

2026年06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: 2026年06月15日 月曜日 16時30分 ～ 17時50分

開催場所: 院内第5会議室

出席者: 亀井信二、河本和幸、二宮伸介、前田猛、阿部充、横山俊秀、徳田衡紀、中村育雄(非専門委員)、永山励(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 788 号
治験課題名: アストラゼネカ株式会社の依頼による気管支拡張症患者を対象とした、AZD0292の第II相試験
一般名: AZD0292
治験依頼者名: アストラゼネカ株式会社
開発の相: 第II相
対象疾患: ■
審議概要: ・治験依頼書に基づき、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 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: ・重篤な有害事象及び不具合に関する報告書に基づき、治験継続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 772 号
治験課題名: 新規小口径冠動脈(SV)病変またはステント内再狭窄(ISR)病変を対象としたS2024-01の臨床試験
一般名: 冠血管向けバルーン拡張式血管形成術用カテーテル
治験依頼者名: メドアライアンス ジャパン株式会社
開発の相: 第III相
対象疾患: 以下の病変を有し、前拡張後の残存狭窄率が30%以下で主要な解離がない(NHLBI分類グレードD以下)患者
・SV試験:新規SV病変を有する患者
・ISRサブスタディ:ISR病変を有する患者
審議概要: ・重篤な有害事象及び不具合に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
・治験実施状況報告書に基づき、治験継続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 776 号
治験課題名: Delta-Fly Pharma株式会社の依頼による膵がん患者を対象としたDFP-17729の第II/III相試験
一般名: クエン酸カリウム・クエン酸ナトリウム水和物配合製剤
治験依頼者名: Delta-Fly Pharma株式会社
開発の相: 第II/III相
対象疾患: 切除不能／再発・進行性の膵がん
審議概要: ・重篤な有害事象に関する報告書に基づき、治験継続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 778 号
治験課題名:	株式会社LTTバイオフーマの依頼による化学療法誘発性末梢神経障害に対するPC-SODの第Ⅲ相試験
一般名:	PC-SOD
治験依頼者名:	株式会社LTTバイオフーマ
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	化学療法誘発性末梢神経障害(CIPN)
審議概要:	・重篤な有害事象に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	・迅速審査の結果が報告された。
治験契約番号:	第 698 号
治験課題名:	IQVIAサービシーズジャパン合同会社(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:	BGB-3111
治験依頼者名:	IQVIAサービシーズジャパン合同会社(治験国内管理人)
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:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書に基づき、治験継続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:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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:	ペムブロリズマブ
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:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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 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:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	・迅速審査の結果が報告された。

治験契約番号:	第 721 号
治験課題名:	JR-142の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第Ⅱ相試験の継続投与試験
一般名:	JR-142
治験依頼者名:	JCRファーマ株式会社
開発の相:	第Ⅱ相
対象疾患:	小児成長ホルモン分泌不全低身長
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書に基づき、治験継続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:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	・迅速審査の結果が報告された。
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ブロリズマブ(MK-3475)/Sacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験
一般名:	ペムブロリズマブ(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:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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 740 号
治験課題名:	未治療のdMMR/MSI-Hを有する切除可能な結腸癌患者を対象としたdostarlimabの第Ⅲ相試験
一般名:	dostarlimab
治験依頼者名:	グラクソ・スミスクライン株式会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	未治療のdMMR/MSI-Hを有する切除可能な結腸癌患者
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	・迅速審査の結果が報告された。
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:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書に基づき、治験継続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:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	・迅速審査の結果が報告された。

治験契約番号:	第 757 号
治験課題名:	ビーワン・メディシNZ合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象としたSonrotoclax (BGB-11417)とZanubrutinib (BGB-3111)の第Ⅲ相試験
一般名:	Sonrotoclax (BGB-11417) /Zanubrutinib (BGB-3111)
治験依頼者名:	ビーワン・メディシNZ合同会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	慢性リンパ性白血病
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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 758 号
治験課題名:	遠隔転移を伴う結腸・直腸癌患者を対象としたSerplulimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験
一般名:	Serplulimab
治験依頼者名:	Shanghai Henlius Biotech, Inc.(治験国内管理人:株式会社タイガライズ)
開発の相:	Ⅲ相
対象疾患:	遠隔転移を伴う結腸・直腸癌(mCRC)
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	・迅速審査の結果が報告された。

