第 III 相試験(管理番号: 2025-5)

治験分担医師、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

【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びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫・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)

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. 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。

審査結果:承認

議題2. 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)

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. 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5. 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6. 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7. 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8. 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 9. 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 10. 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 11. 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 12. 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。

審查結果:承認

議題 13. 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 14. 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 15. 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 16. 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 17. 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 18. 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 19. 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 20. 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 21. 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。

審查結果:承認

議題 22.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 23. (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。 審査結果:承認

議題 24. 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 25. 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 26. 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)

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. MSD 株式会社の依頼によるびまん性大細胞型 B 細胞 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)

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. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるリポ蛋白 (a) 高値の方を対象とした LY3473329 の第 III 相試験(管 理番号: 2025-4)

	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
特記事項	なし