

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

会議名：2024年10月治験審査委員会
開催日時：2024/10/21 15:32 ～ 16:38
開催場所：大阪医科薬科大学病院 臨床研究センター 多目的室
出席委員名：佐浦 隆一（委員長）、高井 真司、二瓶 圭二、金沢 徹文、松村 洋子、小倉 健、滝 功一郎、川上 和美、小林 豊英、浅野 元子、藤原 和恵、岡田 弘司、飯島 暢

【新規申請】

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
24-1-43-0554SMOi	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PD-1/PD-L1阻害薬投与及びプラチナ製剤を含む化学療法後のPD-L1陽性の転移性非小細胞肺癌患者を対象としてacasunlimab（GEN1046）とペムプロリズマブ併用投与をドセタキセルと比較するプロスペクティブ、非盲検、ランダム化、第III相試験	治験の実施の適否	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	修正の上で承認
24-1-45-0555SMOe	国内治験管理人株式会社タイガライズの依頼による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	治験の実施の適否	省略	本治験の概要等について説明された。それらを踏まえて治験実施の妥当性について審議した。	修正の上で承認

【継続審査】

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
15-1-43-0371	Bristol・マイヤーズ スクイブ（株）依頼によるBMS-936558の非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 8月30日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
15-1-43-0371	Bristol・マイヤーズ スクイブ（株）依頼によるBMS-936558の非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月13日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
15-1-43-0371	Bristol・マイヤーズ スクイブ（株）依頼によるBMS-936558の非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月30日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
17-1-45-0411	MSD（株）依頼によるMK-3475の胃癌（術前・術後）に対する第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月27日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
17-1-14-0417	小野薬品工業（株）依頼によるニボルマブ/イピリウムマブの尿路上皮癌に対する第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 2日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
18-1-43-0423	治験国内管理人パレクセル・インターナショナル（株）依頼によるREGN2810の第1相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 8月29日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
18-1-43-0423	治験国内管理人パレクセル・インターナショナル（株）依頼によるREGN2810の第1相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 5日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
18-1-43-0423	治験国内管理人パレクセル・インターナショナル（株）依頼によるREGN2810の第1相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月18日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
18-1-43-0423	治験国内管理人パレクセル・インターナショナル（株）依頼によるREGN2810の第1相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 3日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
18-1-53-0432	日本イーライリリー（株）依頼による若年性特発性関節炎（JIA）に対するバリシチニブの第Ⅲ相試験（長期投与）	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） 説明文書、同意文書	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
18-1-53-0432	日本イーライリリー（株）依頼による若年性特発性関節炎（JIA）に対するバリシチニブの第Ⅲ相試験（長期投与）	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 2日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
18-1-53-0432	日本イーライリリー（株）依頼による若年性特発性関節炎（JIA）に対するバリシチニブの第Ⅲ相試験（長期投与）	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月18日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
18-1-53-0432	日本イーライリリー（株）依頼による若年性特発性関節炎（JIA）に対するバリシチニブの第Ⅲ相試験（長期投与）	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 2日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
19-1-07-0439DR	再発高悪性度髄膜腫に対するSPM-011・BNCT30の第Ⅱ相試験（医師主導治験）	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 7日付） 治験機器概要書	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
19-1-53-0443	日本イーライリリー（株）依頼によるバリシチニブの全身型特発性関節炎に対する第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） 治験実施計画書、説明文書、同意文書	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
19-1-53-0443	日本イーライリリー（株）依頼によるバリシチニブの全身型特発性関節炎に対する第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 2日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
19-1-53-0443	日本イーライリリー（株）依頼によるバリシチニブの全身型特発性関節炎に対する第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月18日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
19-1-53-0443	日本イーライリリー（株）依頼によるバリシチニブの全身型特発性関節炎に対する第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 2日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-45-0451	アッヴィ合同会社依頼によるABT-494のM14-431試験又はM14-433試験を完了したクローン病患者の第3相長期継続試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品製造販売後臨床試験）（書式13）（西暦2024年 9月24日付）	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-45-0451	アッヴィ合同会社依頼によるABT-494のM14-431試験又はM14-433試験を完了したクローン病患者の第3相長期継続試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月17日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-43-0452	MSD（株）依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475と体幹部定位放射線治療（SBRT）の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月 6日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
20-1-43-0452	MSD（株）依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475と体幹部定位放射線治療（SBRT）の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月17日付） その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
20-1-43-0452	MSD（株）依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475と体幹部定位放射線治療（SBRT）の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 2日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
20-1-43-0452	MSD（株）依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475と体幹部定位放射線治療（SBRT）の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 8月29日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-14-0453	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
20-1-14-0453	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	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12）（西暦2024年 9月11日付）	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-14-0453	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 4日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-43-0458SMO	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/MK-7339の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月30日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
