令和7年度第1回治験審査委員会議事記録

[開催日]令和7年5月22日(木) [開催場所]管理棟6階会議室8

〔開催時間〕 16:00~16:40

[出席委員] 安藤 智子、西田 徹也、後藤 康友、服部 健一、吉田 奈央、

津田 弘之、清田 篤志、成瀬 徳彦、牧村 淳、佐井 紹徳、渡邊 紀久子

〔欠席委員〕 中野 正樹

幹事:臨床研究・治験支援センター 櫛原 朋恵

1.【新規治験申請】

No.	治験薬名	依頼者名	責任医師名	予定症例	治験段階
590	TQJ230 (ロールオーハー)	ノバルティスファーマ株式会社	循環器内科 柴田 義久	2 例	第Ⅲb相

・審議結果:ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心血管系疾患の既往を有する患者を対象とした pelacarsen (TQJ230)の第Ⅲ相継続投与試験の審議資料に基づき、治験の概要の説明が行 われた。実施の妥当性について審議され、承認となる。

16:02~16:12

2.【変更申請等】

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患	
528	AZD9291	アストラゼネカ株式会社	第Ⅲ相	非小細胞肺癌	
•審議結果	:変更申請書として	、治験薬概要書 AZD9291、オシァ	パルチニブ/osimertin	ib、タグリッソ	
	®/TAGRISSO™	第 18.0 版<日本>日本語版発行	日:2024年4月10	日⇒第 19.0 版<日	
	本>日本語版発行	〒日:2025 年 4 月 3 日の変更につ	いて申請され承認さ	れる。 <u>治験実施状</u>	
	<u>沢報告書</u> が提出さ	られ、〔実績〕同意取得例数:4例、第	実施例数:4 例(うち、	完了例数:3例、中	
	止例数:1例)(西暦 2025 年 4 月 4 日現在)[安全性]・重篤な有害事象:1件 E4313007 皮下				
	組織膿瘍(2019/4/23~2019/5/28)Grade3 因果関係なし、・安全性に対する評価:問題な				
	し[GCP 遵守状況]・問題無し[その他] (中止例の中止理由など)・同意取得例数:スクリーニ				

ング Part1 10 例(脱落 6 例)、・治験薬投与完了例数:2 例、治験薬投与中止例数:2 例(う

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患	
553	MEDI4736	クリニペース株式会社	第Ⅲ相	完全切除後 非小細胞肺癌	
・審議結果:安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。					

ち1例、追跡調査中に原疾患再発により死亡)、が報告される。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
557	ABT-199 (ベネトクラクス)	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	同種幹細胞移植後 の急性骨髄性白血病
・審議結果:変更申請書として、治験分担医師の削除、治験協力者の削除について申請され承認される。				目 請され承認される。

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患
558	ABT-199 (ベネトクラクス)	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	急性骨髄性白血病
・審議結果・変更申請書として 治験分担医師の削除について申請され承認される				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
569	TQJ230	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	心血管疾患

・審議結果:変更申請書として、治験分担医師の削除、治験協力者の追加について申請され承認される。 重篤な有害事象に関する報告書(第1報)が提出され、被験者識別コード:5047-003 有害事 象名:右大腿骨頚部骨折 発現日:2025/03/05 重篤と判断した理由:入院又は入院期間の 延長 有害事象の転帰:未回復 有害事象の転帰日:2025/03/05 有害事象との因果関係: 関連なし 事象発現後の措置:変更せず、が報告される。重篤な有害事象に関する報告書 (第2報)が提出され、被験者識別コード:5047-003 有害事象名:右大腿骨頚部骨折 発現 日:2025/03/05 重篤と判断した理由:入院又は入院期間の延長 有害事象の転帰:軽快 有害事象の転帰日:2025/04/03 有害事象との因果関係:関連なし 事象発現後の措置:変 更せず、が報告される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
575	CSL964	CSLベーリング株式会社	第Ⅱ/Ⅲ相	移植片対宿主病
 ・審議結果:変更申請書として、治験実施計画書 第4版 2022年8月10日(英) 第4版 2022年 月22日(日)⇒第5版 2024年12月6日(英) 第5版 2025年1月29日(日)、治験3 施計画書 別冊 第8.0版 2024年10月23日⇒第9.0版 2025年3月3日、治験実 				

