

2024年04月度 倉敷中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時： 2024年04月15日 月曜日 16時30分～18時00分

開催場所： 院内第5会議室

出席者： 亀井信二、河本和幸、佐野薫、二宮伸介、前田猛、多田毅、横山俊秀、高柳和伸、後藤溶子、中村育雄(非専門委員)、馬越修(非専門委員)、赤木孝夫(外部委員)、中路修平(外部委員)

議題及び審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)

治験契約番号： 第 752 号

治験課題名： 再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象とした、Lurbinectedin単剤投与又はLurbinectedinとイリノテカンドの併用投与を、治験担当医師が選択したトポテカンド又はイリノテカンドの対照群と比較する無作為化、多施設共同、非盲検、第III相試験(LAGOON試験)

一般名： Lurbinectedin、イリノテカンド、トポテカンド

治験依頼者名： Pharma Mar, S.A.

開発の相： 第III相試験

対象疾患： 再発小細胞肺癌

審議概要： これまでに得られている非臨床試験成績、臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。

審議結果： 承認

治験契約番号： 第 753 号

治験課題名： インスマット合同会社の依頼による肺非結核性抗酸菌(NTM)症患者を対象としたアミカシンリポソーム吸入懸濁液(ALIS)の第III相試験

一般名： アミカシン硫酸塩(Amikacin Sulfate)

治験依頼者名： インスマット合同会社

開発の相： 第3b相

対象疾患： 新規の非空洞型の肺非結核性抗酸菌症

審議概要： これまでに得られている非臨床試験成績、臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。

審議結果： 承認

治験契約番号： 第 664 号

治験課題名： 虚血性心疾患患者を対象としたNP024の多施設共同外部対照試験(NP024-P01)

一般名： NP024-P01

治験依頼者名： ニプロ株式会社

開発の相： 第IV相

対象疾患： 虚血性心疾患

審議概要： 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果： 承認

治験契約番号： 第 691 号

治験課題名： ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたBMS-986165の製造販売後臨床試験

一般名： BMS-986165

治験依頼者名： ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

開発の相： 第IV相

対象疾患： 乾癬

審議概要： •当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
•当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果： 承認

報告概要： 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2024年3月5日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 708 号
治験課題名: AMJ-504国内治験
一般名: 未定(治験機器名:AMJ-504)
治験依頼者名: アボットメディカルジャパン合同会社
開発の相: 医療機器治験
対象疾患: 三尖弁閉鎖不全症
審議概要: 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号: 第 720 号
治験課題名: Aveir DR i2i Study
一般名: AMJ-202
治験依頼者名: アボットメディカルジャパン合同会社
開発の相: 該当なし
対象疾患: DDD(R)型ペースメーカ適応患者
審議概要: 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号: 第 726 号
治験課題名: 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
一般名: 未定(治験機器名:AMJ-505)
治験依頼者名: アボットメディカルジャパン合同会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: 非弁膜症性心房細動
審議概要: •当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
•治験実施計画書(英語版)、(日本語版)、別冊、別紙1、説明・同意文書、治験機器概要書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号: 第 739 号
治験課題名: あすか製薬株式会社の依頼による直腸癌患者を対象としたTRM-270の第Ⅲ相試験
一般名: ■
治験依頼者名: あすか製薬株式会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: 直腸癌
審議概要: •当院で発生した重篤な副作用について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
•当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号: 第 743 号
治験課題名: 発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第Xla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、プラセボ対照、event-driven試験
一般名: JNJ-70033093; BMS-986177 (milvexian)
治験依頼者名: ヤンセンファーマ株式会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: 急性冠症候群
審議概要: •当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
•当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号: 第 622 号
治験課題名: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験
一般名: ニボルマブ、イピリムマブ
治験依頼者名: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: 再発非小細胞肺癌
審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号: 第 662 号
治験課題名: 治験国内管理人パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるCemiplimab及び他剤の第1相試験
一般名: cemiplimab、REGN3767
治験依頼者名: パレクセル・インターナショナル株式会社
開発の相: 第Ⅰ相
対象疾患: 進行がん
審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認
報告概要: 治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2024年3月18日実施:承認)が報告された。

