

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

会議名：2026年6月治験審査委員会
開催日時：2026/06/15 15:30 ～ 15:57
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：荒若 繁樹（委員長）、高井 真司、小倉 健、金綱 規夫、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、桑原 枝津子、岡田 弘司、飯島 暢、宮本 文子
出席委員数/全委員数：14/15

【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
26-1-47-0590	ICONクリニカルサーチ合同会社（治験国内管理人）の依頼による肥大型心筋症（HCM）に対する aficamten（CK-3773274）の長期投与の非盲検追跡調査試験（第Ⅱ/Ⅲ相）	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
26-1-47-0591SMOe	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHFpEF又はHFmrEFを有する成人被験者を対象に、elecoglipron を投与したときの心血管アウトカムをプラセボと比較して検討する第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

【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
18-1-53-0432	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2026年 4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
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2026年 5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
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2026年 5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
19-1-53-0443	日本イーライリリー（株）依頼によるパ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2026年 4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
19-1-53-0443	日本イーライリリー（株）依頼によるパ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2026年 5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
19-1-53-0443	日本イーライリリー（株）依頼によるパ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2026年 5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
20-1-45-0451	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月20日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	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2026年 5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

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
20-1-45-0451	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2026年 5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
20-1-14-0453	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2026年 5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
20-1-14-0453	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2026年 5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
20-1-14-0453	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2026年 5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
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2026年 5月 8日付） 分担医師の変更	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2026年 4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
20-1-43-0458SMO	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2026年 5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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 5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
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2026年 5月19日付） 分担医師の変更	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2026年 4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
20-1-43-0464	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2026年 5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
20-1-43-0464	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2026年 5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
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2026年 5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

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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2026年 5月20日付） 分担医師の変更	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月28日付） その他	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2026年 5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
21-1-45-0486	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2026年 5月20日付） 分担医師の変更	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2026年 5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
22-1-53-0496SMO	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2026年 5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
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2026年 5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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月21日付） 治験実施計画書等、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
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2026年 5月21日付） 分担医師の変更	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	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2026年 5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
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2026年 5月29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
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2026年 5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
22-4-14-0508	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2026年 5月15日付）	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
22-4-14-0508	フレリング・ファーム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2026年 5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
22-1-45-0512SMO	ファイザー株式会社の依頼による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2026年 5月20日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
22-1-45-0512SMO	ファイザー株式会社の依頼による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2026年 4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	ファイザー株式会社の依頼による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2026年 5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
22-1-45-0512SMO	ファイザー株式会社の依頼による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2026年 5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
23-1-50-0515SMO	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2026年 5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
23-1-43-0516	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2026年 5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
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2026年 5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2026年 5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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 6月 4日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	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2026年 4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
23-1-13-0517	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2026年 5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

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
23-1-13-0517	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2026年 5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
23-1-53-0520SMO	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2026年 5月22日付） 分担医師の変更	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2026年 5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
23-1-53-0520SMO	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2026年 5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
23-1-43-0521	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2026年 5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
23-1-43-0521	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2026年 5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2026年 5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
23-1-44-0523SMO	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プロルマブの第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2026年 5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
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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月28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2026年 5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
23-1-45-0528SMO	（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2026年 5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
23-1-13-0529SMOi	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2026年 5月 7日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
23-1-13-0529SMOi	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2026年 5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
23-1-45-0530	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2026年 4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
23-1-45-0530	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2026年 5月19日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	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2026年 4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
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2026年 5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
23-1-45-0530	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2026年 5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
23-1-44-0531SMO	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2026年 5月28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
23-1-44-0531SMO	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2026年 5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
23-1-44-0531SMO	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2026年 5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
23-1-53-0533SMO	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2026年 4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
23-1-45-0534SMO	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2026年 5月 8日付） 分担医師の変更	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2026年 5月29日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
23-1-45-0535	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2026年 5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
23-1-45-0535	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2026年 5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
24-1-45-0537	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2026年 4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
24-1-45-0537	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2026年 5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
24-1-45-0537	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2026年 5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
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2026年 5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2026年 5月28日付） 分担医師の変更	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月22日付） 分担医師の変更	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月25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
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2026年 5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
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2026年 5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
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2026年 4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
24-1-43-0540SMOe	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2026年 5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

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 5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
24-3-45-0541SMOi	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2026年 5月15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
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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月15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
24-1-43-0543	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月26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2026年 5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2026年 5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
24-1-45-0545	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2026年 5月20日付） 分担医師の変更	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 5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
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2026年 5月27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
24-1-48-0546SMOe	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2026年 5月28日付） 分担医師の変更	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2026年 5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
24-1-13-0550	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月22日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
24-1-43-0552SMOe	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2026年 5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
24-1-44-0553SMOi	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2026年 4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
24-1-44-0553SMOi	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2026年 5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
24-1-45-0555SMOe	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2026年 5月21日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	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2026年 5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
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2026年 5月12日付） 分担医師の変更	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月29日付） 治験実施計画書、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
24-1-44-0556SMOi	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2026年 5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
24-1-45-0557SMOe	（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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月26日付） 治験実施計画書等、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
24-1-45-0557SMOe	（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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月27日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	承認

