

第428回 治験審査委員会議事概要

1. 日時 2026年2月10日(火) 17:01～18:04
2. 場所 筑波大学附属病院 T-CReDO 会議室 (B-238), Web 開催
※委員長判断により、ハイブリット方式(会場及びWeb)での開催とした。
3. 出席者 (会場) 関根郁夫, 山中陽平, 楠見由里子
(Web) 斉木臣二, 石川栄一, 根本享子, 小山麻未, 秋山肇, 神坂亮一
大矢根綾子, 山田陽子
4. 議事
 - (1) 前回議事要旨の確認について
前回(第427回)議事要旨は, 原案通り確認された。
 - (2) 前回議事概要の確認について
前回(第427回)議事概要は, 原案通り確認された。
 - (3) 新規治験の受け入れについて
 - ① 企業治験(2件)
 - ・ ORTHOREBIRTH 株式会社の依頼による RBBM-S1 の第 I/II 相探索治験
審議結果: 承認
 - ・ 株式会社シードの依頼によるソフトコンタクトレンズ C-BAC1423 の安全性及び有効性に関する検証的臨床試験
審議結果: 承認
 - ② 医師主導治験(1件)
 - ・ 既存の視力補正機器によって十分な視力矯正が得られない角膜乱視患者に対するスクレラルレンズ(AL-01)の多施設共同、非対照、オープンラベル医師主導治験(SLICK)
審議結果: 承認
 - (4) 企業治験及び医師主導治験の継続について(詳細は別紙のとおり)
 - ① 重篤な有害事象の報告(2件)
審議結果: 承認
 - ② 安全性情報の報告(53件)
審議結果: 承認
 - ③ 変更申請(28件)
審議結果: 承認

④ モニタリング報告 (8 件)

審議結果：承認

⑤ 監査証明書 (1 件)

審議結果：承認

(5) 製造販売後調査について

① 変更について (2 件)

審議結果：承認

5. 報告

(1) 治験の終了等報告について (2 件)

第428回筑波大学附属病院治験審査委員会審査一覧

① 重篤な有害事象(2件)

管理番号	研究内容	審議結果
23-19	ヤンセンファーマ（株）の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第XIIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、並行群間、プラセボ対照試験	承認
医-63	多能性幹細胞を含む生理活性成分の集積体(バイオカクテル組織)の体内作製デバイス(バイオカクテル組織形成器：BCM1)を用いる、糖尿病性の重症足潰瘍・壊疽を対象とする創傷治療における有効性と安全性を評価する多施設共同単群検証的試験	承認

② 安全性情報（53件）

管理番号	研究内容	審議結果
17-68	日本イーライリリー(株)の依頼によるリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ（LY2835219）の第Ⅲ相試験	承認
19-03	MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
20-06	MSD(株)の依頼による筋層浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
21-01	ヤンセンファーマ（株）の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象としたJNJ-67896062の第Ⅲ相臨床試験	承認
21-04	MSD（株）の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験②	承認
21-07	中外製薬（株）の依頼による膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験	承認
21-40	パレクセル・インターナショナル（株）の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験	承認
21-60	日本イーライリリー（株）の依頼による第Ⅲ相試験	承認
22-03	アボットメディカルジャパン合同会社の依頼による心房細動患者を対象としたAMJ-505左心耳閉鎖システムと非ビタミンK拮抗経口抗凝固薬を比較する無作為化比較対照臨床試験	承認
22-06	(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転移性HER2陽性乳癌の維持療法としてtucatinib又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第3相試験	承認
22-15	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・ジャパン（株）の依頼によるIgA腎症の治療における sibeprenlimab の第Ⅲ相試験	承認
22-17	ブリistol・マイヤーズスクイブ（株）の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象としたmavacamtenの第3相試験	承認
22-18	(治験国内管理人) Fortrea Japan（株）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	承認
22-26	(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	承認

