

委員会等議事要旨		
委員会等名称	第28回山口大学医学部附属病院治験審査委員会	
開催日	2025年7月23日(水)	
時間	13時30分～14時30分	
開催場所	臨床研究棟1階 web会議室1・web会議（ハイブリッド開催）	
出席者	白石（議長）、北原、高見、渡谷、湧田、池田、河田、田坂、近藤、三島、藤井 各委員	
担当部課係	臨床研究支援係	
議題	・審査に先立ち、事務局より配布資料について説明がされた。 ・有馬治験事務局長よりミニレクチャーが行われた ・議長より前回の委員会について報告がされた。 ・事務局より利益相反について報告がされた。 ・事前に白石委員長より、委員長退席時の進行について、北原副委員長が指名された。 【審議事項】 有馬治験事務局長から、資料に基づき説明があり、審議の結果、以下のとおりとした。 1. 新規申請 3件 承認 3件 2. 院内で発生した重篤な有害事象及び緊急逸脱の報告について 10件 承認 8件、修正の上承認 2件 3. 安全性情報等報告について 60件 承認 60件 4. 変更申請について 21件 承認 21件 5. モニタリング報告について 6件 承認 6件 【報告事項】 6. 前回修正の上承認の報告について 1件 承認 1件 7. その他報告について 1件 承認 1件 8. 迅速審査の報告について 2件 承認 2件 9. 開発の中止について 2件 承認 2件 【その他の事項】 次回委員会の開催日は2025年8月27日（水）13時30分から開催予定	
備考		

【2025年7月23日（第28回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

1. 新規申請 3 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	審査結果	「承認」以外の場合の理由等
1-1	202512	Fortrea Japan株式会社	An Extension Study in Patients with Moderate to Severe Plaque Psoriasis to Evaluate the Long-term Safety, Efficacy, and Durability of Response to ESK-001 (ONWARD3)□ 中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としてESK-001の長期的な安全性、有効性及び反応の持続性を評価する継続投与試験（ONWARD3）	2025年7月9日	承認	—
1-2	202513	サノフィ株式会社	中等症から重症の成人喘息患者を対象とした lunsekimig（SAR443765）の長期安全性及び有効性の検討	2025年7月8日	承認	—
1-3	202514	MSD株式会社	糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたEYE103の第Ⅱ相／第Ⅲ相試験	2025年7月8日	承認	—

2. 重篤な有害事象・緊急逸脱報告 10 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	審査結果	「承認」以外の場合の理由等
2- 1	202308	ヤンセンファーマ株式会社	カルメット・グラン桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に， TAR-200 とcetrelimab の併用投与又は TAR-200 単独投与と， BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する， 第3相非盲検多施設共同ランダム化試験	2025年6月30日	修正の上承認	経過における日付と緑内障手術の術式名を修正し、事務局が確認すること
2- 2	202308	ヤンセンファーマ株式会社	カルメット・グラン桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に， TAR-200 とcetrelimab の併用投与又は TAR-200 単独投与と， BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する， 第3相非盲検多施設共同ランダム化試験	2025年7月4日	修正の上承認	経過における日付と緑内障手術の術式名を修正し、事務局が確認すること

【2025年7月23日（第28回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

2- 3	202420	大鵬薬品工業株式会社	膵管腺癌患者を対象としたquemliclustat（AB680）の第Ⅲ相試験	2025年6月9日	承認	—
2- 4	202420	大鵬薬品工業株式会社	膵管腺癌患者を対象としたquemliclustat（AB680）の第Ⅲ相試験	2025年6月12日	承認	—
2- 5	202420	大鵬薬品工業株式会社	膵管腺癌患者を対象としたquemliclustat（AB680）の第Ⅲ相試験	2025年6月16日	承認	—
2- 6	202420	大鵬薬品工業株式会社	膵管腺癌患者を対象としたquemliclustat（AB680）の第Ⅲ相試験	2025年6月25日	承認	—
2- 7	202403	中外製薬株式会社	原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験	2025年6月16日	承認	—
2- 8	202302	バレクセル・インターナショナル株式会社	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルビレマブと化学療法の併用療法	2025年6月17日	承認	—
2- 9	202302	バレクセル・インターナショナル株式会社	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルビレマブと化学療法の併用療法	2025年6月23日	承認	—

