

委員会等議事要旨

委員会等名称	第40回山口大学医学部附属病院治験審査委員会		
開催日	2026年7月22日（水）		
時間	13時30分～14時31分		
開催場所	臨床研究センター 第1会議室・web会議（ハイブリッド開催）		
出席者	高見、白石（議長）、北原、西岡、渡谷、丸本、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シングルIRB化に関する最新・追加情報についてミニレクチャーが行われた。 ・白石委員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】 説明医師および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 2件、修正の上承認 1件 2. 安全性情報等報告について 74件承認 74件 3. 変更申請について 28件承認 28件 4. 監査報告について 1件承認 1件 【報告事項】 6. その他報告について 2件承認 2件 7. 迅速審査の報告について 3件承認 3件 8. 中止・終了報告について 1件承認 1件 9. 開発・中止報告について 2件承認 2件 【その他の事項】 次回委員会の開催日は2026年8月26日（水）13時30分から開催予定		
備考			

【2026年7月22日（第40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	202615	パレクセル・インターナショナル株式会社	新生血管を伴う加齢黄斑変性症の患者を対象に、ABP 938 8 mg の有効性、安全性及び免疫原性をEYLEA® HD（アフリベルセプト）と比較評価する試験	2026年7月13日	修正の上承認	撮影された眼の画像の使用に関する同意説明文書について、その同意文書に負担軽減費に関する選択欄を追記し、事務局が確認すること。
1- 2	202614	リジェネロン・ジャパン株式会社	固形がん及び血液がん患者における静脈血栓塞栓症（VTE）の治療及び二次予防を目的としたREGN7508の第3相試験（ROXI-CAT-II）	2026年7月8日	承認	—
1- 3	202616	グラクソ・スミスクライン株式会社	A Phase 3, Randomized, Multicenter, Open-Label Study of Velzatinib (GSK6042981) versus Imatinib in Participants with Previously Untreated Metastatic and/or Unresectable Gastrointestinal Stromal Tumors (GIST) 未治療の転移性及び／又は切除不能な消化管間質腫瘍（GIST）患者を対象としてvelzatinib（GSK6042981）とイマチニブを比較する第3相、無作為化、多施設共同、非盲検試験	2026年7月3日	承認	—

2. 安全性情報等報告 74 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	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	2026年6月19日	承認	—
2- 2	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	2026年7月1日	承認	—
2- 3	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コリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験	2026年6月15日	承認	—
2- 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コリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験	2026年6月29日	承認	—
2- 5	202313	アッヴィ合同会社	ABT-494（Upadacitinib）の二重盲検試験	2026年6月15日	承認	—
2- 6	202313	アッヴィ合同会社	ABT-494（Upadacitinib）の二重盲検試験	2026年6月29日	承認	—

【2026年7月22日（第40回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

2- 7	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チ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	2026年6月15日	承認	—
2- 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チ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	2026年6月29日	承認	—
2- 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の有効性及び安全性を検討する試験	2026年6月8日	承認	—
2- 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の有効性及び安全性を検討する試験	2026年6月12日	承認	—
2- 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の有効性及び安全性を検討する試験	2026年6月25日	承認	—
2- 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の長期安全性を検討する第III相非盲検試験	2026年6月8日	承認	—
2- 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の長期安全性を検討する第III相非盲検試験	2026年6月25日	承認	—
2- 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の長期安全性を検討する第III相非盲検試験	2026年6月12日	承認	—
2- 15	202611	アステラス製薬株式会社	膀胱癌患者を対象とした、エンホルツマブ ベドチン第2相試験	2026年7月2日	承認	—
2- 16	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	2026年6月18日	承認	—
2- 17	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	2026年7月2日	承認	—
2- 18	202602	アステラス製薬株式会社	KRAS G12D変異陽性の転移性膵管腺癌患者を対象としたASP3082(setidegrasib)の第3相試験	2026年6月30日	承認	—
2- 19	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	2026年6月5日	承認	—
2- 20	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	2026年6月19日	承認	—
2- 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	2026年7月3日	承認	—
2- 22	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）	2026年6月25日	承認	—

