

第 403 回 聖マリアンナ医科大学附属病院等治験審査委員会 会議の記録の概要

1. 開催日時 2024 年 10 月 10 日（木） 17 時 00 分～18 時 10 分
2. 開催場所 教育棟 会議室
3. 出席委員名 柴 垣 有 吾、青 木 浩 文、石 田 倫 子、小 倉 孝 氏、
木 田 圭 亮、小 泉 哲 、坂 上 逸 孝、佐 治 久 、
砂 川 優 、月 岡 眞知子、辻 邦 夫 、松 本 伸 行、
安 田 宏 、山 崎 哲

1. 報 告 事 項

【1】以下の迅速審査について報告された。

- 1) D 1056 西部「フィンテプラ®内用液 2.2mg/mL 特定使用成績調査」
新規（2024 年 9 月 30 日（月）実施：承認）

【2】下記治験及び製造販売後臨床試験について、治験及び製造販売後臨床試験の終了が報告された。

- 1) A 第 2406 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性を有する特発性炎症性筋疾患患者を対象として nipocalimab の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較第 2 相試験」
- 2) G 第 4 大学号「慢性中耳炎症性疾患（中耳真珠腫）に対する自家鼻腔粘膜上皮細胞シートの多施設共同試験（治験実施計画書番号：JMID01-01）（医師主導治験）」

【3】下記治験及び製造販売後臨床試験について、開発の中止等に関する報告がされた。

- 1) A 第 2037 大学号「明治製菓株式会社の依頼による前期第Ⅱ相試験」
- 2) A 第 2108 大学号「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による第Ⅱ相試験」
- 3) A 第 2131 大学号「ノバルティス株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした RAD001 の第Ⅱ相試験」

2. 審 議 事 項

【1】新規申請治験（下記治験及び製造販売後臨床試験について、これまでに得られている非臨床試験成績及び前相臨床試験成績等に基づき、実施の妥当性について審議した。）

- 1) A 第 2470 大学号「MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌の患者を対象とした MK-2870 の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 2) A 第 2471 大学号「MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-1084 の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 3) A 第 2477 大学号「大量ガンマグロブリン（IVIG）療法に不応を呈する川崎病患者を対象とした IVIG 療法＋アナキンラ併用投与の有効性及び安全性を検討する多施設共同ランダム化比較医師主導治験」

審議結果：承認

【2】変更届（下記治験及び製造販売後臨床試験について、実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、症例報告書、その他資料の改訂に基づき、引き続き治験及び製造販売後臨床試験を実施することの妥当性について審議した。）

- 1) A 第 2220 大学号「MSD 株式会社の依頼によるトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした MK-3475（Pembrolizumab）の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 2) A 第 2228 大学号「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」

審議結果：承認

- 3) A 第 2252 大学号「MSD 株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 4) A 第 2265 大学号「BRCA 変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブ併用投与又はペムブロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 5) A 第 2272 大学号「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」

審議結果：承認

- 6) A 第 2277 大学号「子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバチニブの併用療法の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 7) A 第 2285 大学号「ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による concizumab の予防治療における有効性及び安全性の検討」
審議結果：承認
- 8) A 第 2292 大学号「ユーシービージャパン株式会社の依頼による Brivaracetam (ucb34714) の第Ⅳ相長期継続投与試験」
審議結果：承認
- 9) A 第 2308 大学号「固形がん患者を対象とした HER2 及び HER3 を標的とする完全型 IgG1 二重特異性抗体 MCLA-128 を検討する第 1/2 相試験」
審議結果：承認
- 10) A 第 2316 大学号「中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験」
審議結果：承認
- 11) A 第 2322 大学号「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 12) A 第 2340 大学号「潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」
審議結果：承認
- 13) A 第 2343 大学号「MSD 株式会社の依頼による転移性乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 14) A 第 2344 大学号「中外製薬株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A (atezolizumab) の第Ⅲ相臨床試験」
審議結果：承認
- 15) A 第 2352 大学号「ファイザー株式会社の依頼による BRAF 変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療として化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第 3 相試験」
審議結果：承認
- 16) A 第 2354 大学号「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第Ⅱ相試験

験」

審議結果：承認

- 17) A 第 2356 大学号「BI 425809 の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験 (CONNEX-1)」