2- 10	202302	パレクセル・インターナショナル株式会社	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルバルマブと化学療法の併用療法	2025年7月1日	承認	—
-------	--------	---------------------	--	-----------	----	---

3. 安全性情報等報告 60 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	審査結果	「承認」以外の場合の理由等
3- 1	202317	山口大学医学部附属病院 小児科（市村 卓也）	初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とプリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	2025年6月23日	承認	—
3- 2	202114	山口大学医学部附属病院 第一内科（山崎 隆弘）	中間期肝細胞癌を対象に、アテソリズマブ+ベバシズマブと肝動脈化学塞栓療法（TACE）を比較する第IIIb相、ランダム化、多施設共同、非盲検試験-ABC-HCC試験	2025年6月30日	承認	—
3- 3	202305	ジェダイトメディスン株式会社	オデビキンバット（A4250）の進行性家族性肝内胆汁うっ滞症患者における安全性及び有効性を評価する非盲検第III 相試験	2025年6月9日	承認	—
3- 4	202411	アッヴィ合同会社	未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエブリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験	2025年6月16日	承認	—
3- 5	202411	アッヴィ合同会社	未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエブリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験	2025年6月30日	承認	—
3- 6	202313	アッヴィ合同会社	ABT-494（Upadacitinib）の二重盲検試験	2025年6月16日	承認	—
3- 7	202313	アッヴィ合同会社	ABT-494（Upadacitinib）の二重盲検試験	2025年6月30日	承認	—
3- 8	202509	アッヴィ合同会社	A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Efficacy and Safety of Upadacitinib in Adult and Adolescent Subjects with Alopecia Areata and at Least 25% Scalp Hair Loss □ 頭部の脱毛が25%以上の成人及び青少年円形脱毛症患者を対象にウパダシニブの有効性及び安全性を評価する第III 相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	2025年6月30日	承認	—
3- 9	202401	ICONクリニカルリサーチ合同会社	活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの有効性および安全性を検討する試験	2025年6月6日	承認	—
3- 10	202401	ICONクリニカルリサーチ合同会社	活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの有効性および安全性を検討する試験	2025年6月16日	承認	—
3- 11	202401	ICONクリニカルリサーチ合同会社	活動性を有する成人特発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの有効性および安全性を検討する試験	2025年6月26日	承認	—
3- 12	202417	ICONクリニカルリサーチ合同会社	活動性を有する成人突発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの長期安全性、忍容性および有効性を検討する試験	2025年6月6日	承認	—
3- 13	202417	ICONクリニカルリサーチ合同会社	活動性を有する成人突発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの長期安全性、忍容性および有効性を検討する試験	2025年6月16日	承認	—
3- 14	202417	ICONクリニカルリサーチ合同会社	活動性を有する成人突発性炎症性筋疾患患者を対象にefgartigimod PH20 SCの長期安全性、忍容性および有効性を検討する試験	2025年6月26日	承認	—

