

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：2025年3月治験審査委員会
開催日時：2025/03/17 15:30 ～ 15:43
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）、二瓶 圭二、小倉 健、金沢 徹文、松村 洋子、川上 和美、滝 功一郎、小林 豊英、藤原 和恵、岡田 弘司、飯島 暢
出席委員数/全委員数： 11/14

【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
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2025年 2月28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
17-1-45-0411	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
17-1-14-0417	小野薬品工業（株）依頼によるニボルマブ/イピリムマブの尿路上皮癌に対する第Ⅲ相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月20日付）	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	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2025年 2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
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2025年 2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
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）に対するパリシチニブの第Ⅲ相試験（長期投与）	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月21日付）	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）に対するパリシチニブの第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2025年 2月 7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）に対するパリシチニブの第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2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
19-1-56-0442DR	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併用妊孕性温存療法の用量反応性試験（医師主導治験）	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月21日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
19-1-56-0442DR	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併用妊孕性温存療法の用量反応性試験（医師主導治験）	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 3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

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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月21日付）	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2025年 2月 7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2025年 2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
20-1-45-0451	アヅ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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
20-1-45-0451	アヅ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2025年 2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
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2025年 2月18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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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2025年 2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
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2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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2025年 2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
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2025年 2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

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

20-1-43-0464	MSD株式会社の依頼による小細胞肺がん患者を対象とした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2025年 2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
20-1-43-0464	MSD株式会社の依頼による小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475/MK-7339の第Ⅲ相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	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がん患者を対象とした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2025年 2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
20-1-43-0464	MSD株式会社の依頼による小細胞肺がん患者を対象とした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2025年 2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
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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 3月 3日付） その他	左記の文書の改訂等について 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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月28日付）	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2025年 2月14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2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月28日付）	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2025年 2月 7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2025年 2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
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2025年 2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

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

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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月26日付）	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2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	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2025年 2月14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2025年 2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
21-1-43-0483	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2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	治験継続の妥当性について審議した。	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2025年 2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
21-1-43-0484	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	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2025年 2月 7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2025年 2月21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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	治験継続の妥当性について審議した。	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BIIB059の第Ⅲ相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 3月 3日付）	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

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BIIB059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2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月21日付）	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（ペムブロリズマブ）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2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月28日付）	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（ペムブロリズマブ）とMK-7902（E7080：レンパチニブ）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2025年 2月20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
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	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2025年 3月12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
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2025年 2月21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2025年 2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
22-1-53-0496SMO	ブリストル・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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月28日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-53-0496SMO	ブリストル・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2025年 2月 7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	ブリストル・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2025年 2月21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

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Ⅱ相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 3月 3日付）	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2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
22-1-47-0500	メドベイス・ジャパン依頼のアテローム動脈硬化性心血管疾患（ASCVD）患者を対象としたobicetrapibの効果を評価する第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2025年 3月 3日付） 治験実施計画書等、治験薬概要書、説明文書、同意文書、治験責任医師、その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
22-1-47-0500	メドベイス・ジャパン依頼のアテローム動脈硬化性心血管疾患（ASCVD）患者を対象としたobicetrapibの効果を評価する第Ⅲ相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 3月 5日付）	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	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）（西暦2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 3月 7日付）	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	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2025年 3月 7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
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	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2025年 3月 7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
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	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2025年 3月 7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
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2025年 2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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月20日付）	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

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2025年 2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
22-4-14-0508	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2025年 2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
22-1-47-0511	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 2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
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ズマブ及び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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月28日付）	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ズマブ及び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2025年 2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
22-1-45-0512SMO	（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ズマブ及び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2025年 2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
22-1-53-0513SMO	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による小児機能性ディスペプシア患者を対象としたZ-338（アコチアミド塩酸塩水和物）の第III相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月28日付）	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2025年 2月28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2025年 2月19日付） 治験実施計画書	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 2月28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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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

