会議名: 2025年8月治験審査委員会 開催日時: 2025/08/27 14:00 ~ 15:20

開催場所: 滋賀医科大学医学部附属病院 3 階 第 3 会議室

出席委員名:藤本 徳毅(委員長代行)、影山 進(副委員長代行)、久米 真司、茶野 徳宏、馬場 重樹、臼井 陵子、西澤 美知代、赤路 眞佐子、平山 佳伸、谷上 亜紀、舟橋 和夫

分類	議題番号	整理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
治験	1	25-04	八七人株式会社	気管支拡張症患者を対象としたBI 1291583 の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験の実施の適否	承認	治験実施計画書等に基づき、治験を実施することの妥当性について審議した。
治験	2	25-06	株式会社TMEセラピュー ティックス	一次化学療法不応の切除不能膵癌患者を対象とした、二次療法としての超音波内視鏡投与による核酸医薬STNM01の第III相臨床試験	委員会審査	治験の実施の適否	承認	治験実施計画書等に基づき、治験を実施することの妥当性について審議した。
治験	3	17-21		クローン病患者を対象として、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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	4	17-21		クローン病患者を対象として、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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	5	18-10	アッヴィ合同会社	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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	6	18-10		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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	7	22-01		急性期の統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週 1 回製剤(QW 製剤)の第 III 相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	8	22-13	中外製薬株式会社	小児特発性ネフローゼ症候群患者を対象としたRO5072759の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	9	23-05		慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象とした TAK-771の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	10	23-05		慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象とした TAK-771の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	11	23-06	アッヴィ合同会社	化膿性汗腺炎患者を対象としたABT-494(Upadacitinib)の第III相二重盲検試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	12	23-06	アッヴィ合同会社	化膿性汗腺炎患者を対象としたABT-494(Upadacitinib)の第III相二重盲検試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	13	23-07	ノバルティスファーマ株式会 社	C3腎症を対象としたLNP023の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	14	23-07	ノバルティスファーマ株式会 社	C3腎症を対象としたLNP023の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

分類	議題番号	整理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審查事項	審査結果	議論の概要
治験	15	23-07		C3腎症を対象としたLNP023の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	16	23-08	バイオジェン・ジャパン株式 会社	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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	17	23-08	バイオジェン・ジャパン株式 会社	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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	18	23-10		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)を対象としたPF- 06823859 の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	19	24-01		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)	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	20	24-01		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)	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	21	24-01	ICONクリニカルリサーチ合	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)	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	22	24-02	アッヴィ合同会社	nAMD患者を対象としたABBV-RGX-314の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	23	24-03	ノボ ノルディスク ファーマ株 式会社	心臓発作の患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	24	24-03	ノボ ノルディスク ファーマ株 式会社	心臓発作の患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	25	24-04	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	26	24-04	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	27	24-04	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	28	24-07	ノバルティスファーマ株式会 社	慢性刺激誘発性蕁麻疹(CINDU)を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

分類	議題番号	整理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審查事項	審査結果	議論の概要
治験	29	24-08		C3腎症又はIC-MPGNを対象としたLNP023の第Ⅲ相継続試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	30	24-08	ノバルティスファーマ株式会 社	C3腎症又はIC-MPGNを対象としたLNP023の第Ⅲ相継続試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	31	24-08	ノバルティスファーマ株式会 社	C3腎症又はIC-MPGNを対象としたLNP023の第Ⅲ相継続試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	32	25-01		(原題) A multicenter, international, randomized, double-blind, placebocontrolled clinical trial of the aldosterone synthase inhibitor BI 690517 in combination with empagliflozin in patients with chronic kidney disease (邦題) 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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	33	25-01	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	(原題) A multicenter, international, randomized, double-blind, placebocontrolled clinical trial of the aldosterone synthase inhibitor BI 690517 in combination with empagliflozin in patients with chronic kidney disease (邦題) 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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	34	25-02	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者を対象としたTAK-881(皮下注用免疫グロブリン (ヒト) 20%注射剤及び遺伝子組換えヒトヒアルロニダーゼ)及びHYQVIAの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	35	25-02	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者を対象としたTAK-881(皮下注用免疫グロブリン (ヒト) 20%注射剤及び遺伝子組換えヒトヒアルロニダーゼ)及びHYQVIAの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	36	25-02	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者を対象としたTAK-881(皮下注用免疫グロブリン (ヒト) 20%注射剤及び遺伝子組換えヒトヒアルロニダーゼ)及びHYQVIAの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	37	25-02	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者を対象としたTAK-881(皮下注用免疫グロブリン (ヒト) 20%注射剤及び遺伝子組換えヒトヒアルロニダーゼ)及びHYQVIAの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	38	25-03		製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	39	25-03		製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	40	I23-1		初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	41	I23-1		初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有するのから24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナッモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

