### 2025年度 第4回医薬品等受託研究審查委員会議事要旨

開	催	催日		時	2025年7月28日(月)17:32~18:20
開	催	催場		所	Web 会議システム(本部:病院会議室)
					菊地 正史、髙橋 直人、山田 武千代、加賀谷 英彰、中澤 俊輔
出	席	委	員	名	近藤 良彦、藤田 香里、吉沢 和久
					(藤山 信弘、佐々木 克也 臨床研究支援副オフィス長がオブザーバーとして出席)
欠	席	委	員	名	能田 昴、佐々木 志のぶ

(議題及び審議結果を含む主な議論の概要)

## I 審議事項

### 議題1. 開発臨床試験(新規)について

(1)治験管理番号:25003、医薬品等名:●●●●

治験課題名: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 第皿相試験

審議内容等: 新規申請治験の実施の適否について審議した。

治験責任医師 加藤 宗 助教から治験の概要についての説明があり、また、事前ヒアリングについて特に問題点がなかった旨 臨床研究支援オフィスから報告があった。

加藤 宗 助教とモニターが退席し審議が行われ、審議の結果、治験実施について特別な問題点もないことから申請書のとおり承認し、その旨を病院長に通知することとした。

審議結果:承認

(2)治験管理番号: 25004、医薬品等名: MK-2870

治験課題名: 切除不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌 (PD-LI CPS 10 未満)に対する一次治療としての、MK-2870 (sac-TMT) の単独療法及び MK-3475 (ペムブロリズマブ) との併用療法を、治験担当医師が選択した治療と比較する第3相試験

審議内容等: 新規申請治験の実施の適否について審議した。

治験責任医師 高橋 絵梨子 助教から治験の概要についての説明があり、また、事前ヒアリングについて特に問題点がなかった旨 臨床研究支援オフィスから報告があった。

高橋 絵梨子 助教とモニターが退席し審議が行われ、審議の結果、治験実施について特別な問題点もないことから申請書のとおり承認し、その旨を病院長に通知することとした。

審議結果:承認

### 議題2. 製造販売後調査(新規)について

(1)治験管理番号: 25804、医薬品等名: ジャイパーカ錠 50mg・100mg

治験課題名:日常診療下で他の BTK 阻害剤に抵抗性又は不耐容を示す再発又は難治性マントル細胞リンパ腫の日本人患者を対象としたピルトブルチニブ(ジャイパーカ®)の製造販売後調査

審議内容等:製造販売後調査の実施の適否について委員で審議した。

菊地委員長から、製造販売後調査の内容について説明があり、委員より意見等はなく、 委員で審議の結果、申請書のとおり承認し、その旨を病院長に通知することとした。

審議結果:承認

その他: 高橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

### 議題3. 治験に関する変更について

(1)治験管理番号: 21011、医薬品等名: CC-93538

治験課題名:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による好酸球性胃腸炎患者を対象とした CC-93538 の第3相試験

審議内容等:治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更に伴う、治 験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(2)治験管理番号: 25001、医薬品等名: STR-03

治験課題名: 筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者に対するヒト自己骨髄由来間葉系幹細胞の静脈内複数 回投与 二重盲検無作為化比較試験

審議内容等:その他(他院紹介レター)の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(3)治験管理番号:23004、医薬品等名:FPF300

治験課題名:藤本製薬株式会社の依頼による反復性鼻出血を有するオスラー病を対象とした FPF300 (サリドマイド)の第 III 相試験

審議内容等:治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他:山田委員は治験分担医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

(4)治験管理番号: 24011、医薬品等名: ELVN-001

治験課題名:シミック株式会社の依頼による ELVN-001 の第 I 相試験

審議内容等: その他(ELVN-001 服薬日誌(BID 用))の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 高橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