【2026年7月22日（第40回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

2- 23	202511	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	気管支拡張症患者を対象としてBI 1291583 2.5 mgを1日1回、最長76週間投与したときの有効性、安全性及び忍容性を評価する第III相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照比較試験（AIRTIVITY™試験）	2026年6月29日	承認	—
2- 24	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	2026年6月12日	承認	—
2- 25	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	2026年6月26日	承認	—
2- 26	202608	(治験国内管理人)IQVIAサービスズ ジャパン合同会社	転移性膵臓癌患者を対象とした一次治療としてのDaraxonrasib及びDaraxonrasib+GnPとGnPを比較する第III相試験	2026年6月23日	承認	—
2- 27	202608	(治験国内管理人)IQVIAサービスズ ジャパン合同会社	転移性膵臓癌患者を対象とした一次治療としてのDaraxonrasib及びDaraxonrasib+GnPとGnPを比較する第III相試験	2026年6月30日	承認	—
2- 28	202519	第一三共株式会社	A Randomized, Open-Label, Phase 2/3 Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) plus Carboplatin or Cisplatin versus Gemcitabine plus Carboplatin or Cisplatin in Participants with Locally Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma (la/mUC) who Progressed During or After Enfortumab Vedotin (EV) plus Pembrolizumab Combination Treatment TROPION-Urothelial03 (TU03) エンホルツマブ ベドチン（EV）とペムブロリズマブ併用療法中又は併用療法後に進行した局所進行又は転移性尿路上皮癌の参加者を対象に、ダトボタマブ デルクステカン（Dato-DXd）とカルボプラチン又はシスプラチン併用療法を、ゲムシタビンとカルボプラチン又はシスプラチン併用療法と比較検討する無作為化非盲検第II/III相試験 TROPION-Urothelial03 (TU03)	2026年6月26日	承認	—
2- 29	202607	EAファーマ株式会社	統合失調症患者を対象としたEA8001の臨床第3相試験	2026年7月1日	承認	—
2- 30	202524	大塚製薬株式会社	成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅱ/Ⅲ相試験	2026年7月3日	承認	—
2- 31	202525	大塚製薬株式会社	成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅲ相長期投与試験	2026年7月3日	承認	—
2- 32	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	2026年6月15日	承認	—
2- 33	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	2026年7月3日	承認	—
2- 34	202521	株式会社新日本科学 P P D	成人の慢性炎症性脱髄性多発神経炎（CIDP）患者を対象とした empasiprubart静注療法の IVIg対照第3相試験	2026年6月19日	承認	—
2- 35	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）	2026年6月24日	承認	—
2- 36	202521	株式会社新日本科学 P P D	成人の慢性炎症性脱髄性多発神経炎（CIDP）患者を対象とした empasiprubart静注療法の IVIg対照第3相試験	2026年7月2日	承認	—

【2026年7月22日（第40回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

2- 37	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）	2026年6月10日	承認	—
2- 38	202516	株式会社新日本科学PPD	A randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, multicenter study of the efficacy and safety of depemokimab in adult participants with COPD with Type 2 inflammation 2型炎症を伴うCOPDを有する成人被験者を対象に、デベモキマブの有効性及び安全性を検討する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験	2026年6月8日	承認	—
2- 39	202516	株式会社新日本科学PPD	A randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, multicenter study of the efficacy and safety of depemokimab in adult participants with COPD with Type 2 inflammation 2型炎症を伴うCOPDを有する成人被験者を対象に、デベモキマブの有効性及び安全性を検討する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験	2026年7月3日	承認	—
2- 40	202605	株式会社新日本科学PPD	2型炎症を伴うCOPDに対するデベモキマブ療法早期開始の有効性及び安全性の評価（VIGILANT試験）	2026年6月30日	承認	—
2- 41	202529	久光製薬株式会社	せん妄、精神運動興奮状態、易怒性を呈している患者を対象としたHP-6050のランダム化プラセボ対照二重盲検試験	2026年7月3日	承認	—
2- 42	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2026年6月10日	承認	—
2- 43	202007	アステラス製薬株式会社	Zolbetuximabの第II相試験	2026年6月24日	承認	—
2- 44	202308	ヤンセンファーマ株式会社	カルメット・گران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	2026年6月26日	承認	—
2- 45	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	2026年6月15日	承認	—
2- 46	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	2026年6月30日	承認	—
2- 47	202612	日本イーライリリー株式会社	COPDの方を対象としたLY3537031の第2相試験	2026年6月25日	承認	—
2- 48	202612	日本イーライリリー株式会社	COPDの方を対象としたLY3537031の第2相試験	2026年6月30日	承認	—
2- 49	202531	日本イーライリリー株式会社	鼻腔内ステロイド治療を受けている鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎患者を対象としてLY3650150（レプリキズマブ）の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験	2026年6月11日	承認	—
2- 50	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	2026年6月12日	承認	—
2- 51	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	2026年6月13日	承認	—
2- 52	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	2026年6月24日	承認	—
2- 53	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	2026年6月15日	承認	—