治験契約番号: 第 682 号
治験課題名: 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験
一般名: アテゾリズマブ
治験依頼者名: 中外製薬株式会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: 非小細胞肺癌
審議概要: •当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
•治験薬概要書(英語版)、(日本語版)の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号: 第 690 号
治験課題名: 小野薬品工業株式会社による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験
一般名: ニボルマブ及びイピリムマブ
治験依頼者名: 小野薬品工業株式会社
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: 結腸・直腸がん
審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号:	第 692 号
治験課題名:	(治験国内管理人)IQVIAサービスシーズ ジャパン株式会社の依頼による切除不能の局所進行性又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたBGB-A317の第III相試験
一般名:	BGB-A317
治験依頼者名:	(治験国内管理人)IQVIAサービスシーズ ジャパン株式会社
開発の相:	III相
対象疾患:	切除不能の局所進行性又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌
審議概要:	・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・治験薬概要書(英語版)、(日本語版)の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認

治験契約番号:	第 694 号
治験課題名:	再発 / 難治性骨髄線維症患者を対象に navitoclax とルキソリチニブの併用投与の有効性及び安全性を利用可能な最良の治療と比較評価する無作為化非盲検第 III 相試験 (TRANSFORM-2)
一般名:	Navitoclax
治験依頼者名:	アッヴィ合同会社
開発の相:	第III相
対象疾患:	骨髄線維症
審議概要:	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2024年3月12日実施:承認)が報告された。

治験契約番号:	第 697 号
治験課題名:	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する患者を対象としたラブリズマブの第III相試験
一般名:	ラブリズマブ
治験依頼者名:	アレクシオンファーマ合同会社
開発の相:	第III相
対象疾患:	造血幹細胞移植後の血栓性微小血管症(HSCT-TMA)
審議概要:	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告、年次報告及び措置報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認

治験契約番号:	第 698 号
治験課題名:	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験
一般名:	■
治験依頼者名:	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社
開発の相:	第III相
対象疾患:	マントル細胞リンパ腫
審議概要:	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認

治験契約番号:	第 701 号
治験課題名:	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験
一般名:	CTL019
治験依頼者名:	ノバルティスファーマ株式会社
開発の相:	Ⅲb
対象疾患:	ALL、DLBCL
審議概要:	当該治験製品で発生した重篤な副作用報告及び措置報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認

治験契約番号:	第 709 号
治験課題名:	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験
一般名:	ペムプロリズマブ
治験依頼者名:	MSD株式会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	非小細胞肺癌
審議概要:	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び年次報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認

治験契約番号:	第 714 号
治験課題名:	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅲ相試験
一般名:	Telisotuzumab Vedotin(ABBV-399)
治験依頼者名:	アッヴィ合同会社
開発の相:	Ⅲ
対象疾患:	非扁平上皮非小細胞肺癌
審議概要:	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び年次報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2024年3月14日実施:承認)が報告された。

治験契約番号:	第 718 号
治験課題名:	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
一般名:	■
治験依頼者名:	小野薬品工業株式会社
開発の相:	第1相試験
対象疾患:	■
審議概要:	・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び措置報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審議結果:	承認

治験契約番号:	第 719 号
治験課題名:	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髓性白血病患者を対象としたABL001の第Ⅲ相試験
一般名:	アシミニブ塩酸塩
治験依頼者名:	ノバルティス ファーマ株式会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	慢性骨髓性白血病
審議概要:	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認

治験契約番号: 第 722 号
治験課題名: BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試験(医師主導治験)
一般名: エンコラフェニブ/ビニメチニブ
自ら治験を実施する者: 横田 満
開発の相: 第II相
対象疾患: 切除可能大腸癌
審議概要:

- 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び年次報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
- モニタリングの実施に関する手順書、被験者の健康被害補償に関する手順書の変更、賠償責任保険契約証明書の追加について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 725 号
治験課題名: 中外製薬株式会社の依頼による悪性腫瘍患者を対象としたマスタースクリーニング試験/中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能III期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ、エヌトレクチニブ、Pralsetinibの第I / III相試験
一般名: アレクチニブ、エヌトレクチニブ、Pralsetinib
治験依頼者名: 中外製薬株式会社
開発の相: 第III相
対象疾患: 非小細胞肺がん
審議概要:

- 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
- 治験実施計画書明確化レター(英語版)、(日本語訳)(2種)の追加について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