22-28	ヤンセンファーマ（株）による特定のFGFRの変異又は融合を有する日本人膀胱癌患者を対象にTAR-210の忍容性、安全性及び薬物動態を評価する第1相試験	承認
22-36	Regeneron Pharmaceuticals, Inc. の依頼による主に未治療の発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象とした pozelimab 及び cemdisiran 併用の第 III 相試験	承認
22-44	日本イーライリリー（株）の依頼による早期乳癌患者を対象とした第III相試験	承認
22-45	小野薬品工業（株）の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象としたONO 2017 Cenobamate）の第 II 相試験	承認
22-46	フェリングファーマ（株）の依頼による日本人のBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）患者に対するFE999326の膀胱内注入療法における安全性及び有効性を評価する第III相オープン試験	承認
23-02	MSD株式会社の依頼によるシスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン（EV）と ペムブロリズマブの併用療法を検討する第III相試験	承認
23-04	中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は転移性乳癌患者を対象とした giredestrant の第III相試験	承認
23-05	アッヴィ（同）の依頼による初発のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫（DLBCL）患者を対象とした、エプコリタマブとR-CHOPの併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP療法と比較する第III相、無作為化、非盲検試験	承認
23-07	第一三共(株)の依頼による術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第III相試験	承認
23-08	アッヴィ（同）の依頼によるABT-494（Upadacitinib）の二重盲検試験	承認
23-10	中外製薬(株)の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験	承認
23-15	（治験国内管理人）パレクセル・インターナショナル（株）の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象としたpozelimab及びcemdisiran併用の第III相試験	承認
23-19	ヤンセンファーマ（株）の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第XIIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、並行群間、プラセボ対照試験	承認
23-20	ブリストル・マイヤーズスクイブ（株）の依頼による活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	承認
23-22	ティブ乳癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd, DS-1062a)の第III相試験	承認
24-02	シミック(株)の依頼によるA Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjögren's Syndrome With Moderate-to-severe Systemic Disease Activity 全身の疾患活動性が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibep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、プラセボ対照試験	承認
24-07	中外製薬(株)の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたSefaxersenの第III相試験	承認
24-09	ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼によるExpanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleuceil 製品規格外 Axicabtagene Ciloleuceilを用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）	承認
24-10	MSD(株)の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌に対するMK-2870	承認

24-11	シミック(株)の依頼によるA Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjögren's Syndrome With Moderate-to-Severe Symptom State 症状状態が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibep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、プラセボ対照試験	承認
24-16	MSD株式会社の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としてのMK-2870の第III相試験	承認
24-19	アッヴィ(同)によるA Phase 3, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Children from 2 to Less than 12 Years of Age in Japan with Moderate to Severe Atopic Dermatitis 日本の中等症から重症の2歳以上12歳未満の小児アトピー性皮膚炎患者におけるコルチコステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性と有効性を評価する第III相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	承認
24-24	ブリistol・マイヤーズスクイブ(株)の依頼による製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	承認
25-01	(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一次性シェーグレン症候群 (pSjD) 成人患者を対象としたEfgartigimod PH20の第3相試験	承認
25-02	フェリング・ファーマ(株)の依頼による中リスク (IR) 筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者を対象にNadofaragene Firadenovecと経過観察を比較する無作為化比較第III相試験	承認
25-03	ICONクリニカルリサーチ合同会社 (治験国内管理人) の依頼による症候性非閉塞性肥大型心筋症を有する成人患者を対象としたaficamten(CK-3773274)の第III相試験	承認
25-04	ファイザー(株)の依頼による_An Open-label, Randomized, Controlled Phase 3 Study of Disitamab Vedotin in Combination with Pembrolizumab Versus Chemotherapy in Subjects with Previously Untreated Locally Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma that Expresses HER2 (IHC 1+ and Greater) 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及びペムブ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	承認
25-07	バイエル薬品(株)の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症を有する日本人成人患者を対象として、aficamtenの有効性、安全性及び忍容性を評価する第III相、非盲検、単群試験	承認
25-09	シミック(株)の依頼によるA Multicenter, Open-Label, Long-term, Extension Study to Evaluate the Safety and Tolerability of Dazodalibep in Participants with Sjögren's Syndrome (SS) シェーグレン症候群 (SS) 患者を対象にDazodalibep の安全性及び忍容性を評価する多施設共同、非盲検、長期間継続投与試験	承認
25-11	CELLTRION, Inc.及びセルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社の依頼による日本人潰瘍性大腸炎患者を対象とした維持療法としてのCT-P13の皮下注射 (CT-P13 SC) の第III相試験	承認
医-43	ホルモン受容体陽性 HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ペバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第III相医師主導治験	承認
医-49	初回腫瘍減量手術肉眼的完全切除後の進行卵巣癌を対象にパクリタキセル、カルボプラチン投与後のニラパリブによる維持療法と、パクリタキセル、カルボプラチン、ペバシズマブ投与後のニラパリブ、ペバシズマブによる維持療法を比較するランダム化試験	承認
医-51	自ら治験を実施する者による筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475 (ペムブロリズマブ) の第II相試験	承認
医-53	初発IDH野生型低悪性度神経膠腫に対する交流電場腫瘍治療システムの有効性と安全性を検証する多施設共同医師主導治験	承認
医-58	免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第II相医師主導治験	承認