月 22 日(日)→第 5 版 2024 年 12 月 6 日(英) 第 5 版 2025 年 1 月 29 日(日)、治験実施計画書 別冊 第 8.0 版 2024 年 10 月 23 日→第 9.0 版 2025 年 3 月 3 日、治験実施計画書 別冊 第 9.0 版 2025 年 3 月 3 日→第 10.0 版 2025 年 4 月 15 日、治験薬概要書第 4.0 版 2020 年 10 月 16 日(英) 第 4.0 版 2021 年 7 月 13 日(日)→第 5.0 版 2025 年 1 月 23 日(英) 第 5.0 版 2025 年 3 月 28 日(日)、同意説明文書 第 4 版 2022 年 10 月 25 日→第 5 版 2025 年 4 月 14 日、同意説明文書(患者さんの妊娠中のパートナー用)第 2 版 2022 年 4 月 26 日→第 3 版 2025 年 4 月 22 日の変更、同意説明文書(ドナー用)第 1 版 2025 年 4 月 14 日の追加、治験分担医師の所属変更、治験分担医師の削除と追加、治験協力者の追加、CSL96_2001(MODULAATE 試験)の日本での被験者組入れの再開について2025 年 1 月 27 日の追加について申請され承認される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患	
577	ABL001	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	慢性骨髄性白血病	
・審議結果:変更申請書として、治験分担医師の削除と追加、治験協力者の削除と追加について申請さ					
	れ承認される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
578	Azacitidine	ブリストル・マイヤーズスクイブ 株式会社	第Ⅱ相	急性骨髄性白血病
・審議結果:変更申請書として、治験分担医師の削除、治験協力者の削除と追加について申請され承認される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
582	VAY736 I V	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	特発性血小板減少性 紫斑病

・審議結果:変更申請書として、治験分担医師の所属変更、治験分担医師の削除について申請され承認される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。報告事項として、治験協力者の追加が承認されたことが報告された。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
583	KRP203	プライオセラ社 (ICONクリニカルリサーチ合同会社)	第Ⅲ相	急性骨髄性白血病

<u>・審議結果:変更申請書</u>として、治験分担医師の削除と追加、治験協力者の削除と追加について申請され承認される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
E0E	Axicabtagene	ICONクリニカルリサーチ	⁄ \$π.+□	大細胞型
585	Ciloleucel	合同会社	第Ⅲ相	B 細胞リンパ腫

・審議結果:変更申請書として、治験製品概要書 INVESTIGATOR'S BROCHURE Edition
 Number: 14 作成日: 2024年1月19日⇒Edition Number: 15 作成日: 2025年1月8日、治験製品概要書(和訳版)第14版 作成日: 2024年1月19日⇒第15版 作成日: 2025年1月8日の変更、治験分担医師の削除と追加、治験協力者の追加について申請され承認される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
586	Axatilimab (INCA034176)	インサイト・バイオサイエンシ ズ・ジャパン合同会社	第Ⅲ相	慢性移植片対宿主病

