

開催日時	2025年11月28日（金） 16:00 ～ 16:50
開催場所	鳥取大学医学部附属病院 第二中央診療棟2階 新規医療研究推進センター資料室
出席名	河村浩二, 今村武史, 法正恵子, 金城文, 椎木芳和, 遠藤佑輔, 木村公恵, 上原一剛, 市川貢資, 戸田なぎ子, 勝部芳子
議題及び審議	<p>【審議事項】</p> <p>議題 1</p> <p>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 整理番号： 024-006</p> <p>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）</p> <p>2025/10/17付 （書式16）安全性情報等に関する報告書</p> <p>2025/11/04付 （書式16）安全性情報等に関する報告書</p> <p>上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果 承認</p> <p>議題 2</p> <p>ユーシービージャパン株式会社の依頼による 整理番号： 020-010</p> <p>小児てんかん患者に対するBRIVARACETAM併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する、非盲検、単群、多施設共同試験</p> <p>2025/10/20付 （書式16）安全性情報等に関する報告書</p> <p>2025/10/31付 （書式16）安全性情報等に関する報告書</p> <p>上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果 承認</p> <p>議題 3</p> <p>ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による 整理番号： 020-013</p> <p>TPX-0005の第2相試験</p> <p>2025/10/27付 （書式16）安全性情報等に関する報告書</p> <p>上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果 承認</p> <p>議題 4</p> <p>パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼による 整理番号： 024-009</p> <p>限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）患者におけるToripalimab単剤療法またはToripalimab+Tifcemalimab併用療法を用いた地固め療法の評価</p> <p>2025/10/08付 （書式16）安全性情報等に関する報告書</p> <p>2025/10/22付 （書式16）安全性情報等に関する報告書</p> <p>上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果 承認</p> <p>議題 5</p> <p>海和製薬株式会社の依頼による 整理番号： 024-011</p> <p>MET過剰発現を有する非小細胞肺癌患者を対象としたグマロンチニブとドセタキセルの臨床第3相比較試験</p> <p>2025/11/04付 （書式16）安全性情報等に関する報告書</p> <p>上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果 承認</p> <p>議題 6</p> <p>H. Lundbeck A/Sの依頼による 整理番号： 024-012</p> <p>多系統萎縮症患者を対象としたLu AF82422の介入、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、任意の非盲検継続試験</p> <p>2025/10/30付 （書式16）安全性情報等に関する報告書</p> <p>上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審査結果 承認</p>

議題 7

シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による

整理番号： 025-005

転移性非小細胞肺癌の一次治療における ivonescimab＋化学療法とペムブロリズマブ＋化学療法を比較する
無作為化二重盲検国際共同第III相試験

2025/10/15付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2025/10/24付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2025/11/04付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

上記内容について、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 8

大塚製薬株式会社の依頼による

整理番号： 025-007

児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅱ/Ⅲ相試験

2025/10/17付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

上記内容について、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 9

大塚製薬株式会社の依頼による

整理番号： 025-008

児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅲ相長期投与試験

2025/10/17付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

上記内容について、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 10

大塚製薬株式会社の依頼による

整理番号： 025-013

成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅱ/Ⅲ相試験口

2025/10/30付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

上記内容について、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 11

大塚製薬株式会社の依頼による

整理番号： 025-014

成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅲ相長期投与試験

2025/10/30付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

上記内容について、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 12

吉川泰司医師の依頼による

整理番号： 024-医-01

冠動脈バイパス手術を施行する虚血性心筋症患者にレダセムチド（S-005151）を反復静脈内投与した際の
安全性、忍容性及び有効性を検討する並行群間プラセボ対照試験（第Ⅰ/Ⅱ相）

2025/10/23付 （（医）書式16）安全性情報等に関する報告書

上記内容について、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 13

ヤンセンファーマ株式会社の依頼による

整理番号： 023-012

抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1～4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対
象として、talquetamab及びポマリドミドの併用療法（Tal-P）、talquetamab及びteclistamabの併用療法
（Tal-Tec）、並びに治験責任（分担）医師が選択するエロツズマブ、ポマリドミド、及びデキサメタゾン
併用療法（EPd）又はポマリドミド、ボルテゾミブ、及びデキサメタゾン併用療法（PVd）を比較する第3相
ランダム化試験