審議結果：承認

- 18) A 第 2364 大学号「Fortrea Japan 株式会社の依頼による 膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 19) A 第 2366 大学号「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 20) A 第 2381 大学号「血友病 A/B 小児患者を対象とした concizumab の有効性及び安全性を検討する試験」

審議結果：承認

- 21) A 第 2382 大学号「アムジェン株式会社の依頼による AMG 552、ニボルマブの第 I b/II 相試験」

審議結果：承認

- 22) A 第 2388 大学号「中外製薬株式会社の依頼による抗 NMDAR 脳炎又は抗 LGI1 脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 23) A 第 2389 大学号「小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験」

審議結果：承認

- 24) A 第 2391 大学号「ステロイド抵抗性天疱瘡を対象とした ONO-4059 の第 III 相試験」

審議結果：承認

- 25) A 第 2394 大学号「ファイザー株式会社の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第 III 相試験」

審議結果：承認

- 26) A 第 2396 大学号「アッヴィ合同会社の依頼による ABT-494 (Upadacitinib) の第 I 相試験」

審議結果：承認

- 27) A 第 2399 大学号「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による治療歴のある転移性結腸・直腸癌患者を対象とした BMS-986213 の非盲検（治験依頼者盲検）、ランダム化、第 III 相試験」

審議結果：承認

- 28) A 第 2404 大学号「アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象とした AMG407(アプレミラスト)の第 III 相試験」

審議結果：承認

- 29) A 第 2406 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性を有する特発性炎症性筋疾患患者を対象として nipocalimab の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較第 2 相試験」

審議結果：承認

- 30) A 第 2408 大学号「MSD 株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象とした MK-3475 の第III相試験」

審議結果：承認

- 31) A 第 2411 大学号「(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レノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤（GWP42003-P）の第 3 相試験」

審議結果：承認

- 32) A 第 2416 大学号「「HER2 陽性転移性結腸直腸癌被験者を対象に、一次治療としてのトラスツズマブ及び mFOLFOX6 併用 tucatinib をセツキシマブ若しくはベバシズマブ併用又は非併用 mFOLFOX6 と比較する非盲検、無作為化、第 3 相試験」

審議結果：承認

- 33) A 第 2418 大学号「アレクシオンファーマ合同会社による成人全身型重症筋無力症患者を対象とした ALXN1720 の第 3 相試験」

審議結果：承認

- 34) A 第 2419 大学号「好酸球性多発血管炎性肉芽腫症における神経障害に対する GB-0998 の有効性、安全性を検討する多施設共同オープン試験」

審議結果：承認

- 35) A 第 2421 大学号「サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社（治験国内管理人）

の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした IMVT-1401 の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 36) A 第 2424 大学号「シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン 11（EV）とペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 37) A 第 2425 大学号「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 Iclepertin の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相継続試験（CONNEX-X）」

審議結果：承認

- 38) A 第 2426 大学号「アッヴィ合同会社の依頼による ABT-494（Upadacitinib）の多施設共同，無作為化，非盲検試験」

審議結果：承認

- 39) A 第 2431 西部号「先天性副腎過形成を有する 16 歳以上の患者を対象として Chronocort を長期投与したときの安全性及び忍容性を評価する第 3 相非盲検継続投与試験」

審議結果：承認

- 40) A 第 2433 大学号「未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にペムブロリズマブ + パクリタキセル（アルブミン懸濁型） + カルボプラチン療法にウベニメクスを併用する第Ⅱ相試験（医師主導治験）」

審議結果：承認

- 41) A 第 2439 大学号「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未治療の dMMR/MSI-H を有する切除可能な結腸癌患者を対象とした dostarlimab の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 42) A 第 2440 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第Ⅰ相試験」

審議結果：承認

- 43) A 第 2441 大学号「興和株式会社の依頼による K-001（ペマフィブラートとトホグリフロジンの併用療法）の第Ⅱ相試験」

審議結果：承認

- 44) A 第 2442 大学号「アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした AMG 510（ソトラシブ）の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 45) A 第 2445 大学号「中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象とした Izokibep の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第 III 相試験」