【2025年7月23日（第28回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

3- 15	202103	アステラス製薬株式会社	尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第III相試験	2025年6月11日	承認	—
3- 16	202103	アステラス製薬株式会社	尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第III相試験	2025年6月18日	承認	—
3- 17	202103	アステラス製薬株式会社	尿路上皮癌患者を対象としたenfortumab vedotinの第III相試験	2025年6月25日	承認	—
3- 18	202415	アステラス製薬株式会社	KRAS G12D 変異陽性の局所進行性又は転移性固形がん患者を対象としたASP3082 の第1 相試験	2025年6月26日	承認	—
3- 19	202415	アステラス製薬株式会社	KRAS G12D 変異陽性の局所進行性又は転移性固形がん患者を対象としたASP3082 の第1 相試験	2025年7月3日	承認	—
3- 20	202413	ICONクリニカルリサーチ合同会社	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 製品規格外Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）	2025年6月13日	承認	—
3- 21	202413	ICONクリニカルリサーチ合同会社	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 製品規格外Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）	2025年6月27日	承認	—
3- 22	202506	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	ブリストル・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	2025年6月27日	承認	—
3- 23	202502	ICONクリニカルリサーチ合同会社	An Open-label, Randomized, Controlled Phase 3 Study of Disitamab Vedotin in Combination with Pembrolizumab Versus Chemotherapy in Subjects with Previously Untreated Locally Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma that Expresses HER2 (IHC 1+ and Greater) 未治療のHER2（IHC 1+以上）発現局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin及びベムプロリズマブの併用療法と化学療法とを比較する第III相、非盲検、無作為化、比較対照試験	2025年6月9日	承認	—
3- 24	202502	ICONクリニカルリサーチ合同会社	An Open-label, Randomized, Controlled Phase 3 Study of Disitamab Vedotin in Combination with Pembrolizumab Versus Chemotherapy in Subjects with Previously Untreated Locally Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma that Expresses HER2 (IHC 1+ and Greater) 未治療のHER2（IHC 1+以上）発現局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin及びベムプロリズマブの併用療法と化学療法とを比較する第III相、非盲検、無作為化、比較対照試験	2025年6月23日	承認	—
3- 25	202505	株式会社新日本科学 P P D	多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたEmpasiprubartの第3相試験	2025年7月2日	承認	—
3- 26	202421	Fortrea Japan株式会社	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo and Active Comparator Controlled Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ESK-001 in Patients with Moderate to Severe Plaque Psoriasis (ONWARD1) 中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたESK-001の有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照第3相試験（ONWARD1）	2025年6月11日	承認	—
3- 27	202421	Fortrea Japan株式会社	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo and Active Comparator Controlled Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ESK-001 in Patients with Moderate to Severe Plaque Psoriasis (ONWARD1) 中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたESK-001の有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照第3相試験（ONWARD1）	2025年6月25日	承認	—

【2025年7月23日（第28回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

3- 28	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2025年6月9日	承認	—
3- 29	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2025年6月16日	承認	—
3- 30	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2025年6月23日	承認	—
3- 31	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2025年6月30日	承認	—
3- 32	202308	ヤンセンファーマ株式会社	カルメット・グラン桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に、TAR-200 とcetrelimab の併用投与又はTAR-200 単独投与と、BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する、第3相非盲検多施設共同ランダム化試験	2025年6月24日	承認	—
3- 33	202314	ヤンセンファーマ株式会社	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験	2025年6月20日	承認	—
3- 34	202208	ヤンセンファーマ株式会社	成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎（CIDP）患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	2025年6月19日	承認	—
3- 35	202304	日本イーライリリー株式会社	円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ相試験	2025年6月13日	承認	—
3- 36	202304	日本イーライリリー株式会社	円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ相試験	2025年6月27日	承認	—
3- 37	202504	MSD株式会社	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験	2025年7月2日	承認	—
3- 38	202204	大塚製薬株式会社	急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピプラゾール週1回製剤（QW製剤）の第III相試験	2025年6月19日	承認	—
3- 39	202312	ファイザー株式会社	尋常性白斑患者を対象としたPF-06651600（リトレシチニブ）の第Ⅲ相試験	2025年6月18日	承認	—
3- 40	202207	バレクセル・インターナショナル株式会社	EFFICACY AND SAFETY OF POZELIMAB AND CEMDISIRAN COMBINATION THERAPY AND CEMDISIRAN MONOTHERAPY IN PATIENTS WITH SYMPTOMATIC GENERALIZED MYASTHENIA GRAVIS 症候性全身型重症筋無力症患者を対象とした pozelimab 及び cemdisiran 併用療法並びにcemdisiran単剤療法の有効性及び安全性	2025年6月16日	承認	—
3- 41	202207	バレクセル・インターナショナル株式会社	EFFICACY AND SAFETY OF POZELIMAB AND CEMDISIRAN COMBINATION THERAPY AND CEMDISIRAN MONOTHERAPY IN PATIENTS WITH SYMPTOMATIC GENERALIZED MYASTHENIA GRAVIS 症候性全身型重症筋無力症患者を対象とした pozelimab 及び cemdisiran 併用療法並びにcemdisiran単剤療法の有効性及び安全性	2025年6月30日	承認	—
3- 42	202420	大鵬薬品工業株式会社	膵管腺癌患者を対象としたquemliclustat（AB680）の第Ⅲ相試験	2025年6月17日	承認	—
3- 43	202420	大鵬薬品工業株式会社	膵管腺癌患者を対象としたquemliclustat（AB680）の第Ⅲ相試験	2025年7月1日	承認	—