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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	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2025年 2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
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2025年 2月14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2025年 2月21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2025年 2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
23-1-13-0517	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 2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
23-1-43-0518	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	治験継続の妥当性について審議した。	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2025年 3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
23-1-43-0519SMO	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による好酸性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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月21日付）	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2025年 3月 3日付） 治験実施計画書、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
23-1-53-0520SMO	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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2025年 2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

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

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2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 2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
23-1-13-0522	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月21日付）	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2025年 2月14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
23-1-44-0523SMO	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性強皮症を有する成人患者を対象としたアニフロルマブの第3相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 3月 3日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-43-0524	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zimberelimabとdomvanalimabの第3相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
23-1-43-0524	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zimberelimabとdomvanalimab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2025年 3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
23-1-45-0526	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2025年 3月 6日付） 治験薬概要書、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
23-1-45-0526	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	治験継続の妥当性について審議した。	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月25日付）	治験継続の妥当性について審議した。	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2025年 2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
23-1-45-0527SMO	（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2025年 2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

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2025年 2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
23-1-45-0528SMO	(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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 2月27日付） その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
23-1-45-0528SMO	(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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月25日付）	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2025年 2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
23-1-45-0528SMO	(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2025年 2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
23-1-45-0528SMO	(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2025年 2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
23-1-13-0529SMOi	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月28日付）	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 2月14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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月19日付）	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2025年 2月 7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

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2025年 2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
23-1-44-0531SMO	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 2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
23-1-44-0531SMO	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2025年 2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
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2025年 2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
23-1-53-0533SMO	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月28日付）	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2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月28日付）	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2025年 2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
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2025年 2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
23-1-45-0535	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2025年 2月21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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月28日付）	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2025年 2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2025年 2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

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2025年 2月28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
23-1-56-0536	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月21日付）	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2025年 2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
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2025年 2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
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2025年 2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
24-1-45-0537	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月25日付）	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2025年 2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
24-1-47-0538	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 2月26日付） 説明文書、同意文書、治験責任医師、その他	左記の文書の改訂等について 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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 3月 3日付）	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2025年 2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

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

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2025年 2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
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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 2月28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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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2025年 2月26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2025年 3月 6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2025年 3月10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2025年 2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
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2025年 3月 3日付） その他	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
24-3-45-0541SMOi	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月20日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-4-45-0542	株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人) の依頼によるウィルソン病患者を対象としたUX701の第Ⅲ相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月25日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-4-45-0542	株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人) の依頼によるウィルソン病患者を対象としたUX701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2025年 2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
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単剤療法をベ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2025年 2月21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
24-1-43-0543	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単剤療法をベムプロリズマブ単剤療法と比較する第III相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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

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2025年 2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
24-1-43-0543	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2025年 2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二 重盲検国際共同第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2025年 2月27日付） 治験実施計画書等、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
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二 重盲検国際共同第Ⅲ相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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二 重盲検国際共同第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2025年 2月14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二 重盲検国際共同第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2025年 2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
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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 3月 3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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 3月 5日付）	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2025年 2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
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2025年 2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
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2025年 2月27日付） 治験実施計画書等、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

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

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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	治験継続の妥当性について審議した。	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 3月 3日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-13-0548	メドベイス・ジャパン株式会社の依頼による青少年及び成人の遺伝性血管性浮腫患者を対象としたDeucritibantの第III相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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2025年 2月28日付） 治験実施計画書等、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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 2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
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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-43-0551SMOi	（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治療歴のある非小細胞肺癌成人患者を対象としたSGN-B6Aのドセタキセルと比較評価する無作為化、非盲検、第III相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-43-0551SMOi	（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治療歴のある非小細胞肺癌成人患者を対象としたSGN-B6Aのドセタキセルと比較評価する無作為化、非盲検、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2025年 2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
24-1-43-0551SMOi	（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治療歴のある非小細胞肺癌成人患者を対象としたSGN-B6Aのドセタキセルと比較評価する無作為化、非盲検、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2025年 2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
24-1-43-0552SMOe	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-1084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2025年 2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
24-1-43-0552SMOe	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-1084の第Ⅲ相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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