20-1-43-0458SMO	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/MK-7339の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 4日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-43-0458SMO	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/MK-7339の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月24日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-43-0464	MSD株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月30日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
20-1-43-0464	MSD株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 4日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-43-0464	MSD株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月24日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-45-0465SMO	ファイザー株式会社の依頼による、潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象としたCP-690,550の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 5日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-45-0465SMO	ファイザー株式会社の依頼による、潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象としたCP-690,550の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月19日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
20-1-45-0465SMO	ファイザー株式会社の依頼による、潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象としたCP-690,550の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 3日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-45-0470	小野薬品工業株式会社の依頼による根治切除不能な進行又は再発の結腸・直腸がんを対象としたONO-4578とONO-4538の第Ⅰ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月27日付） 治験薬概要書等、説明文書、同意文書	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
20-1-45-0470	小野薬品工業株式会社の依頼による根治切除不能な進行又は再発の結腸・直腸がんを対象としたONO-4578とONO-4538の第Ⅰ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 8月28日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-45-0470	小野薬品工業株式会社の依頼による根治切除不能な進行又は再発の結腸・直腸がんを対象としたONO-4578とONO-4538の第Ⅰ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月19日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
21-1-43-0479	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月26日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
21-1-43-0479	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 3日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
21-1-43-0479	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12）（西暦2024年10月 2日付）	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
21-1-43-0479	MSD株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 3日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
21-1-45-0481	ファイザー株式会社の依頼によるBRAF変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療としてエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第 3 相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月19日付） 治験薬概要書	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
21-1-45-0481	ファイザー株式会社の依頼によるBRAF変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療としてエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第 3 相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 8月29日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
21-1-45-0481	ファイザー株式会社の依頼によるBRAF変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療としてエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第 3 相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月12日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
21-1-45-0481	ファイザー株式会社の依頼によるBRAF変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療としてエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第 3 相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月27日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
21-1-43-0483	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 2日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
21-1-43-0483	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 2日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
21-1-43-0484	プリストル・マイヤーズ スクイブ（株）依頼によるES-SCLC患者を対象としたBMS-986012とニボルマブの併用療法を用いる第 2 相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月12日付） 治験薬概要書	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
21-1-43-0484	プリストル・マイヤーズ スクイブ（株）依頼によるES-SCLC患者を対象としたBMS-986012とニボルマブの併用療法を用いる第 2 相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 2日付） 治験実施計画書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
21-1-43-0484	プリストル・マイヤーズ スクイブ（株）依頼によるES-SCLC患者を対象としたBMS-986012とニボルマブの併用療法を用いる第 2 相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 8月30日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
21-1-43-0484	プリストル・マイヤーズ スクイブ（株）依頼によるES-SCLC患者を対象としたBMS-986012とニボルマブの併用療法を用いる第 2 相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月13日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
21-1-43-0484	プリストル・マイヤーズ スクイブ（株）依頼によるES-SCLC患者を対象としたBMS-986012とニボルマブの併用療法を用いる第 2 相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月30日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
21-1-45-0486	小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象としたONO-7913,ONO-4538の第I相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月20日付） 治験実施計画書、治験薬概要書、その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
21-1-44-0488SMO	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 BII059の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 8月28日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
21-1-43-0490	小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたONO-4578、ONO-4538の第 I 相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10） 20241001（西暦2024年10月 1日付） 治験薬概要書	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
21-1-44-0491SMO	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス（SLE）を有する患者を対象とした アニフロルマブ皮下投与の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月25日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