【2025年7月23日（第28回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

3- 44	202414	アストラゼネカ株式会社	根治切除後の胆道癌患者を対象としたRilvegostomigの第Ⅲ相試験	2025年6月10日	承認	—
3- 45	202414	アストラゼネカ株式会社	根治切除後の胆道癌患者を対象としたRilvegostomigの第Ⅲ相試験	2025年6月25日	承認	—
3- 46	202403	中外製薬株式会社	原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験	2025年6月13日	承認	—
3- 47	202403	中外製薬株式会社	原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験	2025年6月27日	承認	—
3- 48	202109	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	2025年6月6日	承認	—
3- 49	202109	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	2025年6月20日	承認	—
3- 50	202419	アストラゼネカ株式会社	HER2発現胆道癌患者を対象としたT-DXd + rilvegostomigの第Ⅲ相試験	2025年6月10日	承認	—
3- 51	202419	アストラゼネカ株式会社	HER2発現胆道癌患者を対象としたT-DXd + rilvegostomigの第Ⅲ相試験	2025年6月25日	承認	—
3- 52	202404	メドベイス・ジャパン株式会社	免疫グロブリンA腎症（IgAN）を有する被験者を対象としてAtaciceptの有効性及び安全性を評価する第2b/3相、複数パート、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	2025年6月9日	承認	—
3- 53	202404	メドベイス・ジャパン株式会社	免疫グロブリンA腎症（IgAN）を有する被験者を対象としてAtaciceptの有効性及び安全性を評価する第2b/3相、複数パート、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	2025年7月1日	承認	—
3- 54	202412	株式会社新日本科学 P P D	進行性HER2陽性胆道癌患者を対象として標準治療と併用するzanidatamabの有効性及び安全性を、標準治療単独と比較評価する非盲検、無作為化試験	2025年6月18日	承認	—
3- 55	202412	株式会社新日本科学 P P D	進行性HER2陽性胆道癌患者を対象として標準治療と併用するzanidatamabの有効性及び安全性を、標準治療単独と比較評価する非盲検、無作為化試験	2025年7月3日	承認	—
3- 56	202402	日本セルヴィエ株式会社	未治療の日本人転移性膵臓癌患者を対象としたイリノテカンリボソーム注射液の第Ⅱ相試験	2025年6月11日	承認	—
3- 57	202402	日本セルヴィエ株式会社	未治療の日本人転移性膵臓癌患者を対象としたイリノテカンリボソーム注射液の第Ⅱ相試験	2025年6月25日	承認	—
3- 58	202302	バレクセル・インターナショナル株式会社	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルビリマブと化学療法の併用療法	2025年6月9日	承認	—
3- 59	202302	バレクセル・インターナショナル株式会社	進行胆道癌患者を対象とした一次治療としてのデュルビリマブと化学療法の併用療法	2025年6月23日	承認	—
3- 60	202503	アストラゼネカ株式会社	中用量～高用量の吸入コルチコステロイド使用下でコントロール不良な成人喘息患者を対象としてトゾラキマブの有効性及び安全性を評価する用量設定試験	2025年7月2日	承認	—