(5)治験管理番号:21007、医薬品等名:ブリナツモマブ

治験課題名:アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの 第 III 相試験

審議内容等:治験実施計画書、説明文書、同意文書の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(6)治験管理番号:24009、医薬品等名:ブリナツモマブ

治験課題名:アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの 第 Ib 相試験

審議内容等:説明文書、同意文書の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 髙橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(7)治験管理番号: 22004、医薬品等名: Elranatamab (PF-06863135)

治験課題名:ファイザー株式会社の依頼による Elranatamab (PF-06863135)の第3相試験

審議内容等:治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 髙橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(8)治験管理番号:20006、医薬品等名:ラブリズマブ

治験課題名:アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する患者を対象としたラブリズマブの第 III 相試験

審議内容等:治験分担医師の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(9)治験管理番号: 24001、医薬品等名: Datopotamab deruxtecan(Dato-DXd, DS-1062a), Durvalumab 治験課題名: A Phase III, Open-label, Randomised Study of Neoadjuvant Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) Plus Durvalumab Followed by Adjuvant Durvalumab With or Without Chemotherapy Versus Neoadjuvant Pembrolizumab Plus Chemotherapy Followed by Adjuvant Pembrolizumab With or Without Chemotherapy for the Treatment of Adult Patients With Previously Untreated Triple-Negative or Hormone Receptor-low/HER2-negative Breast Cancer (D926QC00001: TROPION-Breast04)

未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2 陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxtecan(Dato-DXd)とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ペムブロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のペムブロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第 III 相非盲検無作為化試験(D926QC00001、TROPION Breast04 試験)

審議内容等:治験実施計画書、説明文書、同意文書の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審 議した。

審議結果:承認

(10)治験管理番号:24003、医薬品等名:MK-5684

治験課題名: MSD 株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MK5684 の第 皿相試験

審議内容等:治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書、説明文書、同意 文書の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(11)治験管理番号:24004、医薬品等名:MK-5684

治験課題名: MSD 株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MK5684 の第Ⅲ相試験

審議内容等:治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(12)治験管理番号:24008、医薬品等名:BI 764524

治験課題名:パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による BI 764524 の第 IIb 相試験 審議内容等:治験実施計画書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書、その他(通知レター)の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

(13)治験管理番号: 24007、医薬品等名: ブリナツモマブ

治験課題名:(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難治性慢性咳嗽 患者を対象とした BLU5937 の第 3 相試験

審議内容等:治験分担医師の変更に伴う、治験継続の適否について委員で審議した。

審議結果:承認

その他:山田委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

議題4. 製造販売後調査に関する変更について

(1)治験管理番号:22824、医薬品等名:エナロイ

治験課題名:鳥居薬品株式会社の依頼によるエナロイ 特定使用成績調査(長期)

審議内容等:その他(製造販売後調査責任医師)の変更に伴う、製造販売後調査継続の適否について 審議した。

審議結果:承認

(2)治験管理番号:23823、医薬品等名:ベリキューボ錠

治験課題名:バイエル薬品株式会社の依頼によるベリキューボ錠 使用成績比較調査(慢性心不全) 審議内容等:その他(製造販売後調査責任医師)の変更に伴う、製造販売後調査継続の適否について 審議した。

審議結果:承認

議題5. 安全性情報等に関する報告について

(1)治験管理番号: 22004、医薬品等名: Elranatamab(PF-06863135)

治験課題名:ファイザー株式会社の依頼による Elranatamab (PF-06863135)の第3相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 髙橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(2)治験管理番号: 23005、医薬品等名: AB122

治験課題名:大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第 I 相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

(3)治験管理番号: 24001、医薬品等名: Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a), Durvalumab 治験課題名: A Phase III, Open-label, Randomised Study of Neoadjuvant Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) Plus Durvalumab Followed by Adjuvant Durvalumab With or Without Chemotherapy Versus Neoadjuvant Pembrolizumab Plus Chemotherapy Followed by Adjuvant Pembrolizumab With or Without Chemotherapy for the Treatment of Adult Patients With Previously Untreated Triple-Negative or Hormone Receptor-low/HER2-negative Breast Cancer (D926QC00001; TROPION-Breast04)