21-1-13-0492SMO	田辺三菱製薬（株）による赤芽球性プロトポルフィリン症又はX 連鎖性プロトポルフィリン症の被験者を対象としたMT-7117の第3相長期試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月30日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-45-0495	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475（ペムプロリズマブ）とMK-7902（E7080：レンパチニブ）の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 2日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
22-1-45-0495	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475（ペムブロリズマブ）とMK-7902（E7080：レンパチニブ）の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 2日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-53-0496SMO	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたRPC1063の第II/III相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月25日付） その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
22-1-53-0496SMO	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたRPC1063の第II/III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 8月30日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-53-0496SMO	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたRPC1063の第II/III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 6日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-53-0496SMO	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたRPC1063の第II/III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月20日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-53-0496SMO	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)依頼による活動性潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたRPC1063の第II/III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 4日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-44-0497SMO	Horizon社の依頼によるびまん性皮膚硬化型全身性強皮症患者を対象としたHZN-825とプラセボを比較する第2相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月12日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-44-0497SMO	Horizon社の依頼によるびまん性皮膚硬化型全身性強皮症患者を対象としたHZN-825とプラセボを比較する第2相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月27日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-43-0498SMO	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-7684Aの第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月30日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
22-1-43-0498SMO	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-7684Aの第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 4日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-43-0498SMO	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-7684Aの第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月24日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-44-0505SMO	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強皮症患者を対象としたBI 685509の第Ⅱ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月24日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-43-0506	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月27日付） 説明文書、同意文書	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
22-1-43-0506	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 8日付） 治験実施計画書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
22-1-43-0506	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 8月29日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-43-0506	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 5日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-43-0506	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月11日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-43-0506	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月20日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-43-0506	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月27日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-43-0506	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 3日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-44-0507SMO	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進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI 1015550の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10） 20240930（西暦2024年 9月30日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
22-1-44-0507SMO	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進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI 1015550の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月27日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-4-14-0508	フェリング・ファーマ株式会社依頼によるBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象としたFE999326の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月12日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
22-4-14-0508	フェリング・ファーマ株式会社依頼によるBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象としたFE999326の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月18日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-4-14-0508	フェリング・ファーマ株式会社依頼によるBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象としたFE999326の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 3日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-44-0510	一般社団法人 日本血液製剤機構による好酸球性多発血管炎性肉芽腫症における神経障害に対するGB-0998の有効性、安全性を検討する多施設共同第Ⅲ相オープン試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 3日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-47-0511	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による症候性非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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 1日付） その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