医-60	根治切除不能悪性黒色腫（メラノーマ）治療におけるニボルマブとのTM5614併用の有効性・安全性を検証する第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検医師主導治験	承認
医-61	再発婦人科明細胞癌に対するdostarlimab単剤療法またはペバシズマブ併用療法と非プラチナ製剤化学療法の3群無作為化第2相試験	承認
医-64	ホルモン受容体陽性・HER2陰性転移・再発乳癌患者に対するリボシクリブとアナストロゾール併用療法の第Ib/II相医師主導治験	承認
医-65	中等度から重度の乾燥症状を有する一次性シェーグレン症候群(pSjD)成人患者を対象とした、プレフィルドシリンジによるefgartigimod PH20皮下投与の有効性、安全性、忍容性を評価する第2相無作為化二重盲検プラセボ対照、および非盲検延長、多施設共同医師主導試験	承認

③ 変更（28件）

管理番号	研究内容	審議結果
19-03	MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
19-31	MSD(株)の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
20-06	MSD(株)の依頼による筋層浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	承認
20-44	ヤンセンファーマ（株）の依頼による膀胱全摘出術に不適格である、又は膀胱全摘出術を選択しなかった、カルメット・ゲラン桿菌（BCG）膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）患者を対象として、TAR-200とCetrelimabの併用、TAR-200単独、又はCetrelimab単独の有効性及び安全性を評価する第2b相臨床試験	承認
20-45	アステラス製薬（株）の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	承認
21-01	ヤンセンファーマ（株）の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象としたJNJ-67896062の第Ⅲ相臨床試験	承認
21-04	MSD（株）の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験②	承認
21-07	中外製薬（株）の依頼による膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験	承認
21-18	MSD（株）の依頼によるシスプラチン適応の筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象とした周術期のEV+ペムブロリズマブと術前補助化学療法の比較	承認
22-06	（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転移性HER2陽性乳癌の維持療法としてtucatinib又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第3相試験	承認
22-15	（治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・ジャパン（株）の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimabの第Ⅲ相試験	承認
22-26	（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相治験	承認
23-02	MSD株式会社の依頼によるシスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン（EV）とペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	承認
23-10	中外製薬(株)の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験	承認

