

令和6年度 第12回 大分大学医学部附属病院 治験審査委員会  
会議の記録の概要

開催日時	2025年3月11日(火) 16:00 ~ 16:50
開催場所	Webによるテレビ会議
出席委員名	上村委員長、糸永副委員長、緒方委員、塩田委員、伊東委員、寺林委員、正木委員、三重野委員、宮崎委員、稻野委員、小嶋委員、阿部委員、江崎委員

議題及び審議結果を含む主要な議論の概要

■□■ 修正対応事項の確認または迅速審査の報告 ■□■

整理番号	課題名	内容
A24-015	Gel-One の変形性投擲筋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第III相比較試験	説明文書、同意文書の修正対応について報告した。

■□■ 新規依頼 ■□■

整理番号	課題名	内容	審査結果
A24-016	株式会社セレンファーマの依頼による日本人健康成人男性にTKT001-Sを反復投与した際の安全性、忍容性、薬物動態を評価するための第I相、無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験	治験実施計画書等の内容について議論し、治験実施の妥当性を審議した。	承認

■□■ 重篤な有害事象 ■□■

整理番号	課題名	内容	審査結果
A24-013	経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第III相試験	重篤な有害事象に関する報告に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
C24-001	難治性潰瘍又は虚血性安静時疼痛を有する包括的高圧慢性下肢虚血(CLI)患者を対象とした自家末梢血単核細胞担持ICS-001移植による血管新生療法の探索的試験	重篤な有害事象に関する報告に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認

■□■ 安全性情報報告 ■□■

整理番号	課題名	内容	審査結果
A16-010	MSD株式会社依頼の早期非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475(Pembrolizumab)の第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。(2報告)	承認
A20-009	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-002	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3002813の第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認

A21-009	ファイザーや治験依頼者であるアベレマフ試験の治験参加者を対象とした非盲検継続試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-014	全身性強皮症患者を対象とした●●●の安全性、忍容性及び有効性を検討する多施設共同第I / II相医師主導治験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-003	HER2過剰発現の進行胃癌/食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148の第2/3相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-005	日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期におけるアルツハイマー病を対象としたLY3002813の第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-008	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	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-011	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第II相継続試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-015	進行性骨化性線維異形成症患者におけるgarettosmabの安全性、忍容性及び有効性を評価する第3相無作為化プラセボ対照試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A23-004	同種造血細胞移植(同種HCT)を受ける急性骨髄性白血病(AML)患者に対する補助療法及び維持療法としてのMocrahimodの有効性及び安全性を評価するための前向き、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A23-005	静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形患者を対象としたKP-001の長期投与試験(第III相)	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A23-006	心房細動を有する被験者を対象とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサバント対照で評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間実験対照試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
A24-001	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 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)	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-003	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性大勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-007	未治療又は1レジメンの全身治療歴を有する局所進行又は転移性の通常型軟骨肉腫患者におけるイボシデニブの第3相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-011	Safety, efficacy, and PK of treosulfan in adult Japanese participants with haematological malignancies 造血器腫瘍を有する日本人成人患者におけるtreosulfanの安全性、有効性及び薬物動態	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
C21-001	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3002813の第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認

C24-001	難治性潰瘍又は虚血性安静時疼痛を有する包括的高度慢性下肢虚血 (CLI) 患者を対象とした自家末梢血単核細胞担持 ICS-001 移植による血管新生療法 の探索的試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
---------	-------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------	-------------

■□■ 実施計画書変更申請 ■□■

整理番号	課題名	内容	審査結果
A16-010	MSD 株式会社依頼の早期非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験	キイトルーダ添付文書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A17-009	MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	キイトルーダ添付文書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A19-006	エーザイ株式会社の依頼による臨床薬理試験	説明文書、同意文書、治験製品概要書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-011	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象とした LY3372689 の第Ⅱ相試験	治験製品概要書(LY3372689)の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-007	成人T細胞白血病・リンパ腫を対象としたウイルス抗原を標的とする樹状細胞ワクチン療法 多施設共同非盲検無作為化比較試験 (第Ⅱ相試験)	付保証明書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A23-005	靜脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形患者を対象とした KP-001 の長期投与試験 (第Ⅲ相)	治験責任医師、説明文書、同意文書、治験参加カードの変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A23-006	心房細動を有する被験者を対象とした経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性をアピキサバンを対照で評価する第3相 ランダム化 二重盲検 ダブルダミー、並行群間 実基对照試験	治験分担医師の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-006	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社 (治験国内管理人) の依頼による IgA 腎症を対象とした BION-1301 の第Ⅲ相試験	研究経費算定調書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-007	未治療又は1レジメンの全身治療歴を有する局所進行又は転移性の通常型軟骨肉腫患者におけるイボシデニブの第3相試験	治験実施計画書、説明文書・同意文書、説明文書・同意文書 (任意のプレスクリーニング用) の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-014	筋萎縮性側索硬化症 (ALS) 患者に対するヒト自己骨髓由来間葉系幹細胞の静脈内複数回投与 二重盲検無作為化比較試験	治験実施計画書、治験実施計画書分冊、説明文書、同意文書、治験製品概要書、治験参加カード、ALSFRS-R の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認

