第 469 回 北里大学相模原治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2025年8月20日(水)14:01~15:55
開催場所	1000 07, 20 (水が11:01 10:00
出席委員名	松本和将、尾鳥勝也、猶木克彦、奥田雄介、鎌田真理子、菊地原昌史、木下春奈、
II/III X A T	小林昌宏、坂下智珠子、田中憲穂、長谷川靖浩、宮本和武、村岡寛之、森田明
議題及び審	1. 前回議事録の確認
査結果を含	第 468 回治験審査委員会議事録を確認した。
む主な議論	別 100 日 日 の 日 日 女 只 五 成 子 跡 で FE DO (こ。
の概要	 2. 新規の審査
V) M/W	2. 37/30 2 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4
	破恩 17947 1773 表来自由去位の依頼による心は心が反塞心相を対象とした selatogrel の第Ⅲ相試験(整理番号:2025004)
	Selatogiel v2 新加州的《正产苗 与:202500年)
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、試験
	実施の妥当性について審議した。
	審査結果:修正の上で承認する
	修正内容:説明文書・同意文書の修正
	 議題 2)バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による成人 IgA 腎症患者を対象と
	した felzartamab の第Ⅲ相試験(整理番号: 2025009)
	(
	 これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、試験
	実施の妥当性について審議した。
	審査結果:承認する
	 議題 3)(治験国内管理人)Fortrea Japan 株式会社の依頼による慢性閉塞性肺
	疾患患者を対象とした astegolimab の第Ⅲ相試験(整理番号:
	2025012)
	 これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、試験
	実施の妥当性について審議した。
	審査結果:承認する

議題 4)ノーベルファーマ株式会社の依頼による難治性脈管腫瘍及び難治性脈管 奇形患者を対象としたラパリムス錠・顆粒の一般使用成績調査(受付番 号:25-01)

> 実施要綱に基づき、調査実施の妥当性について審議した。 審査結果:承認する

3. 継続審査

議題 1) 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(整理番号:2016015)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 2) アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Risankizumab の第Ⅲ相継続試験(整理番号: 2018008)

•変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 3) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による第 I 相試験(整理番号:2018010)

•継続審査

実施状況報告

審査結果:承認する

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 4) MSD 株式会社の依頼による ER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(整理番号:2018028)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 5)MSD 株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(整理番号:2018029)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果:承認する

議題 6)婦人科加藤一喜医師の依頼によるメトホルミンの第 II 相試験【医師主導治験】(整理番号:2019007)

•継続審査

モニタリング報告

審査結果:承認する

議題 7)ヤンセンファーマ株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした apalutamide の第Ⅲ相試験(整理番号:2019008)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果:承認する

議題 8) 消化器内科渡邉晃織医師の依頼による ONO-4538 の探索的治験【医師主導治験】(整理番号:2019014)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 9) 中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験(整理番号:2019016)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 10) 中外製薬株式会社の依頼による切除不能局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした Tiragolumab の第Ⅲ 相試験(整理番号: 2020005)

•継続審査

実施状況報告

審査結果:承認する

•変更審査

治験薬概要書、レター(実施計画書)

審査結果:承認する

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告、年次報告 審査結果:承認する

議題 11)第一三共株式会社の依頼による DS-1001b の第Ⅱ相試験(整理番号: 2020006)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 12)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患者を対象とした AZD5363 の第Ⅲ相試験(整理番号:2020008)

•変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

議題 13)ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象とした TQJ230 の第Ⅲ相試験(整理番号:2020020)

•変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 14) 中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験(整理番号:2020021)

•変更審査

実施計画書 別紙

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 15) 武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又は クローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第 3 相試験(整理番号:2021002)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 16) MSD 株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(2)(整理番号:2021003)

•変更審査

アブラキサン 添付文書

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 17)第一三共株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした DS-8201a の第Ⅲ 相試験(整理番号:2021011)

•変更審査

実施計画書 補遺、アブラキサン 添付文書

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

議題 18) バイオジェン・ジャパン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 BIIB059 の第Ⅲ相試験(整理番号:2021012)

•変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 19) 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験(2)(整理番号:2021015)

•変更審査

説明文書 · 同意文書

審査結果:承認する

議題 20) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 を用いた治験に参加した患者を対象とした第 III 相試験(整理番号:2021016)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 21) 中外製薬株式会社の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたオビ ヌツズマブの第Ⅲ相試験(整理番号:2021019)

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 22) 中外製薬株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質 抗体関連疾患(MOGAD) 患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験 (整理番号:2021026)

•変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 23) ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした Ziltivekimab の第Ⅲ相試験(整理番号:2021027)

•変更審査

被験者向け説明資料

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 24) 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 Telisotuzumab Vedotin の第Ⅲ相試験(整理番号:2021028)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 25) 中外製薬株式会社の依頼による自己免疫介在性脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験(整理番号: 2022005)