【2026年7月22日（第40回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

2- 54	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	2026年6月18日	承認	—
2- 55	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	2026年6月23日	承認	—
2- 56	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（リトレスチニブ）の第Ⅲ相試験	2026年6月17日	承認	—
2- 57	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（リトレスチニブ）の第Ⅲ相試験	2026年7月2日	承認	—
2- 58	202528	ファイザー株式会社	活動性特発性炎症性筋疾患（皮膚筋炎または多発性筋炎を含む）患者を対象とした治験薬PF-06823859 について評価する試験	2026年6月16日	承認	—
2- 59	202528	ファイザー株式会社	活動性特発性炎症性筋疾患（皮膚筋炎または多発性筋炎を含む）患者を対象とした治験薬PF-06823859 について評価する試験	2026年7月1日	承認	—
2- 60	202606	ファイザー株式会社	中等症から重症の慢性閉塞性肺疾患（COPD）を有する成人を対象とした治験薬PF-07275315について検討する試験	2026年6月29日	承認	—
2- 61	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	2026年6月17日	承認	—
2- 62	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	2026年6月30日	承認	—
2- 63	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	2026年6月10日	承認	—
2- 64	202403	中外製薬株式会社	原発性IgA腎症患者を対象としたSefaxersenの第Ⅲ相試験	2026年6月12日	承認	—
2- 65	202403	中外製薬株式会社	原発性IgA腎症患者を対象としたSefaxersenの第Ⅲ相試験	2026年6月29日	承認	—
2- 66	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	2026年6月10日	承認	—
2- 67	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	2026年7月2日	承認	—
2- 68	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	2026年6月18日	承認	—
2- 69	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	2026年7月1日	承認	—
2- 70	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	2026年6月10日	承認	—
2- 71	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	2026年6月24日	承認	—

【2026年7月22日（第40回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

2- 72	202402	日本セルヴィエ株式会社	未治療の日本人転移性膵腺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	2026年6月26日	承認	—
2- 73	202307	アステラス製薬株式会社	エンザルタミドの臨床試験に参加した前立腺癌患者を対象とした第Ⅱ相非盲検継続投与試験	2026年6月12日	承認	—
2- 74	202527	日本イーライリリー株式会社	小児クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	2026年6月18日	承認	—

3.治験に関する変更 28 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	202014	バイエル薬品株式会社	バイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組入れられた被験者にダロラタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験	2026年6月22日	承認	—
3-2	202511	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	気管支拡張症患者を対象としてBI 1291583 2.5 mgを1日1回、最長76週間投与したときの有効性、安全性及び忍容性を評価する第III相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照比較試験（AIRTIVITY™試験）	2026年7月1日	承認	—
3-3	202608	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	転移性膵腺癌患者を対象とした一次治療としてのDaraxonrasib及びDaraxonrasib+GnPとGnPを比較する第III相試験	2026年6月30日	承認	—
3-4	202519	第一三共株式会社	A Randomized, Open-Label, Phase 2/3 Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) plus Carboplatin or Cisplatin versus Gemcitabine plus Carboplatin or Cisplatin in Participants with Locally Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma (la/mUC) who Progressed During or After Enfortumab Vedotin (EV) plus Pembrolizumab Combination Treatment TROPION-Urothelial03 (TU03) エンボルツマブ ベドチン（EV）とペムブロリズマブ併用療法中又は併用療法後に進行した局所進行又は転移性尿路上皮癌の参加者を対象に、ダトポタマブ デルクステカン（Dato-DXd）とカルボプラチン又はシスプラチン併用療法を、ゲムシタピンとカルボプラチン又はシスプラチン併用療法と比較検討する無作為化非盲検第II/III相試験 TROPION-Urothelial03 (TU03)	2026年6月26日	承認	—
3-5	202610	サンファーマ株式会社	重症の円形脱毛症を有する成人患者を対象としたCTP-543（Deuruxolitinib）の第Ⅲ相試験	2026年7月1日	承認	—
3-6	202536	株式会社新日本科学PPD	筋強直性ジストロフィー1型患者を対象としたDYNE-101の第3相試験	2026年6月26日	承認	—
3-7	202521	株式会社新日本科学 P P D	成人の慢性炎症性脱髄性多発神経炎（CIDP）患者を対象としたempasiprubart静注療法の IVIg対照第3相試験	2026年7月1日	承認	—
3-8	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	2026年6月24日	承認	—
3-9	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	2026年6月23日	承認	—
3-10	202532	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	トランスサイレチン型アミロイドーシスによる心不全患者を対象としたNNC6019-0001(coramitug) の第III相試験	2026年7月1日	承認	—
3-11	202601	リジエネロン・ジャパン株式会社	固形がん患者におけるCATの一次予防としてのREGN7508の第3相試験（ROXI-CAT-I）	2026年7月2日	承認	—

