

**2025 年度12回 治験審査委員会**  
**【会議の記録の概要】**

開催日時 2026年3月25日 15:00～15:35  
 開催場所 第一会議室  
 出席委員名 池田、児玉、東、川崎、岩切、黒木、高橋、菅野、内藤、井上  
 欠席委員名 鶴田、平野、武谷、柳田

**【審議事項】**

治験・製造販売後臨床試験

整理番号	課題名	申請日	審査事項	審査結果
2025-28	JCRファーマ株式会社の依頼による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JR-401の第Ⅲ相試験	2026/2/27	治験依頼書	承認
2018-02	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	2026/2/10	治験に関する変更申請書	承認
2020-04	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした AZD5363の第Ⅲ相試験	2026/2/26	安全性情報等に関する報告書	承認
2020-08	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象とした Luspatercept(ACE-536)の第3相試験	2026/2/3 2026/2/6 2026/2/26	安全性情報等に関する報告書	承認
2021-08	住友ファーマ株式会社の依頼による第1/2相試験	2026/2/9	安全性情報等に関する報告書	承認
2022-01	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による小児全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	2026/2/18	治験実施状況報告書	承認
2022-02	Fortrea Japan株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及びenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	2026/2/18 2026/2/19 2026/2/25	安全性情報等に関する報告書	承認
2022-02	Fortrea Japan株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及びenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	2026/2/24	治験実施状況報告書	承認
2022-03	アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399)の第Ⅲ相試験	2026/2/17	安全性情報等に関する報告書	承認
2022-03	アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399)の第Ⅲ相試験	2026/2/26	治験に関する変更申請書	承認
2022-05	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼によるIgA腎症の治療における sibeprenlimabの第Ⅲ相試験	2026/2/17	安全性情報等に関する報告書	承認
2022-08	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼による乾癬性関節炎患者を対象としたtildrakizumabの第3相継続投与試験	2026/2/13	治験に関する変更申請書	承認
2023-01	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験	2026/2/20	安全性情報等に関する報告書	承認
2023-01	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験	2026/2/20	治験実施状況報告書	承認
2023-01	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験	2026/2/20	治験に関する変更申請書	承認

2023-04	アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494(Upadacitinib)の安全性および有効性評価プログラム	2026/2/17	安全性情報等に関する報告書	承認
2023-05	中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の甲状腺眼症患者を対象としたサトラリズマブの有効性、安全性、薬物動態及び薬力学を評価する第Ⅲ相ランダム化二重遮蔽プラセボ対照多施設共同試験	2026/2/17	安全性情報等に関する報告書	承認
2023-08	MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験	2026/2/13	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-02	ファーマエッセンシアジャパン株式会社依頼による日本人再発/難治性成人T細胞白血病・リンパ腫患者を対象としたRopeginterferon $\alpha$ -2b(P1101)の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相、単群、多施設共同試験	2026/2/27	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-02	ファーマエッセンシアジャパン株式会社依頼による日本人再発/難治性成人T細胞白血病・リンパ腫患者を対象としたRopeginterferon $\alpha$ -2b(P1101)の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相、単群、多施設共同試験	2026/2/20	治験実施状況報告書	承認
2024-02	ファーマエッセンシアジャパン株式会社依頼による日本人再発/難治性成人T細胞白血病・リンパ腫患者を対象としたRopeginterferon $\alpha$ -2b(P1101)の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相、単群、多施設共同試験	2026/2/27	治験に関する変更申請書	承認
2024-03	MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験	2026/2/25 2026/2/26	重篤な有害事象に関する報告書	承認
2024-03	MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験	2026/2/13	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-04	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を対象としたBION-1301の第Ⅲ相試験	2026/2/20	治験に関する変更申請書	承認
2024-05	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験	2026/2/20	重篤な有害事象に関する報告書	承認
2024-05	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験	2026/2/5 2026/2/20	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-05	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験	2026/2/27	治験に関する変更申請書	承認
2024-10	ニプロ株式会社の依頼による受傷後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	2026/2/5 2026/2/5	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-11	ニプロ株式会社の依頼による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	2026/2/5 2026/2/5	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-13	GSK社の依頼による「A Phase 3, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel group study to evaluate the efficacy and safety of belimumab administered subcutaneously in adults with interstitial lung disease (ILD) associated with connective tissue disease (CTD).」	2026/2/9 2026/2/10	重篤な有害事象に関する報告 重篤な有害事象及び不具合に関する報告	承認
2024-13	GSK社の依頼による「A Phase 3, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel group study to evaluate the efficacy and safety of belimumab administered subcutaneously in adults with interstitial lung disease (ILD) associated with connective tissue disease (CTD).」	2026/2/16 2026/2/25	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-15	ファーマエッセンシアジャパン株式会社依頼による真性多血症(PV)を対象とした第Ⅱ相試験(A19-201試験)又は本態性血小板血症(ET)を対象とした第Ⅲ相試験(P1101 ET試験)を完了した日本人患者におけるP1101の継続投与試験	2026/2/27	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-16	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験	2026/2/27	安全性情報等に関する報告書	承認

