会議名: 2025年9月治験審査委員会 開催日時: 2025/09/24 14:00 ~ 14:49

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:森田 真也(委員長)、藤本 徳毅(副委員長)、影山 進、久米 真司、茶野 徳宏、馬場 重樹、臼井 陵子、兼重 努、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	審查区分	審查事項	審査結果	議論の概要
治験	1	25-08		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	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	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	3	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	4	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	5	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	6	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	7	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	8	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	9	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	10	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	11	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	12	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	13	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。

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	14	24-03		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	15	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	16	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	17	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。
治験	18	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。
治験	19	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	20	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	21	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	22	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	23	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	24	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	25	25-04	日本ベーリンガーインゲル ハイム株式会社	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	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	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	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	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	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	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。

八米百	議題番号	整理番号		課題名	審査区分	審查事項	<b>室本</b> 红田	議論の概要
治験	議題番号 29	整理备亏 I24-1		課題名 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 —	番宜区分 委員会審査	安全性情報等	審査結果 承認	議論の概要 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。
石炭	29	124-1		多施設共同ランダム化並行群間比較試験(JSKDC12)―	安貝云田田	女主性假報寺	<b>承</b> 応	女主注情報寺に力いて説明かられ、冶駅極続の女当性に力いて番譲した。
治験	30	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	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	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	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	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	治験に関する変更	承認	治験実施計画書、説明文書・同意文書及び健康被害補償について説明した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	33	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	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	34	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	治験に関する変更	承認	同意説明補助資料の発行に基づき、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	35	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	治験実施計画書の変更に基づき、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	36	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	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	37	25-04	日本ベーリンガーインゲル ハイム株式会社	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	38	25-04	日本ベーリンガーインゲル ハイム株式会社	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	治験に関する変更	承認	被験者の募集手順に関する資料の発行に基づき、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	39	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	治験に関する変更	承認	治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要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	40	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	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	41	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	継続審査	承認	前回治験の継続について確認してから治験の期間が1年を経過するため、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	42	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。

分類	議題番号	整理番号	依頼者名	課題名	審查区分	審査事項	審査結果	議論の概要
治験	43	I24-2	【医師主導治験】中西	三叉神経痛に対するカルバマゼピン併用の五苓散の有効性・安全性を評価するプラセボ対照	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
			美保	ランダム化比較第Ⅱ相医師主導治験				議した。
治験	44	24-05	ノバルティスファーマ株式会 社	ALS患者を対象としたVHB937の有効性及び安全性試験(第 II 相)	報告	開発の中止等報告	_	治験の中止について報告された。
治験	45	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	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。
製造販売後調査	S1	S25-09	ユーシービージャパン株式 会社	リスティーゴ <sup>®</sup> 皮下注280mg一般使用成績調査	委員会審査	新規製造販売後調 査	承認	実施要綱に基づき、製造販売後調査実施の妥当性について審議した。
製造販売後調査	S2	S25-10	ノバルティス ファーマ株式 会社	ファビハルタカプセル特定使用成績調査(C3腎症)	委員会審査	新規製造販売後調 査	承認	実施要綱に基づき、製造販売後調査実施の妥当性について審議した。