2025/10/27付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2025/10/24付 （書式10）治験に関する変更申請書

2025/10/27付 （書式10）治験に関する変更申請書

上記内容について、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 14

シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による

整理番号： 019-001

左心房圧が上昇した心不全患者に対するPN00515の医療機器治験

2025/10/24付 (書式10) 治験に関する変更申請書

上記内容について、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 15

メドベイス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による

整理番号： 020-009

ナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレン (PTC124) の非盲検、長期安全性、有効性、忍容性試験

2025/10/08付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2025/10/20付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2025/10/28付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2025/10/31付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書

上記内容について、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 16

第一三共株式会社の依頼による

整理番号： 021-009

肺癌患者を対象としたDS-8201a (トラスツズマブ デルクステカン) の第III相試験

2025/10/16付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2025/10/30付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

上記内容について、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 17

アムジェン株式会社の依頼による

整理番号： 023-006

肺がん患者を対象としたAMG 510 (ソトラシブ) の第Ⅲ相試験

2025/10/10付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2025/10/23付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

上記内容について、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 18

日本イーライリリー株式会社の依頼による

整理番号： 023-009

KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象としたLY3537982の第Ⅲ相試験

2025/10/08付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2025/10/23付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2025/11/20付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書

上記内容について、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 19

グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による

整理番号： 023-013

未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A (Dostarlimab) の第III相試験

2025/11/05付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2025/11/04付 (書式10) 治験に関する変更申請書

2025/11/14付 (書式10) 治験に関する変更申請書

上記内容について、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 20

グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による

整理番号： 024-003

膠原病（CTD）に伴う間質性肺疾患（ILD）を有する成人患者を対象としたペリムマブ皮下投与の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験

2025/10/31付 （書式10）治験に関する変更申請書

上記内容について、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 21

バイエル薬品株式会社の依頼による

整理番号： 024-004

非小細胞肺癌の第Ⅲ相試験

2025/10/21付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2025/11/04付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

上記内容について、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 22

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

整理番号： 024-005

甲状腺眼症を有する成人被験者を対象に充填済みシリンジにより投与されるefgartigimod PH20 SCの有効性・安全性・忍容性・薬物動態・薬力学・免疫原性を評価する第Ⅲ相無作為化二重遮蔽プラセボ対照多施設共同治験

2025/10/20付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2025/10/30付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2025/10/30付 （書式10）治験に関する変更申請書

上記内容について、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 23

イーピーエス株式会社（治験国内管理人）の依頼による

整理番号： 024-008

軟骨低形成症の小児患者を対象としたボソリチドの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相無作為化二重盲検プラセボ対照多施設共同試験

2025/11/05付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

上記内容について、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 24

メドベイス・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による

整理番号： 024-010

慢性副甲状腺機能低下症患者を対象に、副甲状腺ホルモン受容体作動薬であるeneboparatide（AZP-3601）の有効性及び安全性を評価する多施設共同ランダム化プラセボ対照二重盲検第3相試験（CALYPSO）

2025/10/08付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2025/10/28付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

上記内容について、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 25

協和キリン株式会社の依頼による

整理番号： 024-013

軟骨無形成症患者を対象としたKK8398の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相臨床試験（AOBA study）

2025/11/04付 （書式10）治験に関する変更申請書

上記内容について、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 26

楽天メディカル株式会社の依頼による

整理番号： 025-001

頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験

2025/10/08付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2025/10/20付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2025/10/23付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2025/10/27付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2025/10/26付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書
2025/11/02付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書
2025/11/05付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書
2025/11/12付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書
2025/11/14付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書
2025/11/19付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書
2025/10/26付 (書式14) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書
2025/11/02付 (書式14) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書
2025/11/05付 (書式14) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書
2025/11/12付 (書式14) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書
2025/11/14付 (書式14) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書
2025/11/19付 (書式14) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書
2025/10/27付 (書式10) 治験に関する変更申請書
2025/11/05付 (書式11) 治験実施状況報告書