22-1-47-0511	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による症候性非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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月30日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-45-0512SMO	（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HER2陽性転移性結腸直腸癌被験者を対象に、一次治療としてのトラスツマブ及びmFOLFOX6併用tucatinibをセツキシマブ若しくはペバシズマブ併用又は非併用mFOLFOX6と比較する非盲検、無作為化、第3相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 4日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-45-0512SMO	（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HER2陽性転移性結腸直腸癌被験者を対象に、一次治療としてのトラスツマブ及びmFOLFOX6併用tucatinibをセツキシマブ若しくはペバシズマブ併用又は非併用mFOLFOX6と比較する非盲検、無作為化、第3相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月20日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-07-0514DR	原発性悪性脊髄腫瘍患者に対するME2906及びPNL6405SCTによる光線力学的療法に関する臨床試験（医師主導治験）	モニタリング/監査	モニタリング報告書（西暦2024年 9月19日付）		承認
22-1-07-0514DR	原発性悪性脊髄腫瘍患者に対するME2906及びPNL6405SCTによる光線力学的療法に関する臨床試験（医師主導治験）	モニタリング/監査	モニタリング報告書（西暦2024年 9月19日付）		承認
23-1-50-0515SMO	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした AZD9833 の第 III相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月19日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-50-0515SMO	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした AZD9833 の第 III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月12日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-43-0516	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122およびAB154の第 I 相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 2日付） 治験実施計画書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-43-0516	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122およびAB154の第 I 相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 8月29日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-43-0516	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122およびAB154の第 I 相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 4日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-43-0516	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122およびAB154の第 I 相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月11日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-43-0516	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122およびAB154の第 I 相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月18日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-43-0516	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122およびAB154の第 I 相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月26日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
23-1-43-0516	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122およびAB154の第Ⅰ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 3日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-13-0517	KalVista Pharmaceuticals, Ltd.社による遺伝性血管性浮腫Ⅰ型又はⅡ型の患者を対象とした、血管性浮腫発作のオンデマンド治療におけるKVD900の長期安全性を評価する非盲検、継続投与試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月19日付） 治験実施計画書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-43-0518	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 8日付） 治験薬概要書、説明文書、同意文書	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-43-0518	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相継続試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 4日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-43-0519SMO	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する第3A相非劣性試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月26日付） 治験実施計画書等、治験薬概要書等、その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-43-0519SMO	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する第3A相非劣性試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 4日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-53-0520SMO	アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494（Upadacitinib）の多施設共同、無作為化、非盲検試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月19日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-53-0520SMO	アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494（Upadacitinib）の多施設共同、無作為化、非盲検試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月10日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-53-0520SMO	アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494（Upadacitinib）の多施設共同、無作為化、非盲検試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 2日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-43-0521	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-3475A の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月25日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-43-0521	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-3475A の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 1日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-43-0521	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-3475A の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月25日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-13-0522	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCSUを対象としたLOU064の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月20日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
