

開催日時	2026年06月26日（金） 16:00 ～ 16:45
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, 柴田敏史, 花木武彦, 椎木芳和, 上原一剛, 清水誠, 末廣徹, 戸田なぎ子, 勝部芳子
議題及び審議	【審議事項】 議題 1 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による 整理番号： 026-003 治療抵抗性うつ病の成人患者を対象としたエスケタミン点鼻スプレー単剤投与の有効性, 安全性及び忍容性を検討するランダム化, 二重盲検, 多施設共同, プラセボ対照試験 これまでに得られた非臨床・臨床試験の成績に基づき, 治験実施の妥当性について審議した。 審査結果 承認 議題 2 阪本智宏医師の依頼による 整理番号： 026-医-01 局所進行非小細胞肺癌に対する化学放射線療法と免疫チェックポイント阻害薬による地固め療法におけるPAI-1 阻害剤 (TM5614) 併用療法の有効性と安全性を検討する第Ⅱ相医師主導治験 (TM-Alliance study) これまでに得られた非臨床・臨床試験の成績に基づき, 治験実施の妥当性について審議した。 審査結果 承認 議題 3 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 製品規格外Axicabtagene Ciloleuceelを用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP) 2026/05/19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 4 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 2026/05/26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 5 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： 020-007 日本人小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象としたlonapegsomatropinの第3相試験 2026/05/13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 6 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 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 2026/05/11付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書 2026/05/18付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書 2026/05/29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 7

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

2026/05/11付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/05/28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 8

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

2026/05/12付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/05/21付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/06/04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 9

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

2026/05/27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

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

2026/05/07付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/05/21付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/06/04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 11

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

2026/06/05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 12

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

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

2026/05/13付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/05/20付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/05/27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 13

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

2026/05/11付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2026/05/19付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2026/06/03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 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： 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

2026/05/27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 15

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

2026/05/13付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書

2026/05/27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 16

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

2026/06/05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 17

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： 021-010

再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象として belantamab mafodotin とポマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法を、ポマリドミドとボルテゾミブ及びデキサメタゾンとの併用療法と比較検討する第Ⅲ相試験

2026/05/18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

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

2026/05/25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 19

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

2026/05/14付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/05/20付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/05/27付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/06/04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 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ベ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

2026/05/19付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/06/02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

アレクシオンファーマ合同会社の依頼による

整理番号： 024-007

アスホターゼ アルファによる治療歴のある小児（2歳以上12歳未満）のHPP患者を対象にALXN1850を皮下投与したときの安全性及び有効性をアスホターゼ アルファと比較評価する第3相試験

2026/06/03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 22

H. Lundbeck A/Sの依頼による

整理番号： 024-012

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

2026/05/11付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/05/18付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/05/27付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/06/04付 （書式16）安全性情報等に関する報告書

2026/05/19付 （書式12）重篤な有害事象に関する報告書

2026/05/26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 23

ニプロ株式会社の依頼による

整理番号： 024-015

受傷後6～8週時点でASIA機能障害尺度(AIS)Dの急性期外傷性脊髄損傷患者に対するヒト自己骨髄間葉系幹細胞の静脈内投与比較試験

2026/06/01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 24

ニプロ株式会社の依頼による

整理番号： 024-016

工程内管理規格及び出荷規格を満たさなかったステミラック注の急性期外傷性脊髄損傷患者に対する安全性及び有効性を検証する試験

2026/06/01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 25

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

2026/05/14付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2026/05/25付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2026/06/01付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2026/06/04付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2026/05/28付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書
2026/05/29付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書
2026/06/04付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書
2026/06/17付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書
2026/06/19付 (書式12) 重篤な有害事象に関する報告書
2026/05/28付 (書式14) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書
2026/05/29付 (書式14) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書
2026/06/04付 (書式14) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書
2026/06/17付 (書式14) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書
2026/06/19付 (書式14) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書
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 26

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

2026/06/04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 27

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

2026/06/04付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2026/06/04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 28

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

2026/06/03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

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

2026/05/26付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書
2026/06/01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 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による プラチナ製剤抵抗性卵巣がん患者を対象としたGSK5733584の第Ⅲ相試験 2026/05/25付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書 2026/06/05付 (書式16) 安全性情報等に関する報告書 2026/06/12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 31 ロート製薬株式会社の依頼による ADR-002Kの探索的試験 2026/06/05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 32 藤原義之医師の依頼による 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 2026/06/18付 ((医)書式16) 安全性情報等に関する報告書 2026/05/22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 議題 33 阪本智宏医師の依頼による 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 2026/03/16付 監査報告書 2026/05/22付 モニタリング報告書 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 34 株式会社カネカの依頼による KA-301の急性期脊髄損傷に対する第Ⅰ/Ⅱ相試験 2026/06/08付 (書式19) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書 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	整理番号： 025-016 整理番号： 026-002 整理番号： 020-医-01 整理番号： 023-医-01 整理番号： 023-004
特記事項	【その他の審議・報告など】 1. その他 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 2件 副作用・感染症症例報告 0件 2. 報告事項 治験・製造販売後臨床試験の報告 整理番号： 024-005 終了 2026/05/26付 整理番号： 024-014 終了 2026/06/04付 製造販売後調査終了（中止・中断）報告 1件	