2024-17	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験	2026/2/27	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-20	(治験国内管理人)イーピーエス株式会社の依頼によるIgA腎症の成人を対象とするPOVETACICEPTの第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験(RAINIER)	2026/2/18	治験に関する変更申請書	承認
2024-21	科研製薬株式会社の依頼によるウルソデオキシコール酸で効果不十分又は不耐容の原発性胆汁性胆管炎患者を対象にしたKC-8025の検証的試験(第Ⅲ相)	2026/2/6 2026/2/20	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-22	MSD株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140+R-CHPとR-CHOPの比較	2026/2/3 2026/2/8 2026/2/28	重篤な有害事象に関する報告書	承認
2024-22	MSD株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140+R-CHPとR-CHOPの比較	2026/2/13 2026/2/27	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-23	【医師主導治験】細川 歩によるFGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道胃接合部腺癌を対象としたBemarituzumab + Paclitaxel + Ramucirumabの第Ⅱ相試験(RAINBIRD)	2026/1/22	モニタリング報告	承認
2024-24	【医師主導治験】盛武 浩による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プ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	2026/2/18 2026/2/27	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-24	【医師主導治験】盛武 浩による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プ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	2026/2/17 2026/2/19	モニタリング報告	承認
2024-25	富士フイルム富山化学株式会社の依頼によるアビガン錠200 mg 製造販売後臨床試験－重症熱性血小板減少症候群－	2026/2/13	治験に関する変更申請書	承認
2025-01	Swedish Orphan Biovitrum Japan 株式会社の依頼による骨髄線維症患者を対象としたSB1518の第Ⅲ相試験	2026/2/26	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-01	Swedish Orphan Biovitrum Japan 株式会社の依頼による骨髄線維症患者を対象としたSB1518の第Ⅲ相試験	2026/2/25	治験実施状況報告書	承認
2025-02	ファイザー株式会社の依頼による未治療の HER2(IHC 1+以上)発現 局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin 及びピペムプロリズマブの併用療法と化学療法とを比較する第Ⅲ相、非盲検、無作為化、比較対照試験	2026/1/29 2026/2/26	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-02	ファイザー株式会社の依頼による未治療の HER2(IHC 1+以上)発現 局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin 及びピペムプロリズマブの併用療法と化学療法とを比較する第Ⅲ相、非盲検、無作為化、比較対照試験	2026/2/24	治験実施状況報告書	承認
2025-03	dMD-002 検証的治験	2026/2/24	治験実施状況報告書	承認
2025-04	パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH 肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する第Ⅲ相試験	2026/2/10 2026/2/25	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-04	パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH 肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する第Ⅲ相試験	2026/2/26	治験に関する変更申請書	承認
2025-05	パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるNASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する第Ⅲ相試験	2026/2/10 2026/2/25	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-05	パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるNASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する第Ⅲ相試験	2026/2/26	治験に関する変更申請書	承認