上記内容について、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 27

パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼による

整理番号： 025-002

重症好酸球性喘息患者を対象としたDexpramipexoleの有効性、安全性及び耐容性を評価する第Ⅲ相臨床試験

2025/10/24付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2025/11/05付 (書式10) 治験に関する変更申請書

上記内容について、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 28

第一三共株式会社の依頼による

整理番号： 025-003

非小細胞肺癌を対象とした DS-8201a (trastuzumab deruxtecan)の第Ⅲ相試験

2025/11/04付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

上記内容について、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 29

日本イーライリリー株式会社の依頼による

整理番号： 025-004

切除された又は切除不能なKRAS G12C変異陽性非小細胞肺癌の治験参加者を対象としたolomorasibの第Ⅲ試験

2025/10/08付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2025/10/23付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2025/10/21付 (書式10) 治験に関する変更申請書

上記内容について、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 30

イーピーエス株式会社（治験国内管理人）の依頼による

整理番号： 025-006

月齢0ヵ月以上36ヵ月未満の軟骨低形成症の乳幼児患者を対象としたボソリチドの安全性及び有効性を評価する第II相無作為化二重盲検プラセボ対照多施設共同試験

2025/11/05付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2025/11/06付 （書式 8）緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書

上記内容について、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 31

帝人ファーマ株式会社の依頼による

整理番号： 025-010

軟骨無形成症小児患者（2歳以上11歳以下）を対象にACP-015を週1回52週間皮下投与した際の有効性及び安全性を評価する多施設共同、非盲検、非対照、単群試験

2025/10/28付 （書式10）治験に関する変更申請書

上記内容について、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 32

SBIファーマ株式会社の依頼による

整理番号： 025-011

卵巣癌・卵管癌・腹膜癌を対象としたSPP-005 の光線力学診断に関する第III 相試験

2025/11/13付 （書式10）治験に関する変更申請書

上記内容について、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 33

大鵬薬品工業株式会社の依頼による

整理番号： 025-012

第 I 相試験

2025/10/07付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2025/10/22付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2025/10/31付 （書式10）治験に関する変更申請書

上記内容について、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 34

イーピーエス株式会社（治験国内管理人）の依頼による

整理番号： 025-015

軟骨低形成症の小児患者を対象としたボソリチドの安全性及び有効性を評価する第III相非盲検長期継続投与試験

2025/11/05付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2025/11/05付 （書式10）治験に関する変更申請書

上記内容について、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 35

藤原義之医師の依頼による

整理番号： 020-医-01

4型および未分化型・大型3型の進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験

2025/10/24付 （（医）書式10）治験に関する変更申請書

上記内容について、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

	<div>議題 36</div> <div>阪本智宏医師の依頼による<div>整理番号： 023-医-01</div></div> <div>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</div> <div>2025/11/05付 （(医)書式16）安全性情報等に関する報告書</div> <div>2025/10/10付 モニタリング報告書</div> <div>2025/10/20付 モニタリング報告書</div> <div>上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</div> <div>審査結果 承認</div> <div>議題 37</div> <div>持田製薬株式会社の依頼による<div>整理番号： 024-017</div></div> <div>dMD-002 検証的治験</div> <div>2025/11/17付 （書式14）重篤な有害事象及び不具合に関する報告書</div> <div>上記内容について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</div> <div>審査結果 承認</div>
特記事項	<div>【その他の審議・報告など】</div> <div>1. その他</div> <div>使用成績調査・特定使用成績調査の実施の可否、変更および継続の審議 3件</div> <div>副作用・感染症症例報告 1件</div> <div>2. 報告事項</div> <div>治験・製造販売後臨床試験の報告</div> <div>整理番号： 30-004 終了 2025/11/19付</div> <div>整理番号： 022-008 終了 2025/11/05付</div> <div>製造販売後調査終了（中止・中断）報告 7件</div>