•変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

- 議題 26)アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性を示す増殖性ループス腎炎を有する成人患者を対象としたアニフロルマブの第Ⅲ相試験(整理番号: 2022007)
 - •変更審査

費用

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 27) 呼吸器内科猶木克彦医師の依頼によるペムブロリズマブ + パクリタキセル (アルブミン懸濁型) + カルボプラチン療法にウベニメクスを併用する第 Ⅱ 相試験(TORG2241)(整理番号:2022011)

•継続審査

実施状況報告

審査結果:承認する

•変更審查

実施計画書、アブラキサン 添付文書、カルボプラチン 添付文書、キイトルーダ 添付文書、手順書、監査計画書

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 28) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験(整理番号:2022017)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 29) ユーシービージャパン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 Dapirolizumab pegol の第Ⅲ相試験(整理番号:2022018)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 30) 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相 試験(整理番号:2022020)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 31)ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした LOU064(Remibrutinib)の第Ⅲ相試験(整理番号:2022021)

•変更審査

治験薬概要書、teriflunomide 海外添付文書

議題 32) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象とした ACE-536(LUSPATERCEPT)の第Ⅲ相継続試験(整理番号:2022022)

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 33) 中外製薬株式会社の依頼による小児特発性ネフローゼ症候群患者を対象 としたオビヌツズマブ(RO5072759)の第Ⅲ相試験(整理番号:2022023)

•変更審查

レター(実施計画書)

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 34)アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を有する患者を対象とした Olpasiran(AMG890)の第Ⅲ相試験(整理番号:2022025)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 35)消化器内科渡邉晃織医師の依頼によるレザフィリン(ioPDT)の第Ⅱ相試験 【医師主導治験】(整理番号: 2022029)

•継続審査

モニタリング報告

審査結果:承認する

議題 36)MSD 株式会社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(整理番号:2023001)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題37)第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDS-1062a の第Ⅲ相試験(整理番号:2023002)

•変更審査

実施計画書事務的変更文書、治験薬概要書、説明文書・同意文書、レター (実施計画書)

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

- 議題 38) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相試験(整理番号: 2023003)
 - •安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

- 議題 39)アレクシオンファーマ合同会社の依頼による慢性腎疾患患者における心臓 手術関連急性腎障害及び術後の主要腎臓事象の予防に関する ALXN1210(ラブリズマブ)の第Ⅲ相試験(整理番号:2023004)
 - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告、レター(安全性情報)

審査結果:承認する

- 議題 40) 中外製薬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 オビヌツズマブ (RO5072759) の第Ⅲ 相試験(整理番号:2023007)
 - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 41) 脳神経外科隈部俊宏医師の依頼によるチラブルチニブの第 Ⅱ 相試験【医師主導治験】(整理番号:2023009)

•継続審査

モニタリング報告

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 42) 中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマブ (CO44668)の第Ⅲ相試験(整理番号:2023010)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告、年次報告 審査結果:承認する

- 議題 43) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Zipalertinib の第Ⅲ相試験(整理番号:2023013)
 - •変更審查

Carboplatin 海外添付文書、Cisplatin 海外添付文書、Pemetrexed 海外添付文書

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

- 議題 44)ヤンセンファーマ株式会社の依頼による心房細動を有する参加者を対象とした Milvexian の第Ⅲ相試験(整理番号:2023014)
 - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

- 議題 45)ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とした Milvexian の第Ⅲ相試験(整理番号:2023015)
 - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 46)アッヴィ合同会社の依頼による脱毛症患者を対象としたウパダシチニブの第Ⅲ相試験(整理番号:2023016)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告、最新の科学的知見を記載した文書 審査結果:承認する

- 議題 47) 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4578-08 の第Ⅱ相試験(整理番号:2023017)
 - •変更審査

オプジーボ 添付文書

審査結果:承認する

- 議題 48) (治験国内管理人)株式会社新日本科学 PPD の依頼による HER2 陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした Zanidatamab の第Ⅲ相試験(整理番号:2023018)
 - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

- 議題 49) (治験国内管理人) Fortrea Japan 株式会社の依頼による転移性非扁平上 皮非小細胞肺癌患者を対象とした SB27 の第Ⅲ相試験(整理番号: 2023019)
 - •変更審査

費用

審査結果:承認する

•安全性審查

当院で発生した重篤な有害事象報告、他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果:承認する

- 議題 50)アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象とした AZD5305 の第Ⅲ相試験(整理番号:2023025)
 - •変更審査

治験薬概要書

- 議題 51) 日本イーライリリー株式会社の依頼による動脈硬化性心血管疾患患者又は 心血管イベントの新規発症のリスクがある成人の方を対象とした LY3819469の第Ⅲ相試験(整理番号:2024001)
 - •変更審査

実施計画書、実施計画書 補遺、説明文書・同意文書 審査結果:承認する

- 議題 52)ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の第Ⅲ相試験(整理番号:2024002)
 - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果:承認する