治験	議題番号 42	整理番号 23-06	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
		25-00	アッヴィ合同会社	化膿性汗腺炎患者を対象としたABT-494(Upadacitinib)の第III相二重盲検試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	被験者の募集手順に関する資料、治験実施計画書及び説明文書・同意文書の変更に基づき、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。
治験	43	23-08	バイオジェン・ジャパン株式 会社	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	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書及び治験参加カードの変更に基づき、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。
治験	44	23-10		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)を対象としたPF- 06823859 の第III相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	被験者の募集手順に関する資料の変更に基づき、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。
治験	45	24-04	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書に関するレターの発行に基づき、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。
治験	46	24-07	ノバルティスファーマ株式会社	慢性刺激誘発性蕁麻疹(CINDU)を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書の変更に基づき、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。
治験	47	24-09	ファーマバイオ株式会社	難治性皮膚潰瘍患者に対するPAL-222の第 I / II a相臨床試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書及び説明文書・同意文書の変更に基づき、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。
治験	48	25-01		(原題) A multicenter, international, randomized, double-blind, placebocontrolled clinical trial of the aldosterone synthase inhibitor BI 690517 in combination with empagliflozin in patients with chronic kidney disease (邦題) 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	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書及び説明文書・同意文書の変更に基づき、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。
治験	49	I23-1		初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナッモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書の変更に基づき、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。
治験	50	I24-1		小児期発症のネフローゼ症候群早期再発例におけるIDEC-C2B8投与の有効性の検討 ― 多施設共同ランダム化並行群間比較試験(JSKDC12)―	委員会審査	治験に関する変更	承認	監査計画書、治験実施計画書、説明文書・同意文書、分担医師リスト、治験責任医師となるべき者の履歴書、通知に関する事項を記載した文書、治験の費用に関する事項を記載した文書、記録の閲覧に関する文書、治験の中止に関する文書及び被験者の募集手順に関する資料の変更に基づき、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。
治験	51	I23-1		初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナッモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	委員会審査	モニタリング/監査	承認	モニタリング報告書に基づき、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。
治験	52	I24-1		小児期発症のネフローゼ症候群早期再発例におけるIDEC-C2B8投与の有効性の検討 ― 多施設共同ランダム化並行群間比較試験(JSKDC12)―	委員会審査	モニタリング/監査	承認	モニタリング報告書に基づき、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。
治験	53	I24-1		小児期発症のネフローゼ症候群早期再発例におけるIDEC-C2B8投与の有効性の検討 ― 多施設共同ランダム化並行群間比較試験(JSKDC12)―	委員会審査	モニタリング/監査	承認	モニタリング報告書に基づき、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。
治験	54	23-03		スペソリマブ が化膿性汗腺炎と呼ばれる皮膚疾患を有する患者に役立つかどうかを評価する 試験	報告	終了報告	-	治験の終了について報告された。
治験	55	22-13	中外製薬株式会社	小児特発性ネフローゼ症候群患者を対象としたRO5072759の第Ⅲ相試験	報告	逸脱報告	-	逸脱(緊急の危険回避の場合を除く)について報告された。

分類	議題番号	整理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
治験	56	24-04	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	報告	逸脱報告	ı	逸脱(緊急の危険回避の場合を除く)について報告された。
治験	57	24-04	ブリストル・マイヤーズ スク イブ株式会社	活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	報告	逸脱報告	ı	逸脱(緊急の危険回避の場合を除く)について報告された。