・審議結果:変更申請書として、治験分担医師の所属変更、治験分担医師の削除について申請され承認される。治験実施状況報告書が提出され、〔実績〕同意取得例数:1 例、実施例数:1 例(うち、完了例数:0 例、中止例数:0 例)(西暦 2025 年 4 月 18 日現在)〔安全性〕・治験薬との因果関係がある有害事象の発現例数:2 例 JP006-001:倦怠感(2 件)、・重篤な有害事象:0 件 [GCP 遵守状況]・GCP の不遵守:0 件、・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:0 件、・治験実施計画書からの逸脱件数:5 件、JP006-001 尿検査(顕微鏡検査)未実施(スクリーニング)、PK及びADA検体採取時期の不遵守(サイクル1の投与1日目投与前)、治験薬投与のルート内残薬(サイクル1の投与1日目)、血液凝固検査の欠損(サイクル3の投与1日目)、cGVHD評価者変更(サイクル7の投与1日目)、「その他」(中止例の中止理由など)なし、が報告される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。報告事項として、治験協力者の追加が承認されたことが報告された。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
588	ZG-802	ゼリア新薬工業株式会社	第Ⅱa相	非公開
•審議結果	:変更申請書として	、治験分担医師の削除と追加に	ついて申請され承認	思される。 <u>安全性報告</u> が
提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患

589	AKP-009	あすか製薬株式会社	第Ⅱ相	前立腺肥大症
•審議結果	:変更申請書として	、治験分担医師の追加について	申請され承認される) ₀

3.【開発の中止等に関する報告】

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患	
475	INC424	ノバルティスファーマ株式会社	Ⅲ相	真性多血症	
開発の中止等に関する報告書が提出され、当該被験薬の開発を中止(西暦 2025 年 1 月 29 日)、文書					
の保存期間等: 西暦 2033 年 4 月 2 日まで保管、が報告された。					

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患	
486	K-134	興和株式会社	Ⅱ相	間歇性跛行	
開発の中止等に関する報告書が提出され、当該被験薬の開発を中止(西暦2024年11日20日)、文書の保存期間等:西暦2027年11月19日まで保管、が報告された。					

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患
526	INC424	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	骨髄線維
		書が提出され、当該被験薬の開発		年1月29日)、文書
の保存期間	引等:西暦 2032 年	🛚 8 月 31 日まで保管、が報告された	Žo	

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患	
539	INC424 (急性GVHD)	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	急性移植片対宿主病	
開発の中止等に関する報告書が提出され、製造販売承認の取得(取得日:西暦 2023 年 8 月 23 日)、文					
書の保存期間等:西暦 2036 年8月5日まで保管、が報告された。					

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患
539	INC424 (急性GVHD)	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	急性移植片対宿主病
開発の中止等に関する報告書が提出され、当該被験薬の開発を中止(西暦 2025 年 1 月 29 日)、文書の保存期間等: 西暦 2036 年 8 月 5 日まで保管、が報告された。				

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患	
545	INC424	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	慢性移植片対宿主病	
開発の中山	上等に関する報告	書が提出され、製造販売承認の取	得(取得日:西暦2	2023年8	
月 23 日)、文書の保存期間等: 西暦 2038 年 3 月 9 日まで保管、が報告された。					

治験番号 医薬品名 依頼者名	開発相	対象疾患
--------------------	-----	------

545	INC424	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	慢性移植片対宿主病	
: 開発の中止等に関する報告書が提出され、当該被験薬の開発を中止(西暦 2025 年 1 月 29 日)、文書					
の保存期間等: 西暦 2038 年 3 月 9 日まで保管、が報告された。					

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患
564	ABT-263	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	骨髄線維症患者
開発の中止等に関する報告書が提出され、当該被験薬の開発を中止西暦 2024 年 4 月 25 日)、文書の				
保存期間等:西暦 2049 年 4 月 25 日まで保管、が報告された。				

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患
572	ABT-263	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	骨髄線維症
572	(M16-191)	/ ソソイロ 旧云仁	₩和	月 即边的水水上红土
用水。上,放入用上,扣上来,沿上上之。 小头种欧带。用水之上,工匠 0004 左,口 05 口) 大事。				

開発の中止等に関する報告書が提出され、当該被験薬の開発を中止西暦 2024 年 4 月 25 日)、文書の保存期間等: 西暦 2049 年 4 月 25 日まで保管、が報告された。

