

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10月治験審査委員会
開催日時：2025/10/20 15:30 ～ 16:33
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：高井 真司、小倉 健、佐浦 隆一、金綱 規夫、松村 洋子、藤田 修一、新田 雅彦、浜本 雄一郎、川上 和美、小林 豊英、浅野 元子、藤原 和恵、岡田 弘司、飯島 暢、宮本 文子
出席委員数/全委員数：15/16

【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
25-1-45-0573SMOi	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潰瘍性大腸炎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
25-1-56-0574	SBIファーマ株式会社の依頼による卵巣癌・卵管癌・腹膜癌を対象とした SPP-005の光線力学診断に関する第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。	承認
25-1-16-0575SMOe	小野薬品工業株式会社によるONO-1110の第Ⅱ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
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 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
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 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
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 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2025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
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）	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 9月17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
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 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
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 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
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 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

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
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2025年 9月17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
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 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
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 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
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 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
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 9月16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	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 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
20-1-14-0453	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 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
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 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
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 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
20-1-43-0464	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2025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
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2025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
20-1-45-0465SMO	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 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
20-1-45-0465SMO	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 9月22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
20-1-45-0470	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2025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
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10月 1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	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 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
21-1-43-0484	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 9月30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10月 2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 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
21-1-43-0484	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 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
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 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
21-1-43-0484	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
21-1-45-0486	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2025年10月 1日付） 治験実施計画書、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
21-1-44-0488SMO	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 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
21-1-43-0490	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）（西暦2025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

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
21-1-13-0492SMO	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2025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
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2025年 9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
22-1-45-0495	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 9月18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
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 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
22-1-45-0495	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
22-1-53-0496SMO	Bristol・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2025年 9月26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
22-1-53-0496SMO	Bristol・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 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
22-1-53-0496SMO	Bristol・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 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
22-1-53-0496SMO	Bristol・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 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
22-1-53-0496SMO	Bristol・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
22-1-47-0500	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	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 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
22-1-47-0500	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	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 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
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	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
22-4-14-0508	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 8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	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 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
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 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
22-1-45-0512SMO	（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	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 9月30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
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 9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
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
22-1-45-0512SMO	（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 9月22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
23-1-50-0515SMO	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2025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	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 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
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 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

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2025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	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 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2025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
23-1-43-0516	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
23-1-13-0517	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 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
23-1-13-0517	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 9月22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	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10月 3日付） 治験実施計画書、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
23-1-43-0518	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
23-1-53-0520SMO	アヅ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 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
23-1-53-0520SMO	アヅ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10月 1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	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 9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
23-1-13-0522	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 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
23-1-13-0522	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
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	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 8月29日付） その他	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
23-1-43-0524	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
23-1-45-0527SMO	（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	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 9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
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 9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
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 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
23-1-45-0528SMO	（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 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
23-1-45-0528SMO	（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 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
23-1-13-0529SMOi	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 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
23-1-13-0529SMOi	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
23-1-45-0530	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	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10月 2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

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
23-1-45-0530	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 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2025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2025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	プリストル・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 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
23-1-44-0531SMO	プリストル・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 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
23-1-44-0531SMO	プリストル・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
23-1-53-0533SMO	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2025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
23-1-45-0534SMO	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 9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
23-1-45-0534SMO	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
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 9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
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 8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
23-1-45-0535	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 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2025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2025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
23-1-56-0536	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 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
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 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
23-1-56-0536	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 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
23-1-56-0536	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10月 1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2025年 9月 1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2025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
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10月 1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2025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
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2025年 9月25日付） 治験実施計画書、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
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
24-1-44-0539SMOi	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
24-1-43-0540SMOe	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10月 6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
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 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
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 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
24-1-43-0540SMOe	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2025年 9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
24-1-43-0543	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単剤療法をペムブ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 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単剤療法をペムブ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 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
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＋化学療法とペムブロリズマブ＋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 9月16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非小細胞肺癌患者を対象 としたivonescimab＋化学療法とペムブロリズマブ＋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 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
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＋化学療法とペムブロリズマブ＋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 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非小細胞肺癌患者を対象 としたivonescimab＋化学療法とペムブロリズマブ＋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
24-1-45-0545	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10月 3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

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
24-1-45-0545	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 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
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	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 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
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 9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
24-1-13-0550	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2025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
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10月 6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
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10月 1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	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10月 3日付） 治験実施計画書、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
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	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 9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
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 9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
24-1-43-0554SMOi	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年10月 1日付） 治験実施計画書等、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
24-1-43-0554SMOi	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	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10月 1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
24-1-45-0555SMOe	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年10月 1日付） 治験実施計画書、説明文書、同意文書等	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
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	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 9月15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
24-1-45-0555SMOe	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	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 9月19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
24-1-45-0555SMOe	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 9月16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	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 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
24-1-45-0557SMOe	（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）とトラスツズマブ及び化学療法（XELOX）の併用と、トラスツズマブ及び化学療法（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	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 9月25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
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）とトラスツズマブ及び化学療法（XELOX）の併用と、トラスツズマブ及び化学療法（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 9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
24-1-56-0558SMOi	武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansine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 8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
24-1-56-0558SMOi	武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansine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 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
24-1-56-0558SMOi	武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansine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 9月16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
24-1-56-0558SMOi	武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansine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 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