審議結果：承認

- 46) A 第 2446 大学号「中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象とした JNJ-77242113 の有効性及び安全性を評価する第 3 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照及びデュークラバシチニブ実薬対照試験」

審議結果：承認

- 47) A 第 2449 大学号「Beamion LUNG-2 : HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対する BI 1810631 の有用性を標準治療と比較する第 III 相試験」

審議結果：承認

- 48) A 第 2452 大学号「アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MEDI5752 の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 49) A 第 2454 大学号「旭化成ファーマ株式会社の依頼による AK1910 の第 I 相試験」

審議結果：承認

- 50) A 第 2455 大学号「アストラゼネカ株式会社の依頼による TROPION-Lung10 試験」

審議結果：承認

- 51) A 第 2456 大学号「Zenas BioPharma 社の依頼による IgG4 関連疾患患者を対象としたオベキセリマブの第 3 相試験」

審議結果：承認

- 52) A 第 2457 大学号「EGFR 遺伝子変異陽性未治療進行非小細胞肺癌を対象としたネシツムマブ+オシメルチニブ併用の第 I / II 相試験(医師主導治験)」

審議結果：承認

- 53) A 第 2459 大学号「KD-380 第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 54) A 第 2460 大学号「感受性 FGFR 遺伝子異常を有する中リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (IR-NMIBC) 患者を対象に、erdafitinib 膀胱内送達システムである TAR-210 の

有効性及び安全性を単剤膀胱内化学療法と比較して評価する第 3 相ランダム化試験」

審議結果：承認

- 55) A 第 2461 大学号「ニプロ株式会社の依頼による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」

審議結果：承認

- 56) A 第 2462 大学号「小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の中樞神経系原発リンパ腫患者を対象とした ONO-4059 の第 I 相試験」

審議結果：承認

- 57) B 第 36 大学号「AMJ-504 国内治験」

審議結果：承認

- 58) G 第 7 大学号「日本人の BCG 不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）患者に対する FE 999326 の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相オープン試験」

審議結果：承認

- 59) G 第 8 大学号「A Phase I, Open-label, Dose-Escalation Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics and Anti-tumor Effects of Recombinant Oncolytic Virus M1 (M1-c6v1) for Treatment of Patients with Locally Advanced or Metastatic Solid Tumors 局所進行切除不能 又は転移を有する 固形がん患者の治療を目的として遺伝子組換え腫瘍溶解性ウイルス M1 (M1 c6v1) の安全性、忍容性、薬物動態及び 抗腫瘍効果を評価する第 I 相、非盲検、用量漸増試験」

審議結果：承認

【3】継続審議

- ① 治験実施状況報告（下記治験及び製造販売後臨床試験について、治験期間が 1 年を超えるため、治験及び製造販売後臨床試験を継続して行うことの妥当性について審議した。）

- 1) A 第 2287 大学号「成人皮膚筋炎（DM）患者を対象に IgPro20（皮下注射用人免疫グロブリン Hizentra®）の有効性、安全性及び薬物動態を評価する試験」

審議結果：承認

- 2) A 第 2364 大学号「Fortrea Japan 株式会社の依頼による 膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 3) A 第 2365 大学号「日本人慢性炎症性脱髄性多発根神経炎 (CIDP) 患者及び多巣性運動ニューロパチー (MMN) 患者を対象とした TAK-771 の維持療法における有効性、安全性及び忍容性を評価する第 3 相試験 A Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy, Safety and Tolerability of TAK-771 for the Treatment of Chronic Inflammatory Demyelinating Polyradiculoneuropathy (CIDP) and Multifocal Motor Neuropathy (MMN) in Japanese Subjects」
審議結果：承認
- 4) A 第 2388 大学号「中外製薬株式会社の依頼による抗 NMDAR 脳炎又は抗 LGI1 脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 5) A 第 2401 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による特定の FGFR の変異又は融合を有する日本人膀胱癌患者を対象に TAR-210 の忍容性、安全性及び薬物動態を評価する第 1 相試験」
審議結果：承認
- 6) A 第 2404 大学号「アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象とした AMG407(アプレミラスト)の第 III 相試験」
審議結果：承認
- 7) A 第 2411 大学号「(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レノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤 (GWP42003-P) の第 3 相試験」
審議結果：承認
- 8) A 第 2434 大学号「ファイザー株式会社の依頼による活動性特発性炎症性筋疾患 (皮膚筋炎または多発性筋炎を含む) 患者を対象とした治験薬 PF-06823859 について評価する試験」
審議結果：承認
- 9) A 第 2437 大学号「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」
審議結果：承認
- 10) A 第 2438 大学号「急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第 3 相、ランダム化、二重盲検、並行群間、プラセボ対照試験」
審議結果：承認