治験契約番号: 第 727 号
治験課題名: 再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたヒト化GPRC5D × CD3二重特異性抗体talquetamabの第1／2相、first-in-human、非盲検、用量漸増試験
一般名: talquetamab
治験依頼者名: ヤンセンファーマ株式会社
開発の相: 第1／2相
対象疾患: 再発又は難治性の多発性骨髄腫患者
審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号: 第 728 号
治験課題名: 第一三共株式会社の依頼による U3-1402の第III相試験
一般名: パトリツマブ デルクステカン
治験依頼者名: 第一三共株式会社
開発の相: 第III 相試験
対象疾患: 非小細胞肺癌
審議概要: 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号:	第 729 号
治験課題名:	オシメルチニブ及び化学療法後に進行したEGFR遺伝子変異陽性進行又は転移性非小細胞肺癌患者におけるラゼルチニブ併用投与時のアミバンタマブ皮下投与とアミバンタマブ静脈内投与とを比較する、第3相、非盲検、ランダム化試験
一般名:	アミバンタマブ
治験依頼者名:	ヤンセンファーマ株式会社
開発の相:	第3相
対象疾患:	EGFR 遺伝子変異陽性局所進行又は転移性NSCLC
審議概要:	<ul style="list-style-type: none">・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。・治験実施計画書別冊の変更、契約期間の延長について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認

治験契約番号:	第 732 号
治験課題名:	アストラゼネカ株式会社の依頼による第III相試験
一般名:	Ceralasertib + デュルバルマブ
治験依頼者名:	アストラゼネカ株式会社
開発の相:	第III相
対象疾患:	非小細胞肺がん
審議概要:	<ul style="list-style-type: none">・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。・治験実施計画書(英語版)、(日本語版)、別紙2、別添(英語版)、(日本語版)、治験薬概要書(2種)、説明・同意文書、保険契約付保証明書の変更、ePROに関するレターの追加について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認

治験契約番号:	第 733 号
治験課題名:	抗CD38モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1~3ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab 単剤療法と、ポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(PVd)又はカルフルゾミブ及びデキサメタゾン(Kd)併用療法を比較する第3相ランダム化試験
一般名:	teclistamab
治験依頼者名:	ヤンセンファーマ株式会社
開発の相:	第III相
対象疾患:	多発性骨髄腫
審議概要:	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2024年3月4日実施:承認)が報告された。

治験契約番号:	第 734 号
治験課題名:	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムプロリズマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecan の第III相試験
一般名:	ペムプロリズマブ(和)、Pembrolizumab(英)
治験依頼者名:	MSD株式会社
開発の相:	第III相
対象疾患:	非小細胞肺癌
審議概要:	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2024年3月15日実施:承認)が報告された。

治験契約番号： 第 735 号
治験課題名： MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475Aの第Ⅲ相試験
一般名： NA
治験依頼者名： MSD株式会社
開発の相： 第Ⅲ相
対象疾患： 非小細胞肺癌
審議概要： 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び年次報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果： 承認

治験契約番号： 第 737 号
治験課題名： サノフィ株式会社の依頼による免疫性血栓性血小板減少性紫斑病患者を対象とした一次治療に血漿交換を用いないカプラシズマブの第Ⅲ相試験
一般名： カプラシズマブ
治験依頼者名： サノフィ株式会社
開発の相： 第Ⅲ相
対象疾患： 免疫性血栓性血小板減少性紫斑病
審議概要： 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果： 承認

治験契約番号： 第 742 号
治験課題名： 中外製薬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RO5072759 の第Ⅲ相試験
一般名： オビヌツズマブ (RO5072759)
治験依頼者名： 中外製薬株式会社
開発の相： 第Ⅲ相
対象疾患： 全身性エリテマトーデス
審議概要： •当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
•治験実施計画書、説明・同意文書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果： 承認

治験契約番号： 第 745 号
治験課題名： 頸静脈アクセスによるMDT-1112経カテーテルペーシングシステムの植込み手技評価試験
一般名： 植込み型リードレス心臓ペースメーカー／心臓用カテーテルイントロデューサキット／植込み能動型機器用プログラマ／心電図電話伝送装置／心電図電話伝送装置用プログラム
治験依頼者名： 日本杏トレニック株式会社
開発の相： 第Ⅲ相に相当
対象疾患： 18歳以上で徐脈ペーシングの適応があり、リードレスMDT-1112経カテーテルペーシングシステムの植込み対象となる被験者
審議概要： •当該治験機器で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
•治験実施計画書、別紙、説明・同意文書、治験機器概要書、症例報告書の見本の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果： 承認