23-22	第一三共（株）の依頼によるPD-L1陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	承認
24-08	ヤンセンファーマ（株）の依頼による抗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	承認
24-22	旭化成ファーマ（株）の依頼によるART-123の追加第Ⅰ相試験	承認
25-08	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)による気管支拡張症患者を対象としてBI 1291583 2.5 mgを1日1回、最長76週間投与したときの有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照比較試験（AIRTIVITY®試験）	承認
25-12	日本イーライリリー(株)による（原題）A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind Study to Investigate the Efficacy and Safety of Brenipatide Compared with Placebo for the Treatment of Adult Participants with Alcohol Use Disorder (RENEW-ALC-2)（邦題）アルコール使用障害を有する成人治験参加者を対象に、brenipatideの有効性及び安全性をプラセボと比較評価する、第3相、多施設共同、無作為化、二重盲検試験（RENEW-ALC-2）	承認
25-13	日本イーライリリー(株)の依頼による（原題）A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind Study to Investigate the Efficacy and Safety of Brenipatide Compared with Placebo for the Treatment of Adult Participants with Moderate-to-Severe Alcohol Use Disorder (RENEW-ALC-1)（邦題）中等症から重症のアルコール使用障害を有する成人治験参加者を対象に、brenipatideの有効性及び安全性をプラセボと比較評価する、第3相、多施設共同、無作為化、二重盲検試験（RENEWALC-1）	承認
25-14	Heartseed（株）の依頼による収縮不全に伴う心不全患者に対するヒト（同種）iPS細胞由来心筋球の経心内膜投与（HS-005）の非盲検、多施設共同、第Ⅰ/Ⅱ相試験	承認
医-49	初回腫瘍減量手術肉眼的完全切除後の進行卵巣癌を対象にパクリタキセル、カルボプラチン投与後のニラパリブによる維持療法と、パクリタキセル、カルボプラチン、ペバシズマブ投与後のニラパリブ、ペバシズマブによる維持療法を比較するランダム化試験	承認
医-51	自ら治験を実施する者による筋層浸潤性膀胱癌に対するMK-3475（ペムプロリズマブ）の第Ⅱ相試験	承認
医-55	難治性てんかん患者を対象とする血管内脳波測定デバイスの有効性及び安全性を確認する多施設前向き単群試験	承認
医-62	未治療の切除不能又は再発尿路上皮癌患者に対するタミバロテン（AM80）、ゲムシタビン、シスプラチン及びニボルマブ（遺伝子組換え）の併用療法における有効性及び安全性を探索的に検討する多施設共同非盲検非対照臨床試験	承認
医-63	多能性幹細胞を含む生理活性成分の集積体(バイオカクテル組織)の体内作製デバイス(バイオカクテル組織形成器：BCM1)を用いる、糖尿病性の重症足潰瘍・壊疽を対象とする創傷治療における有効性及び安全性を評価する多施設共同単群検証的試験	承認
医-64	ホルモン受容体陽性・HER2陰性転移・再発乳癌患者に対するリボシクリブとアナストロゾール併用療法の第Ⅰb/Ⅱ相医師主導治験	承認
医-65	中等度から重度の乾燥症状を有する一次性シェーグレン症候群(pSjD)成人患者を対象とした、プレフィルドシリンジによるefgartigimod PH20皮下投与の有効性、安全性、忍容性を評価する第2相無作為化二重盲検プラセボ対照、および非盲検延長、多施設共同医師主導試験	承認

④モニタリング報告(8件)

管理番号	研究内容	審議結果
医-43	ホルモン受容体陽性 HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル＋ペバシズマブ＋アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相医師主導治験	承認
医-54	小児静脈栄養関連胆汁うっ滞（腸管不全関連肝障害）に対する魚油由来静注用脂肪乳剤の有効性と安全性に関する医師主導治験（第Ⅲ相オープン検証試験）	承認
医-58	免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第Ⅱ相医師主導治験	承認
医-60	根治切除不能悪性黒色腫（メラノーマ）治療におけるニボルマブとの TM5614 併用の有効性・安全性を検証する第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検 医師主導治験	承認
医-62	未治療の切除不能又は再発尿路上皮癌患者に対するタミバロテン（AM80）、ゲムシタビン、シスプラチン及びニボルマブ（遺伝子組換え）の併用療法における有効性と安全性を探索的に 検討する多施設共同非盲検非対照臨床試験	承認
医-63	多能性幹細胞を含む生理活性成分の集積体(バイオカクテル組織)の体内作製デバイス(バイオカクテル組織形成器：BCM1)を用いる、糖尿病性の重症足潰瘍・壊疽を対象とする創傷治療における 有効性と安全性を評価する多施設共同単群検証的試験	承認
医-64	ホルモン受容体陽性・HER2陰性転移・再発乳癌患者に対するリボシクリブとアナストロゾール併用療法の第Ib/II相医師主導治験	承認
医-65	中等度から重度の乾燥症状を有する一次性シェーグレン症候群(pSjD)成人患者を対象とした、プレフィルドシリンジによるefgartigimod PH20皮下投与の有効性、安全性、忍容性を評価する第2相無作為化二重盲検プラセボ対照、および非盲検延長、多施設共同医師主導試験	承認

⑤監査証明書(1件)

管理番号	研究内容	審議結果
医-34	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験	承認