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患	
579	INC424	ノバルティスファーマ株式会社	第IV相	慢性移植片対宿主病	
開発の中止等に関する報告書が提出され、当該被験薬の開発を中止(西暦 2025 年 1 月 29 日)、文書					

開発の中止等に関する報告書が提出され、当該被験薬の開発を中止(西暦 2025 年 1 月 29 日)、文書の保存期間等: 西暦 2039 年 5 月 29 日まで保管、が報告された。

4.【その他】

1) 治験審査委員会規程ならびに 2025 年度開催日時の確認

下記の規程ならびに開催案内の内容に問題のないことが確認された。

- ・日本赤十字社愛知医療センター名古屋第一病院治験審査委員会規程第2.0版
- ・治験審査委員会 開催のご案内
- 2) DCT Japan について

DCT Japan を活用した名一・名二病院の連携案が提示され、承認された。

3) 557/558 試験における逸脱報告について

557/558 試験における逸脱事例について報告された。

・ 次回開催予定日 2025年7月24日(木) 16時から 管理棟6階 会議室8

令和7年度第2回治験審査委員会議事記録

[開催日]令和7年7月24日(木) [開催場所]管理棟6階会議室8

〔開催時間〕 16:00~16:20

〔出席委員〕 安藤 智子、 西田 徹也、 後藤 康友、服部 健一、 吉田 奈央、

清田 篤志、成瀬 徳彦、牧村 淳、佐井 紹徳、渡邊 紀久子

〔欠席委員〕 津田 弘之、中野 正樹

幹事:臨床研究・治験支援センター 櫛原 朋恵

1.【変更申請等】

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患
528	AZD9291	アストラゼネカ株式会社	第Ⅲ相	非小細胞肺癌
・審議結果:変更申請書として、タグリッソ錠添付文書 2024年6月改訂(第6版)⇒2025年5月改訂(第				
7版)の変更について申請され承認される。				

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患
558	ABT-199 (ベネトクラクス)	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	急性骨髄性白血病

*審議結果:変更申請書として、Protocol Administrative Change 1 for Study M19-708 (DATE:18 February 2025)、19-708 治験実施計画書事務的変更 1 (作成日:2025 年 2 月 18 日)の追加について申請され承認される。

治験番号	治験薬名	佐頼者名	開発相	対象疾患	
569	TQJ230	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	心血管疾患	
•審議結果	・審議結果: 重篤な有害事象に関する報告書(第3報)が提出され、被験者識別コード: 5047-003 有害				
	事象名:右大腿骨	对 到部骨折 発現日:2025/03/05	重篤と判断した理	由:入院又は入院期間	
	の延長 有害事象	泉の転帰:回復 有害事象の転帰	日:2025/05/28 有	害事象との因果関係:	
	関連なし 事象発現後の措置:変更せず、が報告される。変更申請書として、治験実施計画				
	書改訂 05 版作成年月日:2023 年 9 月 19 日⇒改訂 06 版作成年月日:2025 年 5 月 5 日、				
	治験実施計画書付録第5版作成年月日:2023年9月21日⇒第6版 作成年月日:2025				

年5月26日、説明文書および同意文書第4版作成年月日:2024年6月26日→第5版作成年月日:2025年6月27日の変更について申請され承認される。安全性報告が提出され、

治験番号 治験薬名 依頼者名 開発相 対象疾患575 CSL964 CSLベーリング株式会社 第Ⅱ/Ⅲ相 移植片対宿主病

治験の継続に影響しないと判断され承認される。

・審議結果:変更申請書として、プログラフ注射液 2 mg、5 mg 添付文書 第 2 版 2023 年 12 月改訂→第 3 版 2025 年 5 月改訂、プログラフ顆粒 0.2 mg、1 mg 添付文書 第 2 版 2023 年 12 月改訂→第 3 版 2025 年 5 月改訂、プログラフカプセル 0.5 mg、1 mg 添付文書 第 3 版 2023 年 12 月改訂→第 4 版 2025 年 5 月改訂、同意説明文書 第 5 版 2025 年 4 月 14 日→第 6 版 2025 年 6 月 26 日の変更について申請され承認される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患
576	LNP023 (ロールオーバー)	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	成人発作性夜間 ヘモグロビン尿症