治験契約番号: 第 746 号
治験課題名: HER2陽性転移性胃食道腺癌患者を対象としたzanolimumabと化学療法併用の第Ⅲ相試験
一般名: 未定
治験依頼者名: Jazz Pharmaceuticals Ireland Limited
開発の相: 第Ⅲ相
対象疾患: 胃腺癌、胃食道接合部腺癌、及び食道腺癌を含む進行性又は転移性GEA患者
審議概要: •当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
•CRC経費ポイント算出表、治験経費内訳書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号: 第 747 号
治験課題名: 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第Ⅱ相試験
一般名: 未定
治験依頼者名: 小野薬品工業株式会社
開発の相: 第Ⅱ相
対象疾患: HER2 陰性で化学療法未治療の治癒切除不能な進行又は再発胃がん(食道胃接合部がんを含む)
審議概要: 当該治験薬で発生した年次報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号: 第 748 号
治験課題名: 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)
一般名: Axicabtagene Ciloleucel
治験依頼者名: ICON クリニカルリサーチ合同会社
開発の相: Ⅲb
対象疾患: 再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫
再発又は難治性の原発性縦隔大細胞型B細胞リンパ腫
再発又は難治性の形質転換濾胞性リンパ腫
再発又は難治性の高悪性度B細胞リンパ腫
(但し、CD19抗原を標的としたキメラ抗原受容体発現T細胞輸注療法の治療歴がない患者に限る)
審議概要: 当該治験製品で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号: 第 750 号
治験課題名: ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検討する多施設共同臨床第Ⅱ相試験
一般名: ニボルマブ
自ら治験を実施する者: 横田 満
開発の相: 第Ⅱ相
対象疾患: ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌
審議概要: •当該治験薬で発生した重篤な副作用報告、措置報告及び最新の科学的知見を記載した文書に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
•モニタリングの実施に関する手順書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果: 承認

治験契約番号:	第 627 号
治験課題名:	クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験
一般名:	Durvalumab
治験依頼者名:	クリニペース株式会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	非小細胞肺癌
審議概要:	治験薬概要書、治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認

治験契約番号:	第 738 号
治験課題名:	Veloxis 社の依頼によるART-123の第 I 相試験
一般名:	トロンボモデュリンアルファ
治験依頼者名:	(治験国内管理人)旭化成ファーマ株式会社
開発の相:	第 I 相
対象疾患:	進行・再発大腸癌
審議概要:	説明・同意文書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2024年3月27日実施:承認)が報告された。

治験契約番号:	第 751 号
治験課題名:	Uncommon EGFR遺伝子変異陽性非小細胞肺癌患者を対象としたアファチニブ投与におけるDFP-14323を併用した際の有効性を検証する臨床第 III 相試験
一般名:	ウベニメクス
治験依頼者名:	Delta-Fly Pharma株式会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	Uncommon EGFR遺伝子変異陽性非小細胞肺癌患者
審議概要:	被験者への支払いに関する資料の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認

治験契約番号:	第 629 号
治験課題名:	異染性白質ジストロフィーの患者を対象とした第I/II相試験
一般名:	■
治験依頼者名:	ICON クリニカルリサーチ合同会社
開発の相:	フェイズ I / II
対象疾患:	異染性白質ジストロフィー
審議概要:	治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2024年3月19日実施:承認)が報告された。

治験契約番号:	第 703 号
治験課題名:	未治療進展型小細胞肺癌に対するシスプラチン+イリノテカイン+デュルバルマブ(MEDI4736)療法の多施設共同単群第II相試験
一般名:	デュルバルマブ
自ら治験を実施する者:	横山 俊秀
開発の相:	第Ⅱ相
対象疾患:	未治療進展型小細胞肺癌
審議概要:	・治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 ・モニタリング実施の結果報告があり、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	治験終了報告を確認した。

治験契約番号: 第 716 号
治験課題名: 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたRO7499790(Pralsetinib)の第II相試験
一般名: Pralsetinib
治験依頼者名: 中外製薬株式会社
開発の相: 第II相
対象疾患: 非小細胞肺がん

報告概要: •開発中止報告を確認した。
•治験終了報告を確認した。

治験契約番号: 第 717 号
治験課題名: 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたRO7499790(Pralsetinib)の第III相試験
一般名: Pralsetinib
治験依頼者名: 中外製薬株式会社
開発の相: 第III相
対象疾患: 非小細胞肺がん

報告概要: 治験終了報告を確認した。

治験契約番号: 第 695 号
治験課題名: 再発・難治性低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫(NHL)患者を対象とするME-401の第II相臨床試験及び継続投与試験
一般名: zanfelisib
治験依頼者名: 協和キリン株式会社
開発の相: 第II相
対象疾患: 低悪性度非ホジキンリンパ腫

報告概要: 開発中止報告を確認した。