未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2 陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxtecan(Dato-DXd)とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ペムブロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のペムブロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第 III 相非盲検無作為化試験(D926QC00001、TROPION Breast04 試験)

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

(4)治験管理番号: 23008、医薬品等名: GS-0132(Sacituzumab Govitecan)

治験課題名: ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第 1/2 相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

(5)治験管理番号:23006、医薬品等名:テゼペルマブ

治験課題名:アストラゼネカ株式会社の依頼による12歳~80歳の好酸球性食道炎被験者を対象としたテゼペルマブによる症状及び食道組織の変化をプラセボとの比較により検討する試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

(6)治験管理番号: 24002、医薬品等名: タクザイロ皮下注 300mg

治験課題名:(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進行性悪性腫瘍 患者を対象とした BGB-A317 (TisIeIizumab)の第Ⅲ相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

(7)治験管理番号:23004、医薬品等名:FPF300

治験課題名:藤本製薬株式会社の依頼による反復性鼻出血を有するオスラー病を対象とした FPF300 (サリドマイド)の第 III 相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

その他:山田委員は治験分担医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

(8)治験管理番号:24011、医薬品等名:ELVN-001

治験課題名:シミック株式会社の依頼による ELVN-001 の第 I 相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 高橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

(9)治験管理番号:21007、医薬品等名:ブリナツモマブ

治験課題名:アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの 第 III 相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 髙橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(10)治験管理番号: 24009、医薬品等名: ブリナツモマブ

治験課題名:アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの 第 Ib 相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(11)治験管理番号:23010、医薬品等名:ブリナツモマブ

治験課題名:アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの 第 I/II 相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(12)治験管理番号:23011、医薬品等名:●●●●

治験課題名:小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 髙橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(13)治験管理番号:24006、医薬品等名:ONO-4059

治験課題名:小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(14)治験管理番号: 24005、医薬品等名: Axicabtagene Ciloleucel

治験課題名: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)

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 高橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(15)治験管理番号:24012、医薬品等名:キザルチニブ/ヴァンフリタ

治験課題名: A Phase 3, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Trial of Quizartinib
Administered in Combination with Induction and Consolidation Chemotherapy and
Administered as Maintenance Therapy in Adult Patients with Newly Diagnosed FLT3-ITD
Negative Acute Myeloid Leukemia (QuANTUM-WILD)

初発 FLT3-ITD 陰性急性骨髄性白血病成人患者を対象とした寛解導入療法・地固め療法とキザルチニブとの併用及びキザルチニブによる維持療法を検討する第 III 相、二重盲検、無作為化、プラセボ対照試験(QuANTUM-WILD)

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 髙橋委員は当該診療科長であることから審議及び採決に加わらなかった。

(16)治験管理番号:22005、医薬品等名:ブレクスピプラゾール

治験課題名:大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週1回 製剤(QW 製剤)の長期投与試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

その他: 吉沢委員は当該診療科助教であることから審議及び採決に加わらなかった。

(17)治験管理番号: 24003、医薬品等名: MK-5684

治験課題名: MSD 株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MK5684 の第 Ⅲ相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

(18)治験管理番号:24004、医薬品等名:MK-5684

治験課題名: MSD 株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MK5684 の第 III 相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

(19)治験管理番号:25002、医薬品等名:R06867461(ファリシマブ)

治験課題名:中外製薬株式会社の依頼による非増殖糖尿病網膜症患者を対象としたファリシマブの第 Ⅲ相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