【2025年7月23日（第28回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

4. 治験に関する変更 21 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	審査結果	「承認」以外の場合の理由等
4- 1	202411	アッヴィ合同会社	未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエブリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験	2025年6月25日	承認	—
4- 2	202510	Fortrea Japan株式会社	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimab の有効性及び安全性を評価する第III 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	2025年7月8日	承認	—
4- 3	202413	ICONクリニカルリサーチ合同会社	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 製品規格外Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）	2025年6月24日	承認	—
4- 4	202506	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	ブリストル・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バート試験	2025年6月26日	承認	—
4- 5	202410	バレクセル・インターナショナル株式会社	重症好酸球性喘息患者を対象としたDexpramipexoleの有効性、安全性及び耐容性を評価する第Ⅲ相臨床試験	2025年7月8日	承認	—
4- 6	202505	株式会社新日本科学 P P D	多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたEmpasiprubartの第3相試験	2025年7月2日	承認	—
4- 7	202408	K Mバイオロジクス株式会社	CIDP及びMMN患者を対象としたGGLの第Ⅲ相試験	2025年7月3日	承認	—
4- 8	202308	ヤンセンファーマ株式会社	カルメット・グラン桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に、TAR-200 とcetrelimab の併用投与又はTAR-200 単独投与と、BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する、第3相非盲検多施設共同ランダム化試験	2025年7月2日	承認	—
4- 9	202423	JCRファーマ株式会社	小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象として、JR-142の週1回投与とグロウジェクトの連日投与とを比較する第Ⅲ相臨床試験	2025年7月3日	承認	—
4- 10	202419	アストラゼネカ株式会社	HER2発現胆道癌患者を対象としたT-DXd+rilvegostomigの第III相試験	2025年6月25日	承認	—
4- 11	202503	アストラゼネカ株式会社	中用量～高用量の吸入コルチコステロイド使用下でコントロール不良な成人喘息患者を対象としてトゾラクマブの有効性及び安全性を評価する用量設定試験	2025年7月3日	承認	—
4- 12	202502	ICONクリニカルリサーチ合同会社	An Open-label, Randomized, Controlled Phase 3 Study of Disitamab Vedotin in Combination with Pembrolizumab Versus Chemotherapy in Subjects with Previously Untreated Locally Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma that Expresses HER2 (IHC 1+ and Greater) 未治療のHER2（IHC 1+以上）発現局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin及びベムプロリズマブの併用療法と化学療法とを比較する第III相、非盲検、無作為化、比較対照試験	2025年6月23日	承認	—
4- 13	201710	MSD株式会社	腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	2025年6月26日	承認	—
4- 14	202207	バレクセル・インターナショナル株式会社	EFFICACY AND SAFETY OF POZELIMAB AND CEMDISIRAN COMBINATION THERAPY AND CEMDISIRAN MONOTHERAPY IN PATIENTS WITH SYMPTOMATIC GENERALIZED MYASTHENIA GRAVIS 症候性全身型重症筋無力症患者を対象とした pozelimab 及び cemdisiran 併用療法並びにcemdisiran単剤療法の有効性及び安全性	2025年7月3日	承認	—