23-1-45-0526	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MK-3475の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-45-0527SMO	（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中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 3日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-45-0528SMO	（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中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 3日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-13-0529SMOi	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性刺激誘発性蕁麻疹（CINDU）を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-13-0529SMOi	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性刺激誘発性蕁麻疹（CINDU）を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月20日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-45-0530	株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人） 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との化学療法併用の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 8月28日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-45-0530	株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人） 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との化学療法併用の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 3日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-45-0530	株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人） 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との化学療法併用の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月18日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-45-0530	株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人） 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との化学療法併用の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月26日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-44-0531SMO	Bristol・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3相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月30日付） その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-44-0531SMO	Bristol・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3相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月26日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
23-1-53-0533SMO	ヤンセンファーマ株式会社による潰瘍性大腸炎小児患者を対象とするグセルクマブ（CNT01959）の第3 相，ランダム化，非盲検寛解導入，二重盲検寛解維持，並行群間比較，多施設共同試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月17日付） 説明文書、同意文書、その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-53-0533SMO	ヤンセンファーマ株式会社による潰瘍性大腸炎小児患者を対象とするグセルクマブ（CNT01959）の第3 相，ランダム化，非盲検寛解導入，二重盲検寛解維持，並行群間比較，多施設共同試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月27日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-45-0534SMO	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月25日付） 説明文書、同意文書	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-45-0534SMO	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	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12）（西暦2024年10月 9日付）	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-45-0534SMO	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 9日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-45-0534SMO	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月17日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-45-0534SMO	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 2日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-45-0535	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 552の第Ib/II相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月 5日付） 治験実施計画書等、その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-45-0535	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 552の第Ib/II相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月20日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-45-0535	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 552の第Ib/II相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月10日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-45-0535	アムジェン株式会社の依頼によるAMG 552の第Ib/II相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月24日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-56-0536	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象としたGSK4057190の第II相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） 治験実施計画書、治験薬概要書等、説明文書、同意文書、その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-56-0536	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象としたGSK4057190の第II相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月10日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-56-0536	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象としたGSK4057190の第II相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月26日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
23-1-56-0536	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象としたGSK4057190の第II相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 2日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-45-0537	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の活動期クローン病患者を対象としたTAK-279の第2b相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月18日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-45-0537	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の活動期クローン病患者を対象としたTAK-279の第2b相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月25日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-47-0538	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLp(a)が高値の成人を対象としたLY3819469の第III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月13日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-47-0538	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLp(a)が高値の成人を対象としたLY3819469の第III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月30日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-44-0539SMOi	メドベイス・ジャパン依頼の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患患者を対象としたAmlitelimab/ BI 1015550の第IIb相プラットフォーム臨床試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） 治験実施計画書等、治験薬概要書、その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