- 11) A 第 2439 大学号「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による「未治療の dMMR/MSI-H を有する切除可能な結腸癌患者を対象とした dostarlimab の第 III 相試験」

審議結果：承認

- ② モニタリング／監査 報告書（下記医師主導治験において、治験及び製造販売後臨床試験が適切に行われているかどうか又は適切に行われたかどうかについて審議した。）
該当治験なし

- ③ 有害事象報告（院内）（下記治験及び製造販売後臨床試験からの、当施設で発生した重篤な副作用について、引き続き治験及び製造販売後臨床試験を実施することの妥当性について審議した。）

- 1) A 第 2364 大学号「Fortrea Japan 株式会社の依頼による 膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第III相試験」

審議結果：承認

- 2) A 第 2382 大学号「アムジェン株式会社の依頼による AMG 552、ニボルマブの第 I b/II 相試験」

審議結果：承認

- 3) A 第 2433 大学号「未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にペムブロリズマブ + パクリタキセル（アルブミン懸濁型） + カルボプラチン療法にウベニメクスを併用する第II相試験（医師主導治験）」

審議結果：承認

- 4) B 第 36 大学号「AMJ-504 国内治験」

審議結果：承認

- 5) G 第 6 大学号「慢性中耳炎症性疾患（中耳真珠腫）に対する自家鼻腔粘膜上皮細胞 シートの多施設共同試験から長期への移行臨床試験（治験実施計画書番号：JMID01-02）（医師主導治験）」

審議結果：承認

- ④ 有害事象報告（院外・海外）（下記治験及び製造販売後臨床試験からの、当該治験薬及び製造販売後臨床試験薬で発生した重篤な副作用、対照薬の使用上の注意の改訂、当該治験薬及び製造販売後臨床試験薬に関係する外国措置報告等について、引き続き治験及び製造販売後臨床試験を実施することの妥当性について審議した。）

- 1) A 第 2086 大学号「中外製薬株式会社の依頼による RO4368451(Pertuzumab)と Ro45-2317(Trastuzumab)の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 2) A 第 2228 大学号「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」
審議結果：承認
- 3) A 第 2231 大学号「日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2 陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ (LY2835219) の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 4) A 第 2268 大学号「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」
審議結果：承認
- 5) A 第 2272 大学号「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」
審議結果：承認
- 6) A 第 2286 大学号「アムジェン株式会社の依頼による AMG 510 の第 I / II 相試験」
審議結果：承認
- 7) A 第 2293 大学号「血中循環腫瘍 DNA で HER2 遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とする DS-8201a 療法の多施設共同臨床第Ⅱ相試験」
審議結果：承認
- 8) A 第 2308 大学号「固形がん患者を対象とした HER2 及び HER3 を標的とする完全型 IgG1 二重特異性抗体 MCLA-128 を検討する第 1/2 相試験」
審議結果：承認
- 9) A 第 2316 大学号「中外製薬株式会社の依頼による第 I / II 相試験」
審議結果：承認
- 10) A 第 2320 大学号「アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした enfortumab vedotin の第 III 相試験」
審議結果：承認

- 11) A 第 2322 大学号「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 12) A 第 2325 大学号「膀胱全摘除術を受けていない筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌（MIBC）患者を対象として、TAR-200 と Cetrelimab を併用したときの有効性を同時化学放射線療法と比較する第 3 相，多施設共同，ランダム化試験」
審議結果：承認
- 13) A 第 2334 大学号「部分てんかん患者に対する cenobamate 追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験」
審議結果：承認
- 14) A 第 2340 大学号「潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」
審議結果：承認
- 15) A 第 2342 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-42756493 の第 2 相試験」
審議結果：承認
- 16) A 第 2343 大学号「MSD 株式会社の依頼による転移性乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 17) A 第 2344 大学号「中外製薬株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A（atezolizumab）の第Ⅲ相臨床試験」
審議結果：承認
- 18) A 第 2351 大学号「第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象とした DS-8201a（trastuzumab deruxtecan）の第 III 相試験」
審議結果：承認
- 19) A 第 2352 大学号「ファイザー株式会社の依頼による BRAF 変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療として化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第 3 相試験」
審議結果：承認