24-1-43-0552SMOe	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-1084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2025年 2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
24-1-44-0553SMOi	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特発性肺線維症（IPF）及び進行性肺線維症（PPF）患者を対象としたBI 1015550 の第Ⅲ相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 3月 3日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-44-0553SMOi	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特発性肺線維症（IPF）及び進行性肺線維症（PPF）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2025年 2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
24-1-43-0554SMOi	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）とペムブ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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	治験継続の妥当性について審議した。	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	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	治験継続の妥当性について審議した。	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 2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
24-1-44-0556SMOi	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（SARD-ILD）患者を対象としたNerandomilast（BI 1015550）の第Ⅲb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2025年 2月28日付） 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
24-1-44-0556SMOi	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（SARD-ILD）患者を対象としたNerandomilast（BI 1015550）の第Ⅲb相試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 3月 3日付）	治験継続の妥当性について審議した。	承認
24-1-44-0556SMOi	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（SARD-ILD）患者を対象としたNerandomilast（BI 1015550）の第Ⅲb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2025年 2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
24-1-45-0557SMOe	（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局所進行又は転移性の食道胃接合部癌及び胃癌の一次治療としてのHLX22（遺伝子組換えヒト化抗HER2モノクローナル抗体注射剤）とトラスツマブ及び化学療法（XELOX）の併用と、トラスツマブ及び化学療法（XELOX）とペムブロリズマブの併用又は非併用について比較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験	継続審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2025年 2月18日付）	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

24-1-45-0557SMOe	(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局所進行又は転移性の食道胃接合部癌及び胃癌の一次治療としてのHLX22（遺伝子組換えヒト化抗HER2モノクローナル抗体注射剤）とトラスツマブ及び化学療法（XELOX）の併用と、トラスツマブ及び化学療法（XELOX）とペムブロリズマブの併用又は非併用について比較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 2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
------------------	---	--------	-------------------------------------	-----------------------------------	----

【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2025年 2月 7日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等について、2025年3月3日に迅速審査を行い、2025年3月4日に承認されたことを報告した。	
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2025年 2月 6日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等について、2025年3月3日に迅速審査を行い、2025年3月4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2025年 2月 6日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等について、2025年3月3日に迅速審査を行い、2025年3月4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2025年 2月 7日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等について、2025年3月3日に迅速審査を行い、2025年3月4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2025年 2月10日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等について、2025年3月3日に迅速審査を行い、2025年3月4日に承認されたことを報告した。	
24-1-48-0546SMOe	アストラゼナ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	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2025年 2月18日付） 症例数の変更	左記の文書の改訂等について、2025年3月3日に迅速審査を行い、2025年3月4日に承認されたことを報告した。	
24-1-13-0548	メドベイス・ジャパン株式会社の依頼による青少年及び成人の遺伝性血管性浮腫患者を対象としたDeucritibant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2025年 2月17日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等について、2025年3月3日に迅速審査を行い、2025年3月4日に承認されたことを報告した。	
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	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2025年 2月17日付） 治験分担医師	左記の文書の改訂等について、2025年3月3日に迅速審査を行い、2025年3月4日に承認されたことを報告した。	
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	終了報告	治験終了（中止・中断）報告書（書式17）（西暦2025年 2月28日付）		
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）	終了報告	治験終了（中止・中断）報告書（書式17）（西暦2025年 3月14日付）		

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

24-4-45-0542	株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人) の依頼によるウィルソン病患者を対象としたUX701の第Ⅲ相試験	治験中断報告	治験終了（中止・中断）報告書（書式17）（西暦2025年 2月25日付）		
--------------	--	--------	--------------------------------------	--	--