・審議結果: 治験終了(中止)報告書が提出され、[実績]同意取得例数:1 例、実施例数:1 例〔有効性〕 現時点で有効性のデータの解析は終了していない[安全性]・重篤な有害事象:0 件・有害 事象:14 件[GCP 遵守状況]・緊急の危険回避のための逸脱:0 件・その他の逸脱:1 件< 3006-001>Month 4 にて心電図欠測(1 件) [その他]なし、が報告される。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
577	ABL001	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	慢性骨髄性白血病
•審議結果	:変更申請書として	、治験薬概要書 第11版 作成	年月日:2024年3/	月 1 日⇒第 12 版 作

・審議結果:変更申請書として、治験薬概要書 第 11 版 作成年月日:2024 年 3 月 1 日⇒第 12 版 作成年月日:2025 年 2 月 28 日の変更、添付文書 セムブリックス錠 20 mg、40 mg 2025 年 2 月改訂(第 5 版)⇒2025 年 5 月改訂(第 6 版)の追加について申請され承認される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。開発の中止等に関する報告が提出され、製造販売承認の取得(取得日:西暦 2025 年 05 月 19 日)、文書の保存期間等:製造販売後臨床試験終了通知日から 15 年経過する日まで保管して下さい、が報告される。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患	
578	Azacitidine	ブリストル・マイヤーズスクイブ 株式会社	第Ⅱ相	急性骨髄性白血病	
<u>・審議結果</u> : <u>安全性報告</u> が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。					

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
582	VAY736IV	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	特発性血小板減少性 紫斑病
・審議結果:安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
583	KRP203	プライオセラ社 (ICONクリニカルリサーチ合同会社)	第Ⅲ相	急性骨髄性白血病
・審議結果:安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
585	Axicabtagene Ciloleucel	ICONクリニカルリサーチ 合同会社	第Ⅲ相	大細胞型 B 細胞リンパ腫

・審議結果:変更申請書として、説明文書・同意書 第1版 2023年10月28日→第2版 2025年6月27日の変更、治験分担医師の削除について申請され承認される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
586	Axatilimab (INCA034176)	インサイト・バイオサイエンシ ズ・ジャパン合同会社	第Ⅲ相	慢性移植片対宿主病
・審議結果:安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
588	ZG-802	ゼリア新薬工業株式会社	第Ⅱa相	非公開
・審議結果:報告事項として、治験協力者の追加が承認されたことが報告された。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患	
589	AKP-009	あすか製薬株式会社	第Ⅱ相	前立腺肥大症	
・審議結果:報告事項として、治験協力者の追加が承認されたことが報告された。					

・ 次回開催予定日 2025年9月25日(木) 16時から 管理棟6階 会議室8

令和7年度第3回治験審查委員会議事記録

[開催日]令和7年9月25日(木) [開催場所]管理棟6階会議室8

〔開催時間〕 16:00~16:50

〔出席委員〕 安藤 智子、西田 徹也、服部 健一、吉田 奈央、津田 弘之

成瀬 徳彦、牧村 淳、佐井 紹徳、渡邊 紀久子

〔欠席委員〕 後藤 康友、清田 篤志、 中野 正樹

幹事:臨床研究・治験支援センター 櫛原 朋恵

1.【新規治験申請】

No.	治験薬名	依頼者名	責任医師名	予定症例	治験段階
590	リルザブルチニブ	サノフィ株式会社	血液内科 西田 徹也	1 例	第Ⅲ相

・審議結果: 温式自己免疫性溶血性貧血(wAIHA) 患者を対象としたリルザブルチニブの有効性及び安全性を評価する非盲検期間及び長期継続投与を伴う第Ⅲ相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験の審議資料に基づき、治験の概要の説明が行われた。実施の妥当性について審議され、被験者/介護者向け使用説明書、患者治験薬日誌について、不適切な翻訳のために被験者に分かりづらい表現があること、記載に明らかな誤りがあることから、同資料を修正の上承認となる。