- 20) A 第 2354 大学号「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第Ⅱ相試験」
審議結果：承認
- 21) A 第 2356 大学号「BI 425809 の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験 (CONNEX-1)」
審議結果：承認
- 22) A 第 2362 大学号「中外製薬株式会社の依頼による重症筋無力症患者を対象とした RO5333787 (サトラリズマブ) の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 23) A 第 2364 大学号「Fortrea Japan 株式会社の依頼による 膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 24) A 第 2366 大学号「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 25) A 第 2368 大学号「日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 26) A 第 2369 大学号「バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 27) A 第 2372 大学号「ICON クリニカルリサーチ合同会社（治験国内管理人）の依頼によるスチル病（全身型若年性特発性関節炎及び成人発症スチル病を含む）に伴うマクロファージ活性化症候群 (MAS) 又は全身性エリテマトーデスに伴う MAS を有する小児及び成人を対象とした Emapalumab の第Ⅱ/Ⅲ 相試験」
審議結果：承認
- 28) A 第 2378 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象とした Nipocalimab の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認

- 29) A 第 2381 大学号「血友病 A/B 小児患者を対象とした concizumab の有効性及び安全性を検討する試験」
審議結果：承認
- 30) A 第 2382 大学号「アムジェン株式会社の依頼による AMG 552、ニボルマブの第 I b/II 相試験」
審議結果：承認
- 31) A 第 2384 大学号「田辺三菱製薬株式会社の依頼による全身性強皮症を対象とした MT-0551 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 32) A 第 2388 大学号「中外製薬株式会社の依頼による抗 NMDAR 脳炎又は抗 LGI1 脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 33) A 第 2389 大学号「小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験」
審議結果：承認
- 34) A 第 2390 大学号「アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象とした AMG 510 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 35) A 第 2393 大学号「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による NIS793 の第 II 相試験」
審議結果：承認
- 36) A 第 2394 大学号「ファイザー株式会社の依頼による片頭痛患者の予防療法 を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第 III 相試験」
審議結果：承認
- 37) A 第 2396 大学号「アッヴィ合同会社の依頼による ABT-494 (Upadacitinib) の第 I 相試験」
審議結果：承認
- 38) A 第 2397 大学号「ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による成人成長ホルモン分泌不全症の患者を対象とした lonapegsomatropin の第 3 相継続投与試験」
審議結果：承認

- 39) A 第 2401 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による特定の FGFR の変異又は融合を有する日本人膀胱癌患者を対象に TAR-210 の忍容性, 安全性及び薬物動態を評価する第 1 相試験」
審議結果：承認
- 40) A 第 2404 大学号「アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象とした AMG407(アプレミラスト)の第 III 相試験」
審議結果：承認
- 41) A 第 2407 大学号「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」
審議結果：承認
- 42) A 第 2408 大学号「MSD 株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象とした MK-3475 の第 III 相試験」
審議結果：承認
- 43) A 第 2410 大学号「既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマチ患者を対象とした IDEC-C2B8 の有効性及び安全性を検証する臨床第 III 相試験」
審議結果：承認
- 44) A 第 2411 大学号「(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レノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤 (GWP42003-P) の第 3 相試験」
審議結果：承認
- 45) A 第 2414 大学号「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による wAIHA を対象とした Nipocalimab の第 III 相試験」
審議結果：承認
- 46) A 第 2416 大学号「HER2 陽性転移性結腸直腸癌被験者を対象に、一次治療としてのトラスツズマブ及び mFOLFOX6 併用 tucatinib をセツキシマブ若しくはペバシズマブ併用又は非併用 mFOLFOX6 と比較する非盲検、無作為化、第 3 相試験」
審議結果：承認
- 47) A 第 2418 大学号「アレクシオンファーマ合同会社による成人全身型重症筋無力症患者を対象とした ALXN1720 の第 3 相試験」
審議結果：承認