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
24-1-45-0557SMOe	(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2026年 5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
24-1-56-0558SMOi	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月27日付） 治験実施計画書等、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
24-1-56-0558SMOi	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月27日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	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2026年 4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
24-1-56-0558SMOi	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2026年 5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
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2026年 5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
24-1-43-0559	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2026年 5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
24-1-43-0559	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2026年 5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
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2026年 5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
24-1-43-0560SMOi	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）	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2026年 6月 4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

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
24-1-43-0560SMOi	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）	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2026 年 6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
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2026年 5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
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2026年 5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
24-1-47-0561	ICONクリニカルリサーチ合同会社（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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月20日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
24-1-47-0561	ICONクリニカルリサーチ合同会社（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2026年 5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
24-1-47-0561	ICONクリニカルリサーチ合同会社（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2026年 5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
25-1-04-0562SMOe	プリストル・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2026年 6月11日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
25-1-04-0562SMOe	プリストル・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2026年 5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
25-1-04-0562SMOe	プリストル・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2026年 5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
25-1-04-0562SMOe	プリストル・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2026年 5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

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
25-1-45-0564SMOe	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2026年 5月28日付） 分担医師の変更	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2026年 5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
25-1-56-0565	エイツ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2026年 5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
25-1-56-0565	エイツ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2026年 5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
25-1-47-0567	アストラゼナカ株式会社の依頼による家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体患者を対象に、AZD0780 のLDL-C 値に対する効果を評価する第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2026年 5月20日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
25-1-47-0568SMOe	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリポ蛋白(a)高値の方を対象としたLY3473329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2026年 5月28日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
25-1-47-0568SMOe	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリポ蛋白(a)高値の方を対象としたLY3473329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2026年 5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
25-1-47-0568SMOe	日本イーライリリー株式会社の依頼によるリポ蛋白(a)高値の方を対象としたLY3473329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2026年 5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
25-1-45-0569SMOe	ビーワン・メディシズ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2026年 5月27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
25-1-45-0569SMOe	ビーワン・メディシズ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2026年 5月27日付） 分担医師の変更	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・メディシズ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	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2026年 6月 4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
25-1-45-0569SMOe	ビーワン・メディシズ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	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2026年 6月 4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

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
25-1-45-0569SMOe	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2026年 5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
25-1-43-0570SMOe	アヅヴィ合同会社による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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月22日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
25-1-43-0570SMOe	アヅヴィ合同会社による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2026年 5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
25-1-43-0570SMOe	アヅヴィ合同会社による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2026年 5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
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2026年 5月28日付） 分担医師の変更	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月26日付） 分担医師の変更	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2026年 5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
25-1-56-0572SMOi	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2026年 5月15日付）	安全性情報等について説明がされ、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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 5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
25-1-56-0574	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 5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
25-1-16-0575SMOe	小野薬品工業株式会社によるONO-1110の第Ⅱ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月20日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 5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

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
25-1-43-0576SMOe	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2026年 5月21日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
25-1-43-0576SMOe	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2026年 5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
25-1-15-0577DR	SPM-011・BNCT30・DE-01の再発膠芽腫患者を対象とするホウ素中性子捕捉療法（BNCT）の第3相無作為化非盲検比較試験（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2026年 6月 2日付） 治験実施計画書、その他	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
25-1-15-0577DR	SPM-011・BNCT30・DE-01の再発膠芽腫患者を対象とするホウ素中性子捕捉療法（BNCT）の第3相無作為化非盲検比較試験（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2026年 6月 9日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
OMPUBNCT-25-001DR	SPM-011・BNCT30・DE-01の再発膠芽腫患者を対象とするホウ素中性子捕捉療法（BNCT）の第3相無作為化非盲検比較試験（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2026年 6月 2日付） 治験実施計画書、説明文書、同意文書、分担医師の変更、その他	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
25-1-43-0578DR	免疫チェックポイント阻害薬による肝機能障害に対するステロイド＋ミコフェノール酸モフェチル併用療法とステロイド単剤療法のランダム化比較医師主導治験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月18日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
25-1-43-0578DR	免疫チェックポイント阻害薬による肝機能障害に対するステロイド＋ミコフェノール酸モフェチル併用療法とステロイド単剤療法のランダム化比較医師主導治験	モニタリング/監査	モニタリング報告書（西暦2026年 5月26日付）		承認
25-1-43-0579SMOe	Shanghai Junshi Biosciences Co., Ltd.の依頼による限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）患者を対象としたToripalimabとTifcemalimab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2026年 5月26日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
25-1-43-0579SMOe	Shanghai Junshi Biosciences Co., Ltd.の依頼による限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）患者を対象としたToripalimabとTifcemalimab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2026年 5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
25-1-43-0579SMOe	Shanghai Junshi Biosciences Co., Ltd.の依頼による限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）患者を対象としたToripalimabとTifcemalimab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2026年 5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
25-1-43-0579SMOe	Shanghai Junshi Biosciences Co., Ltd.の依頼による限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）患者を対象としたToripalimabとTifcemalimab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2026年 5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
25-1-56-0580SMOi	ICONクリニカルリサーチ合同会社（治験国内管理人）の依頼による再発プラチナ感受性卵巣癌患者を対象としたRinatabart Sesutecan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2026年 5月29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