【2025年7月23日（第28回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

	4- 15	202419	アストラゼナカ株式会社	HER2発現胆道癌患者を対象としたT-DXd+rilvegostomigの第III相試験	2025年6月11日	承認	—
	4- 16	202504	MSD株式会社	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験	2025年7月2日	承認	—
	4- 17	201923	MSD株式会社	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	2025年6月18日	承認	—
	4- 18	202404	メドベイス・ジャパン株式会社	免疫グロブリンA腎症（IgAN）を有する被験者を対象としてAtaciceptの有効性及び安全性を評価する第2b/3相、複数バート、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	2025年7月4日	承認	—
	4- 19	202312	ファイザー株式会社	尋常性白斑患者を対象としたPF-06651600（リトレシチニブ）の第Ⅲ相試験	2025年7月2日	承認	—
	4- 20	202419	アストラゼナカ株式会社	HER2発現胆道癌患者を対象としたT-DXd+rilvegostomigの第III相試験	2025年6月30日	承認	—
追加	4- 21	202510	Fortrea Japan株式会社	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimab の有効性及び安全性を評価する第III 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	2025年7月17日	承認	—

【2025年7月23日（第28回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

5. モニタリング・監査報告6件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	審査結果	「承認」以外の場合の理由等
5- 1	202406	山口大学医学部附属病院 脳神経外科（石原 秀行）	ダイレーターを用いた急性虚血性脳卒中に対する再開通療法の安全性及び有効性を評価する多施設共同単一群試験	2025年6月17日	承認	—
5- 2	202004	山口大学医学部附属病院 第一内科（高見 太郎）	非代償性肝硬変患者に対する自己骨髄間葉系幹細胞(LS-ABMSC1)の有効性と安全性の検討を目的とした非盲検非対照試験（Ⅰ/Ⅱ相試験）	2025年5月16日	承認	—
5- 3	202004	山口大学医学部附属病院 第一内科（高見 太郎）	非代償性肝硬変患者に対する自己骨髄間葉系幹細胞(LS-ABMSC1)の有効性と安全性の検討を目的とした非盲検非対照試験（Ⅰ/Ⅱ相試験）	2025年6月4日	承認	—
5- 4	202004	山口大学医学部附属病院 第一内科（高見 太郎）	非代償性肝硬変患者に対する自己骨髄間葉系幹細胞(LS-ABMSC1)の有効性と安全性の検討を目的とした非盲検非対照試験（Ⅰ/Ⅱ相試験）	2025年6月19日	承認	—
5- 5	202004	山口大学医学部附属病院 第一内科（高見 太郎）	非代償性肝硬変患者に対する自己骨髄間葉系幹細胞(LS-ABMSC1)の有効性と安全性の検討を目的とした非盲検非対照試験（Ⅰ/Ⅱ相試験）	2025年6月20日	承認	—
5- 6	202004	山口大学医学部附属病院 第一内科（高見 太郎）	非代償性肝硬変患者に対する自己骨髄間葉系幹細胞(LS-ABMSC1)の有効性と安全性の検討を目的とした非盲検非対照試験（Ⅰ/Ⅱ相試験）	2025年6月20日	承認	—

【2025年7月23日（第28回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

6. 前回修正等報告 1 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	「承認」以外の場合の理由等
6- 1	202411	アッヴィ合同会社	未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエブリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験	2025年7月3日	—

7. その他報告 1 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	「承認」以外の場合の理由等
7- 1	201923	MSD株式会社	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	2025年6月18日	—

8. 迅速審査報告 2 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	「承認」以外の場合の理由等
8- 1	202411	アッヴィ合同会社	未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエブリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験	2025年6月24日	—
8- 2	202503	アストラゼネカ株式会社	中用量～高用量の吸入コルチコステロイド使用下でコントロール不良な成人喘息患者を対象としてトゾラキマブの有効性及び安全性を評価する用量設定試験	2025年6月6日	—

9. 開発・中止報告 2 件

資料No	整理番号	委託会社	課題名	作成日	「承認」以外の場合の理由等
9- 1	202015	MSD株式会社	腎細胞癌を対象としたMK-6482の第Ⅱ相試験	2025年6月24日	—
9- 2	202109	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	2025年6月24日	—