- 議題 53)第一三共株式会社の依頼による再発小細胞肺癌患者を対象としたイフィナタマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験(整理番号:2024003)
 - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

- 議題 54)アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行又は転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした AZD2936 の第Ⅲ相試験(整理番号: 2024004)
 - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果:承認する

- 議題 55)メドペイス・ジャパン株式会社の依頼による Amlitelimab/BI 1015550 の第 II b 相プラットフォーム臨床試験(整理番号:2024005)
 - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 56)アッヴィ合同会社の依頼による未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象とした Epcoritamab の第Ⅲ相試験(整理番号:2024007)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告、最新の科学的知見を記載した文書 審査結果:承認する

議題 57)アッヴィ合同会社の依頼による再発又は難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象とした Epcoritamab の第Ⅲ相試験(整理番号:2024008)

•継続審査

実施状況報告

審査結果:承認する

•安全性審查

当院で発生した重篤な有害事象報告、他施設で発生した重篤な有害事象報告、最新の科学的知見を記載した文書

審査結果:承認する

- 議題 58) 小児科石倉健司医師の依頼による小児期発症のネフローゼ症候群患児を 対象とした IDEC-C2B8 の検証的試験【医師主導治験】(整理番号: 2024009)
 - •継続審査

モニタリング報告

審査結果:承認する

•変更審査

監査計画書

審査結果:承認する

- 議題 59)バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BAY 2927088 の第Ⅲ相試験(整理番号:2024011)
 - •安全性審查

当院で発生した重篤な有害事象報告、他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果:承認する 議題 60)アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Volrustomig(MEDI5752)の第Ⅲ相試験(整理番号:2024012)

•変更審査

キイトルーダ 添付文書、カルボプラチン 添付文書、パクリタキセル 添付文書 審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告 審査結果:承認する

- 議題 61) MSD 株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MK-2870 の第Ⅲ相試験(整理番号:2024013)
 - •変更審査

アブラキサン 添付文書

審査結果:承認する

•安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果:承認する

- 議題 62) MSD 株式会社の依頼によるトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした MK-2870 の第Ⅲ相試験(整理番号:2024014)
 - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

- 議題 63) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-116 の第 Ⅱ 相プラットフォーム試験(整理番号: 2024015)
 - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 64)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全身性自己免疫性 リウマチ性疾患に伴う間質性肺疾患の患者を対象とした Nerandomilast (BI 1015550)の第Ⅲ相試験(整理番号:2024017)

•変更審査

実施計画書、治験薬概要書、説明文書・同意文書、被験者向けアンケート 審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果:承認する

- 議題 65) ブリストル・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(整 理番号: 2025001)
 - •安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果:承認する

- 議題 66) (治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による aficamten(CK-3773274)の第Ⅱ/Ⅲ相試験(整理番号:2025002)
 - •変更審查

治験薬概要書

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告 審査結果:承認する

- 議題 67) (治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社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(整理番号:2025003)
 - •変更審査

治験薬概要書、被験者向けアンケート 審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

議題 68) ユーシービージャパン株式会社の依頼による Rozanolixizumab の第 Ⅱ/Ⅲ 相試験(整理番号: 2025005)

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 69)バイエル薬品株式会社の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症患者を対象とした aficamten の第Ⅲ相試験(整理番号:2025006)

•変更審查

治験薬概要書、説明文書·同意文書

審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 70)第一三共株式会社の依頼による第 Ib/II 相臨床試験(整理番号: 2025007)

•変更審查

治験薬概要書、実施計画書、説明文書・同意文書 審査結果:承認する

•安全性審查

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

4. 実施計画等変更の報告

北里大学病院実施

議題 1)ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした AMN107 の第Ⅱ相試験(整理番号:2013006)

•開発中止報告

議題 2)株式会社ヤクルト本社の依頼による第 Ⅰ/Ⅱ 相試験(整理番号:2013307)

•開発中止報告

議題 3) 婦人科加藤一喜医師の依頼によるメトホルミンの第 II 相試験【医師主導治験】(整理番号:2019007)

•終了報告

議題 4) 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験③(整理番号: 2022014)

•終了報告

- 議題 5) ネクセラファーマジャパン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 Cenerimod の第Ⅲ相試験(整理番号: 2023005)
 - •開発中止報告
- 議題 6) ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による特発性炎症性筋疾患患者を対象とした efgartigimod の第Ⅲ相継続試験(整理番号:2024016)
 ・終了報告

北里大学東病院実施

議題 1)株式会社ヤクルト本社の依頼による第 I/Ⅱ 相試験(整理番号:2013007) ・開発中止報告

5. その他

議題 1)6月開催(第 467 回)会議の記録の概要(案)について、本治験審査委員会で承認後、ホームページに掲載となる旨が説明され、了承を得た。