16:02~16:27

2.【変更申請等】

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
557	ABT-199 (ベネトクラクス)	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	同種幹細胞移植後 の急性骨髄性白血病

*審議結果:変更申請書として、Protocol for Study M19-063 VERSION 8.0 25 June 2024⇒VERSION 9.0 08 April 2025、M19-063 治験実施計画書 8.0 版 2024年6月25日⇒9.0版 2025年4月8日の変更、Study Discontinuation Notification for Sites、Viale-T Communication-Next Stepsの追加について申請され承認される。

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患
558	ABT-199 (ベネトクラクス)	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	急性骨髄性白血病

・審議結果:変更申請書として、M19-708 治験実施計画書 分冊 2024年2月28日(第9版)⇒2025年7月28日(第10版)の変更について申請され承認される。治験終了(中止)報告書が提出され、〔実績〕同意取得例数:2例、実施例数:2例、「有効性〕別紙参照、「安全性」重篤な有害事象:0件、「GCP遵守状況」治験実施計画書からの逸脱:計18件、171401:C1にてプロトコルに規定された期間を超えての過量投与、171402:規定日(Day1開始予定日)に検査を行わずに治験薬投与を延期計6件、171402:診療曜日変更のため、C8D1を1日延期した、171402:C3D1実施日がずれたことにより規定評価(患者アンケート)が未実施となった、141402:C5D1にてePRO3種類を規定された順番で実施していなかった、171401:患者アンケートがプロトコルに規定された順番で実施していなかった1件、171402:患者アンケートがプロトコルに規定された順番で実施していなかった5件、171402:と3D1にて通常の服薬時間から8時間を過ぎてのベネトクラクス投与、171402:最終来院の血液学的検査(芽球)の欠測、「その他(中止例の中止理由など)〕171401:再発のため中止、が報告される。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
569	TQJ230	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	心血管疾患

・審議結果:変更申請書として、治験薬概要書 第13版 作成年月日:2024年5月3日→第14版 作成年月日:2025年5月6日、説明文書および同意文書 第5版 作成年月日:2025年6月27日→第6版 作成年月日:2025年8月27日の変更、Protocol Assessment 30 July 2025の追加について申請され承認される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。報告事項として、治験協力者の削除が承認されたことが報告された。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
575	CSL964	CSLベーリング株式会社	第Ⅱ/Ⅲ相	移植片対宿主病
<u>・審議結果:安全性報告</u> が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。報告事項として、 治験協力者の追加が承認されたことが報告された。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
577	ABL001	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	慢性骨髄性白血病
・審議結果:報告事項として、治験協力者の追加が承認されたことが報告された。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
578	Azacitidine	ブリストル・マイヤーズスクイブ 株式会社	第Ⅱ相	急性骨髄性白血病
<u>・審議結果:安全性報告</u> が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。報告事項として、 治験協力者の追加が承認されたことが報告された。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
582	VAY736IV	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	特発性血小板減少性 紫斑病
・審議結果:変更申請書として、Retention fact sheet 17-DEC-2024 V1.0 の追加について申請され承認される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
583	KRP203	プライオセラ社 (ICONクリニカルリサーチ合同会社)	第Ⅲ相	急性骨髄性白血病