2025-06	ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による原発性骨髄線維症患者を対象としたP1101の第Ⅲ相試験	2026/2/26	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-06	ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による原発性骨髄線維症患者を対象としたP1101の第Ⅲ相試験	2026/2/26	治験に関する変更申請書	承認
2025-07	旭化成ファーマ株式会社の依頼によるART-123 の第3 相臨床試験	2026/2/5	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-08	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	2026/2/17	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-09	アストラゼネカ株式会社の依頼による中等度から最重症の慢性閉塞性肺疾患(COPD)の成人患者を対象としたテゼベルマブの有効性及び安全性を評価する試験	2026/2/24	治験に関する変更申請書	承認
2025-10	【医師主導治験】金子 政時による先天性サイトメガロウイルス感染児の遅発性難聴を対象としたバルガンシクロビル塩酸塩ドライシロップの有効性及び安全性を評価する多施設共同プラセボ対照ランダム化並行群間比較試験(VGCV-3)	2026/2/16	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-14	【医師主導治験】池田康博による黄斑下出血に対する組織プラスミノーゲン活性化因子製剤(モンテプラゼ)網膜下投与の有効性及び安全性を検討する単群前後比較多施設共同第Ⅱ相医師主導治験	2026/2/27	治験に関する変更申請書	承認
2025-15	Viatrix Innovation GmbH(国内治験依頼者:ヴィアトリス製薬合同会社)の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたACT-334441の第3相試験	2026/2/2	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-15	Viatrix Innovation GmbH(国内治験依頼者:ヴィアトリス製薬合同会社)の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたACT-334441の第3相試験	2026/2/20	治験に関する変更申請書	承認
2025-16	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による製品規格に適合しないMisocabtagene maraleuceiを被験者に投与する拡大アクセス試験(EAP)	2026/2/12 2026/2/20	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-17	アッヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたABBV-399の第Ⅱ相試験	2026/2/17	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-17	アッヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたABBV-399の第Ⅱ相試験	2026/2/27	治験に関する変更申請書	承認
2025-19	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による原発性膜性腎症患者を対象としたfelzartamabの第Ⅲ相試験	2026/2/25	治験に関する変更申請書	承認
2025-24	サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による加齢黄斑変性に続発する黄斑新生血管患者を対象とした4D-150の第Ⅲ相試験	2026/2/27	治験に関する変更申請書	承認
2025-25	ファイザー株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象としたPF-06651600の第2相試験	2026/2/13 2026/2/27	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-26	科研製薬株式会社の依頼によるウルソデオキシコール酸で効果不十分又は不耐容の原発性胆汁性胆管炎患者を対象としたKC-8025の長期投与試験(第Ⅲ相)	2026/2/26	安全性情報等に関する報告書	承認
2025-27	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimabの第2b相試験	2026/2/26	安全性情報等に関する報告書	承認

製造販売後調査

整理番号	製品名	申請日	審査事項	審査結果
2025-09	カムザイオスカプセル1mg、2.5mg、5mg	2026/2/6	新規	承認
2020-03	デムサー®カプセル 250mg	2026/2/3	変更	承認
2024-08	パリンジック®皮下注2.5mg/10mg/20mg	2026/2/12	変更	承認

規程の改正

宮崎大学医学部附属病院治験取扱規程について	承認
-----------------------	----

【報告事項】

治験・製造販売後臨床試験

整理番号	課題名	申請日	報告事項
2020-13	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象とした Fedratinib の第 1/2 相試験	2026/2/24	治験終了報告
2023-01	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験	2026/2/25	治験協力者の変更
2023-04	アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494(Upadacitinib)の安全性および有効性評価プログラム	2026/2/25	治験協力者の変更
2025-27	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimabの第2b相試験	2026/2/25	治験実施計画書第1版の参考和訳の誤記について

製造販売後調査

整理番号	製品名	申請日	報告事項
-	カロナール錠500	2026/2/25	副作用報告
2019-12	ステミラック注	2026/2/27	実施状況報告書
2020-03	デムサー®カプセル250mg	2026/2/3	実施状況報告書
2023-02	ボックスゾゴ®皮下注用0.4mg/0.56mg/1.2mg	2026/2/4	実施状況報告書
2023-10	アルンブリグ錠30mg、アルンブリグ錠90mg	2026/2/9	実施状況報告書
2023-12	アムヴトラ®皮下注25mgシリンジ	2026/2/27	実施状況報告書
2024-07	クレセンバカプセル40mg クレセンバカプセル100mg クレセンバ点滴静注用200mg	2026/2/18	実施状況報告書
2024-08	パリンジック®皮下注2.5mg パリンジック®皮下注10mg パリンジック®皮下注20mg	2026/2/12	実施状況報告書
2025-03	ケサンラ®点滴静注液350mg	2026/2/18	実施状況報告書
2024-05	タバリス®錠100mg・150mg	2026/2/12	終了報告