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
25-1-56-0580SMOi	ICONクリニカルサーチ合同会社（治験国内管理人）の依頼による再発プラチナ感受性卵巣癌患者を対象としたRinatabart Sesutecan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2026年 5月29日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
25-1-56-0580SMOi	ICONクリニカルサーチ合同会社（治験国内管理人）の依頼による再発プラチナ感受性卵巣癌患者を対象としたRinatabart Sesutecan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2026年 5月15日付）	安全性情報等について説明が され、治験継続の妥当性につ いて審議した。	承認
25-1-56-0580SMOi	ICONクリニカルサーチ合同会社（治験国内管理人）の依頼による再発プラチナ感受性卵巣癌患者を対象としたRinatabart Sesutecan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2026年 5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
25-1-56-0581SMOe	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるMMRpの子宮体がん参加者の維持療法として、GSK5733584を検討する第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2026年 5月29日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
25-1-56-0581SMOe	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるMMRpの子宮体がん参加者の維持療法として、GSK5733584を検討する第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2026年 4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
25-1-56-0581SMOe	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるMMRpの子宮体がん参加者の維持療法として、GSK5733584を検討する第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2026年 5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
25-1-56-0581SMOe	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるMMRpの子宮体がん参加者の維持療法として、GSK5733584を検討する第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2026年 5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
25-1-45-0582	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行胆道癌患者を対象としたRilvegostomig（AZD2936）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2026年 5月19日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認
25-1-45-0582	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行胆道癌患者を対象としたRilvegostomig（AZD2936）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2026年 5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
25-1-43-0583	協和キリン株式会社の依頼によるKK2269を単剤及びドセタキセルとの併用で静脈内投与したときの安全性及び忍容性を評価する多施設共同非盲検第I相用量漸増試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月22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
25-1-43-0583	協和キリン株式会社の依頼によるKK2269を単剤及びドセタキセルとの併用で静脈内投与したときの安全性及び忍容性を評価する多施設共同非盲検第I相用量漸増試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 5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
25-1-56-0584SMOe	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性卵巣がん患者を対象としたmocertatug rezetecan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2026年 5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、その他	左記の文書の改訂等について 審議した。	承認

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
25-1-56-0584SMOe	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるブラチナ製剤抵抗性卵巣がん患者を対象としたmocertatug rezetecan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2026年 5月29日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
25-1-56-0584SMOe	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるブラチナ製剤抵抗性卵巣がん患者を対象としたmocertatug rezetecan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2026年 5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
25-1-56-0584SMOe	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるブラチナ製剤抵抗性卵巣がん患者を対象としたmocertatug rezetecan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2026年 5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
25-1-45-0585SMOi	（治験国内管理人）株式会社アイ・ディー・ディーの依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎に対して長時間作用型抗体SPY001-001、SPY002-091、SPY003-207を単剤投与及び併用投与する第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2026年 5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
25-1-45-0586	プリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による未治療の切除不能または転移性結腸・直腸癌患者を対象としたBMS-986545（BNT327、PM8002）の第2/3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2026年 5月25日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
25-1-45-0586	プリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による未治療の切除不能または転移性結腸・直腸癌患者を対象としたBMS-986545（BNT327、PM8002）の第2/3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2026年 5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
25-1-47-0587SMOe	日本新薬株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症を対象としたNS-304の第Ⅲ相試験（二重盲検比較試験）	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月21日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
25-1-47-0587SMOe	日本新薬株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症を対象としたNS-304の第Ⅲ相試験（二重盲検比較試験）	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 4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
25-1-47-0587SMOe	日本新薬株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症を対象としたNS-304の第Ⅲ相試験（二重盲検比較試験）	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 5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
25-1-47-0588SMOe	日本新薬株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症を対象としたNS-304の第Ⅲ相試験（オープンラベル試験）	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 5月21日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	承認
25-1-47-0588SMOe	日本新薬株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症を対象としたNS-304の第Ⅲ相試験（オープンラベル試験）	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 4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
25-1-47-0588SMOe	日本新薬株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症を対象としたNS-304の第Ⅲ相試験（オープンラベル試験）	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 5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

審査事項と審査資料の一覧

2026/07/13

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
26-1-47-0589	アストラゼネカ株式会社依頼によるASCVDの既往を有する患者又はASCVDイベントの初発リスクが高い患者を対象に、AZD0780の主要心血管イベントに対する効果を評価する第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2026年 5月28日付） 分担医師の変更	左記の文書の改訂等について審議した。	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
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	（該当なし）	開発の中止等に関する報告書（書式18）（西暦2026年 5月21日付）		
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	（該当なし）	開発の中止等に関する報告書（書式18）（西暦2026年 5月21日付）		