- 48) A 第 2419 大学号「好酸球性多発血管炎性肉芽腫症における神経障害に対する GB-0998 の有効性、安全性を検討する多施設共同オープン試験」
審議結果：承認
- 49) A 第 2421 大学号「サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社（治験国内管理人）の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした IMVT-1401 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 50) A 第 2423 大学号「ARTEMIS 試験：CKD 患者における CSA-AKI 及び MAKE の予防に関するラブリズマブの第 3 相試験」
審議結果：承認
- 51) A 第 2424 大学号「シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン（EV）とペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 52) A 第 2425 大学号「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 Iclepertin の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相継続試験（CONNEX-X）」
審議結果：承認
- 53) A 第 2426 大学号「アッヴィ合同会社の依頼による ABT-494（Upadacitinib）の多施設共同、無作為化、非盲検試験」
審議結果：承認
- 54) A 第 2429 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による胃腺癌，食道胃接合部腺癌及び食道腺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 55) A 第 2430 大学号「網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性」
審議結果：承認
- 56) A 第 2434 大学号「ファイザー株式会社の依頼による活動性特発性炎症性筋疾患（皮膚筋炎または多発性筋炎を含む）患者を対象とした治験薬 PF-06823859 について評価する試験」
審議結果：承認
- 57) A 第 2435 大学号「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした VAY736 の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 58) A 第 2437 大学号「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 (litiflimab) の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 59) A 第 2438 大学号「急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第 3 相, ランダム化, 二重盲検, 並行群間, プラセボ対照試験」

審議結果：承認

- 60) A 第 2439 大学号「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による「未治療の dMMR/MSI-H を有する切除可能な結腸癌患者を対象とした dostarlimab の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 61) A 第 2440 大学号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第Ⅰ相試験」

審議結果：承認

- 62) A 第 2442 大学号「アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした AMG 510 (ソトラシブ) の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 63) A 第 2444 大学号「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性シェーグレン症候群における BMS-986165 の第 3 相試験」

審議結果：承認

- 64) A 第 2445 大学号「中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象とした Izokibep の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 65) A 第 2447 大学号「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心不全患者を対象とした XXB750 の第Ⅱ相試験」

審議結果：承認

- 66) A 第 2448 大学号「アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象としたソトラシブ (AMG 510) の第Ⅲ相試験」

審議結果：承認

- 67) A 第 2449 大学号「Beamion LUNG-2 : HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対する BI 1810631 の有用性を標準治療と比較する第 III 相試験」
審議結果：承認
- 68) A 第 2452 大学号「アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MEDI5752 の第Ⅲ相試験」
審議結果：承認
- 69) A 第 2455 大学号「アストラゼネカ株式会社の依頼による TROPION-Lung10 試験」
審議結果：承認
- 70) A 第 2456 大学号「Zenas BioPharma 社の依頼による IgG4 関連疾患患者を対象としたオベキセリマブの第 3 相試験」
審議結果：承認
- 71) A 第 2462 大学号「小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の中樞神経系原発リンパ腫患者を対象とした ONO-4059 の第 I 相試験」
審議結果：承認
- 72) A 第 2463 大学号「青少年及び成人の遺伝性血管性浮腫患者における発作時のオンデマンド治療として deucricitibant 経口軟カプセルを投与する第 3 相ランダム化二重盲検プラセボ対照クロスオーバー試験」
審議結果：承認
- 73) B 第 36 大学号「AMJ-504 国内治験」
審議結果：承認
- 74) G 第 7 大学号「日本人の BCG 不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）患者に対する FE 999326 の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第Ⅲ 相オープン試験」
審議結果：承認
- 75) G 第 8 大学号「A Phase I, Open-label, Dose-Escalation Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics and Anti-tumor Effects of Recombinant Oncolytic Virus M1 (M1-c6v1) for Treatment of Patients with Locally Advanced or Metastatic Solid Tumors 局所進行切除不能 又は転移 を有する 固形がん患者の治療を目的として遺伝子組換え腫瘍溶解性ウイルス M1 (M1 c6v1) の安全性、忍容性、薬物動態及び抗腫瘍効果を評価する第 I 相、非盲検、用量漸増試験」
審議結果：承認