

2025年度 第1回治験審査委員会  
【会議の記録の概要】

開催日時 開催場所 出席委員名 欠席委員名	2025年4月16日 15時30分～15時50分 病院3階 中会議室 橋本 章司、片岡 葉子、鈴木 秀和、上田 佳世、飯尾 麗、松野 治、 豊田 充代、榎本 かおり、山東 真寿美、岩田 浩幸、長瀬 泰子、 川畑 慶治、栗山 茂雄、望月 千枝、三田 博道 吉田 之範
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題1. アストラゼネカ社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュvant／アジュvant療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験          引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果: 承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・鈴木 秀和委員、上田 佳世委員、岩田 浩幸委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul> <p>議題2. アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399) の第Ⅲ相試験          引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果: 承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・鈴木 秀和委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul> <p>議題3. 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継続試験          引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果: 承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・鈴木 秀和委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul> <p>議題4. A Randomized, Multicenter, Open-label, Phase III Study of Lurbinectedin Single-Agent or Lurbinectedin in Combination with Irinotecan versus Investigator's Choice (Topotecan or Irinotecan) in Relapsed Small Cell Lung Cancer (SCLC) Patients (LAGOON Trial)          再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象とした、Lurbinectedin単剤投与又はLurbinectedinとイリノテカンの併用投与、治験担当医師が選択したトポテカン又はイリノテカンの対照群と比較する無作為化、多施設共同、非盲検、第Ⅲ相試験(LAGOON試験)          引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果: 承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・鈴木 秀和委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul> <p>議題5. 中外製薬株式会社の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験          引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果: 承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・鈴木 秀和委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul> <p>議題6. A study to assess toripalimab alone or in combination with tifcemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC)          限局型小細胞肺がん(LS-SCLC)患者におけるToripalimab単剤療法またはToripalimab+Tifcemalimab併用療法を用いた地固め療法の評価          引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果: 承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・鈴木 秀和委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul> <p>議題7. コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフルマル酸塩の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験          引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果: 承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・松野 治委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加</li> </ul>

議題8. 日本新薬株式会社の依頼によるNS-229の第2相試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

- ・松野 治委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題9. 中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウバダシチニブの第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験 A Phase 3 Randomized,Placebo-Controlled,Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

- ・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題10. 協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451の第Ⅲ相試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

- ・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題11. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による中等度から重度のアトピー性皮膚炎患者を対象としたGSK1070806の長期延長試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

- ・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題12. アトピー性皮膚炎成人患者を対象としたamlitelimabの長期安全性及び有効性を検証する長期継続投与試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

- ・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題13. 中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する18歳以上の患者を対象とした皮下投与によるamlitelimab単剤療法の有効性及び安全性をプラセボと比較検討する試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

- ・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題14. 基礎治療として外用ステロイド薬を使用している中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する18歳以上の患者を対象とした皮下投与によるamlitelimab単剤療法の有効性及び安全性をプラセボと比較検討する試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

- ・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題15. 生物学的製剤又は経口ヤヌスキナーゼ(JAK)阻害薬による前治療では効果不十分であり基礎治療として外用ステロイド薬により治療中の中等症から重症のADを有する12歳以上の患者を対象としたamilitelimumab皮下投与の有効性及び安全性を検討する試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題16. 中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する12歳以上の患者を対象とした皮下投与によるamilitelimumabの2つの用法・用量の治療効果及び安全性を投与中止と比較検討する試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題17. 原因不明の慢性うっすら皮膚炎(CPUO)を有する成人被験者の治療におけるデュピルマブ皮下投与の有効性及び安全性(LIBERTY-CPUO-CHIC)

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題18. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎を対象としたレブリキズマブの第Ⅲ相試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題19. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎を対象としたレブリキズマブの第Ⅲ相試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題20. 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尋麻疹(CINDU)を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題21. ファイザー株式会社の依頼による、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

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題22. nemolizumabの乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第Ⅲ相試験—比較/長期継続投与試験—

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

・片岡 葉子委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題23. nemolizumabの原因不明の慢性そう痒症に対する第Ⅱ相試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

・片岡 葉子委員、山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加

議題24. 日本イーライリリー株式会社依頼の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(レブリキズマブ)の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。  
審議結果:承認

・山東 真寿美委員は、当該試験に関与するため審議及び採決に不参加