24-1-44-0539SMOi	メドベイス・ジャパン依頼の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患患者を対象としたAmlitelimab/ BI 1015550の第IIb相プラットフォーム臨床試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 3日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-44-0539SMOi	メドベイス・ジャパン依頼の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患患者を対象としたAmlitelimab/ BI 1015550の第IIb相プラットフォーム臨床試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 4日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-43-0540SMOe	第一三共株式会社の依頼によるSCLC患者を対象としたI-DXdの第Ⅲ相試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12）（西暦2024年 9月25日付）	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-43-0540SMOe	第一三共株式会社の依頼によるSCLC患者を対象としたI-DXdの第Ⅲ相試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12）（西暦2024年10月 1日付）	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-43-0540SMOe	第一三共株式会社の依頼によるSCLC患者を対象としたI-DXdの第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 3日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-3-45-0541SMOi	非アルコール性脂肪肝炎（NASH）を対象とした治療アプリ CA-NASHの第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月10日付） その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
24-1-43-0543	アストラゼネカ株式会社の依頼によるPD-L1 が高発現している（TC≥50%）アクションAブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXdとRilvegostomig併用療法又はRilvegostomig単剤療法をペムプロリズマブ単剤療法と比較する第III相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 2日付） その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
24-1-43-0543	アストラゼネカ株式会社の依頼によるPD-L1 が高発現している（TC≧50％）アクション ブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXdと Rilvegostomig併用療法又はRilvegostomig単剤療法をペムプロリズマブ単剤療法 と比較する第III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 8月29日付）	安全性情報等について説明が され、治験継続の妥当性につ いて審議した。	承認
24-1-43-0543	アストラゼネカ株式会社の依頼によるPD-L1 が高発現している（TC≧50％）アクション ブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXdと Rilvegostomig併用療法又はRilvegostomig単剤療法をペムプロリズマブ単剤療法 と比較する第III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月27日付）	安全性情報等について説明が され、治験継続の妥当性につ いて審議した。	承認
24-1-43-0544SMOe	シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌 患者を対象としたivonescimab＋化学療法とペムプロリズマブ＋化学療法を比較する 無作為化国際共同第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月30日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
24-1-43-0544SMOe	シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌 患者を対象としたivonescimab＋化学療法とペムプロリズマブ＋化学療法を比較する 無作為化国際共同第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 9日付）	安全性情報等について説明が され、治験継続の妥当性につ いて審議した。	承認
24-1-43-0544SMOe	シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌 患者を対象としたivonescimab＋化学療法とペムプロリズマブ＋化学療法を比較する 無作為化国際共同第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月19日付）	安全性情報等について説明が され、治験継続の妥当性につ いて審議した。	承認
24-1-43-0544SMOe	シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌 患者を対象としたivonescimab＋化学療法とペムプロリズマブ＋化学療法を比較する 無作為化国際共同第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月30日付）	安全性情報等について説明が され、治験継続の妥当性につ いて審議した。	承認
24-1-45-0545	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 クローン病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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 8日付）	安全性情報等について説明が され、治験継続の妥当性につ いて審議した。	承認
24-1-48-0546SMOe	アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併するCKD患者を対象とした、 baxdrostatとダバグリフロジンの第III相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 8日付） 治験実施計画書等、治験分担医師	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
24-1-44-0547SMOi	Horizon社の依頼によるびまん性皮膚硬化型全身性強皮症患者を対象としたHZN- 825の非盲検継続投与第2相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 2日付）	安全性情報等について説明が され、治験継続の妥当性につ いて審議した。	承認
24-1-43-0549SMOe	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 2日付） 治験薬概要書等	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
24-1-43-0549SMOe	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年10月 2日付）	安全性情報等について説明が され、治験継続の妥当性につ いて審議した。	承認

大阪医科薬科大学病院治験審査委員会 会議の記録の概要

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
24-1-13-0550	メドベイス・ジャパン株式会社の依頼による遺伝性血管性浮腫患者を対象としたDeucritibantの第II/III相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 9月 4日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

【報告事項】

管理番号	課題名	審査事項	審査資料等	議論の概要	審査結果
17-1-14-0417	小野薬品工業（株）依頼によるニボルマブ/イピリムマブの尿路上皮癌に対する第Ⅲ相試験	迅速審査の報告 (治験に関する変更)	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 3日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等（分担医師削除）について、10月7日に迅速審査を行い、10月8日に承認されたことを報告した。	
19-1-14-0436DR	CT1～3N0M0膀胱癌を対象としたAtezolizumab併用放射線療法に関する第Ⅱ相医師主導多施設共同治験	終了報告	治験終了（中止・中断）報告書（書式17）（西暦2024年 9月30日付）		
19-1-14-0437	小野薬品工業（株）依頼のONO-4538/BMS-986205の膀胱癌に対する第Ⅲ相試験	迅速審査の報告 (治験に関する変更)	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等（分担医師削除）について、10月7日に迅速審査を行い、10月8日に承認されたことを報告した。	
20-1-14-0453	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	迅速審査の報告 (治験に関する変更)	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等（分担医師削除）について、10月7日に迅速審査を行い、10月8日に承認されたことを報告した。	
21-1-45-0486	小野薬品工業株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象としたONO-7913,ONO-4538の第I相試験	迅速審査の報告 (治験に関する変更)	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等（分担医師削除）について、10月7日に迅速審査を行い、10月8日に承認されたことを報告した。	
22-1-45-0495	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475（ペムプロリズマブ）とMK-7902（E7080：レンパチニブ）の第Ⅲ相試験	迅速審査の報告 (治験に関する変更)	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） その他	左記の文書の改訂等（症例数追加）について、10月7日に迅速審査を行い、10月8日に承認されたことを報告した。	
22-4-14-0508	フェリング・ファーマ株式会社依頼によるBCG不応性高グレード筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象としたFE999326の第Ⅲ相試験	迅速審査の報告 (治験に関する変更)	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等（分担医師削除）について、10月7日に迅速審査を行い、10月8日に承認されたことを報告した。	
23-1-13-0517	KalVista Pharmaceuticals, Ltd.社による遺伝性血管性浮腫Ⅰ型又はⅡ型の患者を対象とした、血管性浮腫発作のオンデマンド治療におけるKVD900の長期安全性を評価する非盲検、継続投与試験	迅速審査の報告 (治験に関する変更)	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等（分担医師削除）について、10月7日に迅速審査を行い、10月8日に承認されたことを報告した。	
23-1-13-0529SMOi	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性刺激誘発性蕁麻疹（CINDU）を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験	迅速審査の報告 (治験に関する変更)	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年10月 4日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等（分担医師削除）について、10月7日に迅速審査を行い、10月8日に承認されたことを報告した。	