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
24-1-43-0559	Bristol・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	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
24-1-43-0559	Bristol・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	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 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
24-1-43-0559	Bristol・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	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 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
24-1-43-0559	Bristol・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	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 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
24-1-43-0559	Bristol・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	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
24-1-43-0560SMOi	アッヴィ合同会社による進行又は転移性非扁平上皮NSCLC 患者を対象にした、 ABBV-400（telisotuzumab adizutecan ）と ABBV-181（budigalimab）を併用した場合の安全性、有効性及び至適用量を評価する非盲検、複数コホート、第 Ib/II 相試験（AndroMETa-Lung-536 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 9月16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
24-1-43-0560SMOi	アッヴィ合同会社による進行又は転移性非扁平上皮NSCLC 患者を対象にした、 ABBV-400（telisotuzumab adizutecan ）と ABBV-181（budigalimab）を併用した場合の安全性、有効性及び至適用量を評価する非盲検、複数コホート、第 Ib/II 相試験（AndroMETa-Lung-536 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10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
24-1-47-0561	ICONクリニカルサーチ合同会社（治験国内管理人）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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16） 2.0（西暦2025年 8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
24-1-47-0561	ICONクリニカルサーチ合同会社（治験国内管理人）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	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 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
24-1-47-0561	ICONクリニカルサーチ合同会社（治験国内管理人）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	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 9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
25-1-04-0562SMOe	Bristol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人患者を対象としたKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相、2パート試験	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10月 2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

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
25-1-04-0562SMOe	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人患者を対象としたKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相、2パート試験	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10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
25-1-04-0562SMOe	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人患者を対象としたKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相、2パート試験	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 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
25-1-04-0562SMOe	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人患者を対象としたKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相、2パート試験	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 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
25-1-04-0562SMOe	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人患者を対象としたKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相、2パート試験	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 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
25-1-04-0562SMOe	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人患者を対象としたKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相、2パート試験	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
25-1-13-0563	マルホ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹の成人患者を対象としたEVO756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 9月30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
25-1-45-0564SMOe	旭化成ファーマ株式会社の依頼による遠隔転移を有する大腸癌患者を対象としたART-123の第3相臨床試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 9月25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
25-1-56-0565	エイツヘルスクエア株式会社（治験国内管理人）の依頼による再発性低悪性度漿液性卵巢癌患者を対象としたAvutometinib + Defactinib併用療法の第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2025年10月 2日付） 治験実施計画書、説明文書、同意文書等	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
25-1-56-0565	エイツヘルスクエア株式会社（治験国内管理人）の依頼による再発性低悪性度漿液性卵巢癌患者を対象としたAvutometinib + Defactinib併用療法の第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 8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
25-1-56-0565	エイツヘルスクエア株式会社（治験国内管理人）の依頼による再発性低悪性度漿液性卵巢癌患者を対象としたAvutometinib + Defactinib併用療法の第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 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
25-1-56-0565	エイツヘルスクエア株式会社（治験国内管理人）の依頼による再発性低悪性度漿液性卵巢癌患者を対象としたAvutometinib + Defactinib併用療法の第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 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

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
25-1-56-0565	エイツーヘルスケア株式会社（治験国内管理人）の依頼による再発性低悪性度漿液性卵巣癌患者を対象としたAvutometinib + Defactinib併用療法の第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10月 1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
25-1-45-0569SMOe	ビーワン・メディシNZ合同会社の依頼による切除不能又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌の患者を対象としたBGB-A317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10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
25-1-45-0569SMOe	ビーワン・メディシNZ合同会社の依頼による切除不能又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌の患者を対象としたBGB-A317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 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
25-1-43-0570SMOe	アヅヱイ合同会社によるEGFR変異を有するNSCLC患者を対象に、オシメルチニブと併用したABBV-400（Telisotuzumab Adizutecan）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 9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
25-1-43-0571	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	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10月 3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
25-1-43-0571	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	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
25-1-56-0572SMOi	ICONクリニカルサーチ合同会社（国内管理人）依頼による子宮内膜癌患者を対象としてrinatabart sesutecan（Rina-S）と治験担当医師選択による治療の有効性及び安全性を比較、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） NA（西暦2025年10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
25-1-56-0572SMOi	ICONクリニカルサーチ合同会社（国内管理人）依頼による子宮内膜癌患者を対象としてrinatabart sesutecan（Rina-S）と治験担当医師選択による治療の有効性及び安全性を比較、評価する第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 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

【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
23-1-45-0527SMO	（治験国内管理人）IQVIAサービシズ 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	終了報告	治験終了（中止・中断）報告書（書式17）（西暦2025年 9月 9日付）		