治験契約番号:	第 759 号
治験課題名:	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ブ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
一般名:	ブリナツモマブ
自ら治験を実施する者:	納富 誠司郎
開発の相:	第2相
対象疾患:	B前駆細胞型ALL
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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 760 号
治験課題名:	A study to assess toripalimab alone or in combination with tificemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 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＋Tificemalimab併用療法を用いた地固め療法の評価
一般名:	Tificemalimab, Toripalimab
治験依頼者名:	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)
開発の相:	第Ⅲ相試験
対象疾患:	限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC)
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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 761 号
治験課題名:	ブリistol・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にしたBMS-986213の第3相試験
一般名:	未定
治験依頼者名:	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	非扁平上皮非小細胞肺癌
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書に基づき、治験継続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 762 号
治験課題名:	小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象として、JR-142の週1回投与とグロウジェクトの連日投与とを比較する第Ⅲ相臨床試験
一般名:	JR-142
治験依頼者名:	JCRファーマ株式会社
開発の相:	第Ⅲ相試験
対象疾患:	小児成長ホルモン分泌不全性低身長
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書に基づき、治験継続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 764 号
治験課題名:	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)
一般名:	lisocabtagene maraleucel
治験依頼者名:	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	再発又は難治性の大細胞型B細胞リンパ腫
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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 767 号
治験課題名:	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるKRAS G12C変異を有する進行非小細胞肺癌患者を対象としたAdagrasibの第3相試験
一般名:	Adagrasib
治験依頼者名:	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	KRAS G12C変異を有する非小細胞肺がん患者
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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 768 号
治験課題名:	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象にしたBMS-986489の第3相試験
一般名:	BMS-986489
治験依頼者名:	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	進展型小細胞肺癌
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書に基づき、治験継続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 769 号
治験課題名:	ビーワン・メディシNZ合同会社の依頼による再発／難治性マントル細胞リンパ腫成人患者を対象としたBGB-11417(Sonrotoclax)とザヌブルチニブの第Ⅲ相試験
一般名:	Sonrotoclax、ザヌブルチニブ
治験依頼者名:	ビーワン・メディシNZ合同会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	再発／難治性マントル細胞リンパ腫
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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 770 号
治験課題名:	ビーワン・メディシNZ合同会社の依頼による再発／難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象としたZanubrutinib (BGB-3111) の第Ⅲ相試験
一般名:	Zanubrutinib (BGB-3111)
治験依頼者名:	ビーワン・メディシNZ合同会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	再発／難治性の濾胞性または辺縁帯リンパ腫患者
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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 771 号
治験課題名:	ビーワン・メディシNZ合同会社の依頼による慢性リンパ性白血病又は小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたBGB-16673の第Ⅲ相試験
一般名:	BGB-16673
治験依頼者名:	ビーワン・メディシNZ合同会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	慢性リンパ性白血病又は小リンパ球性リンパ腫
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験実施状況報告書に基づき、治験継続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 777 号
治験課題名:	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による気管支拡張症患者を対象としたBI 1291583 の第Ⅲ相試験
一般名:	未定
治験依頼者名:	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
開発の相:	第Ⅲ相
対象疾患:	気管支拡張症
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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 781 号
治験課題名:	未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象としたAZD0486とリツキシマブの併用療法の第III相試験
一般名:	AZD0486
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:	未治療の濾胞性リンパ腫
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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 784 号
治験課題名:	協和キリン株式会社の依頼によるKO-539の第II相試験
一般名:	ziftomenib
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:	■
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続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 785 号
治験課題名:	CLDN18.2 を発現する進行又は転移性胃腺癌、食道胃接合部腺癌又は食道腺癌患者を対象に、rilvegostomig の併用下又は非併用下でsonesitatug vedotin とカペシタビンの併用療法を評価する試験
一般名:	Sonesitatug vedotin (AZD0901)、Rilvegostomig
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:	CLDN18.2 を発現する進行又は転移性胃腺癌、食道胃接合部腺癌又は食道腺癌
審議概要:	・安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	・迅速審査の結果が報告された。
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:	・治験に関する変更申請書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験実施状況報告書に基づき、治験継続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 773 号
治験課題名:	旭化成セラピューティクス株式会社の依頼によるART-123の第3相試験
一般名:	トロンゴモデュリンアルファ
治験依頼者名:	旭化成セラピューティクス株式会社
開発の相:	第3相
対象疾患:	遠隔転移を有する大腸癌患者
審議概要:	・治験に関する変更申請書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	・迅速審査の結果が報告された。

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:	・治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
審議結果:	承認
報告概要:	・迅速審査の結果が報告された。
治験契約番号:	第 786 号
治験課題名:	大動脈弁狭窄症を合併する血液透析患者を対象としたPKR-001の探索的臨床試験
一般名:	吸着型血液浄化器
治験依頼者名:	株式会社カネカ
開発の相:	医療機器
対象疾患:	血液透析患者における大動脈弁狭窄症
報告概要:	・迅速審査の結果が報告された。
治験契約番号:	第 787 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骨髄線維症を対象としたDAK539の第 I b相試験
一般名:	pelabresib
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 I 相
対象疾患:	－
報告概要:	・迅速審査の結果が報告された。
治験契約番号:	第 683 号
治験課題名:	NP030による新規冠動脈狭窄病変における多施設共同試験
一般名:	冠血管向けバルーン拡張式血管形成術用カテーテル
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
報告概要:	・治験終了(中止・中断)報告書を確認した。
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XIa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
報告概要:	・治験終了(中止・中断)報告書を確認した。

治験契約番号： 第 766 号
治験課題名： 旭化成セラピューティクス株式会社の依頼によるART-123 の第1相臨床試験
一般名： トロンボモデュリンアルファ
治験依頼者名： 旭化成セラピューティクス株式会社
開発の相： 第 I 相
対象疾患： 進行・再発大腸癌

報告概要： ・治験終了(中止・中断)報告書を確認した。

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

報告概要： ・開発の中止等に関する報告書を確認した。