【2026年7月22日（第40回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

3-12	202307	アステラス製薬株式会社	エンザレタミドの臨床試験に参加した前立腺癌患者を対象とした第Ⅱ相非盲検継続投与試験	2026年7月3日	承認	—
3-13	202416	ファーマバイオ株式会社	近視性網脈絡膜萎縮症に対するPAL-222の第I／IIa相臨床試験	2026年7月6日	承認	—
3-14	202507	アストラゼネカ株式会社	中等度から最重症の慢性閉塞性肺疾患（COPD）の成人患者を対象としたデゼベルマブの有効性及び安全性を評価する試験	2026年7月2日	承認	—
3-15	202529	久光製薬株式会社	せん妄、精神運動興奮状態、易怒性を呈している患者を対象としたHP-6050のランダム化プラセボ対照二重盲検試験	2026年7月3日	承認	—
3-16	202418	ファーマバイオ株式会社	既存治療に抵抗性の新生血管型加齢黄斑変性患者に対するPAL-222の第I／IIa相臨床試験	2026年7月2日	承認	—
3-17	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	2026年6月12日	承認	—
3-18	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	2026年7月1日	承認	—
3-19	202511	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	気管支拡張症患者を対象としてBI 1291583 2.5 mgを1日1回、最長76週間投与したときの有効性、安全性及び忍容性を評価する第III相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照比較試験（AIRTIVITY™試験）	2026年6月12日	承認	—
3-20	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	2026年7月2日	承認	—
3-21	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	2026年7月2日	承認	—
3-22	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との併用療法	2026年6月23日	承認	—
3-23	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	2026年6月24日	承認	—
3-24	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	2026年6月24日	承認	—
3-25	202609	J C R 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たJR-401の第III相試験	2026年6月26日	承認	—
3-26	202515	株式会社ティムス	再灌流の最適化による転帰と神経機能の改善（ORION）：急性虚血性脳卒中の遅延受診者を対象とした JX10 の有効性及び安全性を検討する第 2/3 相多施設共同、ランダム化二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験	2026年6月11日	承認	—

【2026年7月22日（第40回） 山口大学医学部附属病院 治験審査委員会 審査一覧】

3-27	202402	日本セルヴィエ株式会社	未治療の日本人転移性膵腺癌患者を対象としたイリノテカンリポソーム注射液の第Ⅱ相試験	2026年6月10日	承認	—
3-28	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	2026年7月6日	承認	—

4. モニタリング・監査報告 1 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	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）	2026年6月23日	承認	—

5. その他報告 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	
5- 1	202528	ファイザー株式会社	活動性特発性炎症性筋疾患（皮膚筋炎または多発性筋炎を含む）患者を対象とした治験薬PF-06823859 について評価する試験	2026年6月19日	—	
5- 2	202604	株式会社新日本科学PPD	コントロール不良な重症喘息を有する成人及び青年期患者を対象としたGB-0895追加療法を検討する第3相試験	2026年6月30日	—	

6. 迅速審査報告 3 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	202526	ヤンセンファーマ株式会社	活動期クローン病の小児患者を対象としたCNT01959の第Ⅲ相試験	2026年6月5日	—	
6- 2	202527	日本イーライリリー株式会社	小児クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	2026年6月5日	—	
6- 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 Ciloleuce ^l 製品規格外Axicabtagene Ciloleuce ^l を用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）	2026年6月25日	—	

7. 中止・終了報告 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	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	2026年6月18日	—	

8. 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	
8- 1	202113	武田薬品工業株式会社	ステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象にNPB-01の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験	2026年6月24日	—	
8- 2	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	2026年6月30日	—	