*審議結果:変更申請書として、Clinical Study Protocol Version 5.0 28-Jul-2023⇒Version 7.0 30-Apr-2025、治験実施計画書 第 5.0 版 西暦 2023 年 7 月 28 日⇒第 7.0 西暦 2025 年 4 月 30 日、治験実施計画書 別紙 第 5.0 版 2024 年 6 月 10 日⇒第 6.0 版 2025 年 5 月 20 日、INVESTIGATOR'S BROCHURE MOCRAVIMOD (KRP203) Version 4.0 03-Aug-2023⇒ Version 5.3 25-Mar-2025、治験薬概要書 MOCRAVIMOD (KRP203)第 4.0 版 2023 年 8 月 3 日⇒第 5.3 版 2025 年 3 月 25 日、同意説明文書 第 2.0 版 西暦 2024 年 4 月 30 日⇒第 3.0 版 西暦 2025 年 6 月 23 日の変更、National Eye Institute 視力についてのアンケート(25) (VFQ-25) 2000 年版 Version of 23 Feb 11、To Whom It May Concern Letter 12 May 2025、To Whom It May Concern Letter 12 May 2025。参考和訳の追加について申請され承認される。治験実施状況報告書が提出され、〔実績〕同意取得例数:0 例、実施例数:0 例(うち、完了例数:0 例、中止例数:0 例)(西暦 2025 年 08 月 19 日現在)、〔安全性〕:該当なし、〔GCP 遵守状況〕:該当なし、〔その他〕(中止例の中止理由など):該当なし、が報告される。安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。報告事項として、治験協力者の追加が承認されたことが報告された。

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
585	Axicabtagene Ciloleucel	ICONクリニカルリサーチ 合同会社	第Ⅲ相	大細胞型 B 細胞リンパ腫
・審議結果:安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
586	Axatilimab (INCA034176)	インサイト・バイオサイエンシ ズ・ジャパン合同会社	第Ⅲ相	慢性移植片対宿主病
・審議結果:安全性報告が提出され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
588	ZG-802	ゼリア新薬工業株式会社	第Ⅱa相	非公開
・審議結果:変更申請書として、治験分担医師の削除について申請され承認される。安全性報告が提出				
され、治験の継続に影響しないと判断され承認される。報告事項として、治験協力者の削除				
が承認されたことが報告された。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
589	AKP-009	あすか製薬株式会社	第Ⅱ相	前立腺肥大症
・審議結果:変更申請書として、除外基準に関する考え方 作成年月日:2025年7月4日の追加、治験				
分担医師の削除について申請され承認される。 <u>安全性報告</u> が提出され、治験の継続に影響				
しないと判断され承認される。報告事項として、治験協力者の削除が承認されたことが報告さ				
れた。				

治験番号	治験薬名	依頼者名	開発相	対象疾患
590	TQJ230 (ロールオーハー)	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲb相	心血管疾患

・審議結果:変更申請書として、治験薬概要書 第 13 版 作成年月日:2024年5月3日→第 14 版 作成年月日 2025年5月6日の変更について申請され承認される。報告事項として、治験協力者の削除が承認されたことが報告された。

3.【開発の中止等に関する報告】

治験番号	医薬品名	依頼者名	開発相	対象疾患
444	AMN107	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅲ相	慢性骨髄性白血病
開発の中止等に関する報告書が提出され、当該被験薬の開発を中止(西暦 2025 年 6 月 9 日)、文書				
の保存期間等:西暦 2032 年 1 月 25 日まで保管、が報告された。				

4.【その他】

- ・治験コーディネーター業務手順書第 1.00 版について 治験コーディネーター業務手順書第 1.00 版について説明され、承認された。
- ・MedDRA への施設登録について 本年度より院内 CRC が本格的に稼働したことにより、CRC 業務上 MedDRA への施設登 録が必要となる旨説明され、承認された。
- ・治験の同意補助説明を行う場所について CRC による同意補助説明場所について、現状について報告され、整備する必要性について確認された。
- ・ 次回開催予定日 2025年11月27日(木) 16時から バースセンター3階 会議室5・6