## ■□■ 継続審査 ■□■

整理番号	課題名	内容	審査結果
A16-010	MSD株式会社依頼の早期非小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A17-009	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A19-006	エーザイ株式会社の依頼による臨床薬理試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A20-009	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363 の第Ⅲ相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-001	日本ゴア合同会社の依頼による胸部大動脈疾患を対象としたGA1102-1の医療機器治験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-002	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3002813 の第Ⅲ相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-003	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3002813 の第Ⅲ相試験における放射性薬剤の製造・投与・撮像の委託	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-009	ファイザーが治験依頼者であるアベレマフ試験の治験参加者を対象とした非盲検継続試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-011	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3372689 の第Ⅱ相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-012	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3372689 の第Ⅱ相試験における放射性薬剤の製造・投与・撮像の委託	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-014	全身性強皮症患者を対象とした●●●の安全性、忍容性及び有効性を検討する多施設共同第Ⅰ／Ⅱ相医師主導治験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-003	HER2 過剰発現の進行胃腺癌／食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148 の第2/3相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-004	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibemprelimab の第Ⅲ相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-005	日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期におけるアルツハイマー病を対象としたLY3002813 の第Ⅲ相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認

A22-007	成人T細胞白血病・リンパ腫を対象としたウイルス抗原を標的とする 樹状細胞ワクチン療法 多施設共同非盲検無作為化比較試験 (第II相試験)	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-008	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	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-011	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第II相継続試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-015	進行性骨化性線維異形成症患者における garettosmab の安全性、忍容性及び有効性を評価する第3相無作為化プラセボ対照試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A23-004	同種造血細胞移植(同種HCT)を受ける急性骨髓性白血病(AML)患者に対する補助療法及び維持療法としての Mocrahimod の有効性及び安全性を評価するための前向き、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第III相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A23-005	静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形患者を対象とした KP-001 の長期投与試験(第III相)	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A23-006	心房細動を有する被験者を対象とした経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性をアピキサバンを対照で評価する第3相 ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間、実験対照試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A23-010	持続的血液浄化療法(CBP)を施行する患者を対象とした WBCRRD 及び SPB-KT の第III相臨床評価	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-001	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 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)	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-003	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象とした AZD5305 の第 III 相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-004	A Randomised, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel Group Study to Assess the Efficacy and Safety of Baxdrostat in Participants with Uncontrolled Hypertension on Two or More Medications including Participants with Resistant Hypertension 治療抵抗性高血圧患者を含む、2剤以上の治療薬を使用しているコントロール不良高血圧患者を対象として baxdrostat の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認

A24-006	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社(治験国内管理人)の依頼によるIgA腎症を対象としたBION-1301の第Ⅲ相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-007	未治療又は1レジメンの全身治療歴を有する局所進行又は転移性の通常型軟骨肉腫患者におけるイボシデニブの第3相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-008	代償性肝硬変を伴う又は肝硬変を伴わない原発性胆汁性胆管炎患者を対象としたK-808(ペマフィブラーート)の薬物動態及び安全性を検討する第I相非盲検試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-009	BTM2の安全性及び有効性を評価する探索的試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-010	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたLY3154207の第II相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-011	Safety, efficacy, and PK of treosulfan in adult Japanese participants with haematological malignancies 造血器腫瘍を有する日本人成人患者におけるtreosulfanの安全性、有効性及び薬物動態	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-012	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKDT-3594の後期第II相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-013	経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道有誘導刺激電極の有効性及び安全性を検討する第III相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-014	筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者に対するヒト自己骨髄由来間葉系幹細胞の静脈内複数回投与二重盲検無作為化比較試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-015	Gel-Oneの変形性椎間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第III相比較試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
F20-001	バイエルが治験依頼者として実施した先行試験で組入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
C21-001	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3002813の第III相試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
C24-001	難治性潰瘍又は虚血性安静時疼痛を有する包括的高度慢性下肢虚血(LTI)患者を対象とした自家末梢血単核細胞担持ICS-001移植による血管新生療法の探索的試験	実施状況報告書に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認

■□■ その他審査 ■□■

整理番号	課題名	内容	審査結果
C24-001	難治性潰瘍又は虚血性安静時疼痛を有する包括的高度慢性下肢虚血 (CLTI) 患者を対象とした自家末梢血単核細胞担持 ICS-001 移植による血管新生療法の探索的試験	監査報告書に基づき、医師主導治験を継続することの妥当性を審議した。	承認

■□■ 責任医師からの報告 ■□■

整理番号	課題名	内容
A24-005	小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	治験の終了について報告した。