(20)治験管理番号:24007、医薬品等名:ブリナツモマブ

治験課題名:(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難治性慢性咳嗽

患者を対象とした BLU5937 の第 3 相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

審議結果:承認

その他:山田委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

# Ⅱ 報告事項

議題1. 治験終了(中止)報告について

次の治験等の終了について報告された。

(1)治験管理番号: 18008、医薬品等名: ONO-4538, Cabozantinib, スニチニブ

治験課題名: 小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブと cabozantinib の併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相 試験

(2)治験管理番号: 23013、医薬品等名: WBCRRD/SPB-KT

治験課題名: ニプロ株式会社の依頼による持続的血液浄化療法(CBP)を施行する患者を対象とした WBCRRD 及び SPB-KT の第皿相臨床評価

(3)治験管理番号:20801、医薬品等名:ベンリスタ点滴静注用

治験課題名:グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるベンリスタ点滴静注用 小児特定使用成績調査(全例調査)

(4)治験管理番号: 23802、医薬品等名: バビースモ®硝子体内注射液

治験課題名:中外製薬株式会社の依頼によるバビースモ®硝子体内注射液 120 mg/mL 一般使用成績調査

-中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性、糖尿病黄斑浮腫-

(5)治験管理番号:23808、医薬品等名:ソーティクツ錠

治験課題名:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるソーティクツ®錠 6mg 特定使用成績調査

(6)治験管理番号:24801、医薬品等名:リンヴォック®錠

治験課題名:アッヴィ合同会社の依頼によるリンヴォック®錠 特定使用成績調査-中等症から重症の活動期クローン病を対象とした安全性及び有効性に関する調査

議題2. 開発の中止等に関する報告について

次の治験等の開発の中止等について報告された。

(1)治験管理番号:07004、医薬品等名:AMN107

治験課題名:ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による●●●慢性骨髄性白血病●●●を対象に、●●●●ニロチニブ●●●第Ⅲ相臨床試験

報告事項等: 当該被験薬の開発を中止

(2)治験管理番号:16002、医薬品等名:SyB L-1101

治験課題名:シンバイオ製薬株式会社の依頼による A Phase Ⅲ, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with

Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent

報告事項等: 当該被験薬の開発を中止

(3)治験管理番号:19009、医薬品等名:MD-0901

治験課題名:持田製薬株式会社の依頼による活動期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象とした MD-0901 の第 Ⅱ/Ⅲ相試験

報告事項等:製造販売承認の取得

(4)治験管理番号:19010、医薬品等名:MD-0901

治験課題名:持田製薬株式会社の依頼による寛解期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象とした MD-0901

の第Ⅱ/Ⅲ相試験

報告事項等:製造販売承認の取得

議題3. 補償等に関する対応について

次の治験等の補償等に関する対応について報告された。

(1)治験管理番号: 22004、医薬品等名: Elranatamab (PF-06863135)

治験課題名:ファイザー株式会社の依頼による Elranatamab (PF-06863135)の第3相試験

# Ⅲ その他

1. 次回開催日について

2025年8月25日(月)17:30~

以上のとおり報告します。

附属病院長殿

2025年7月29日 医薬品等受託研究審査委員会 委員長 菊地 正史

## 2025年度 第4回医師主導治験審査委員会議事要旨

開	催	日	時	2025年7月28日(月)18:20~18:28
開	催	場	所	Web 会議システム(本部:病院大会議室)
出	席	委 員	名	菊地 正史、髙橋 直人、山田 武千代、加賀谷 英彰、中澤 俊輔 近藤 良彦、藤田 香里、吉沢 和久
				(藤山 信弘、佐々木 克也 臨床研究支援副オフィス長がオブザーバーとして出席)
欠	席	委 員	名	能田 昴、佐々木 志のぶ

(議題及び審議結果を含む主な議論の概要)

#### I 審議事項

議題1. 安全性情報等に関する報告について

(1)治験管理番号: 医202201、医薬品等名: TM5614-5

治験課題名:血液・腎臓・膠原病内科 髙橋 直人の依頼による慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時のTM5614の有効性を検証する第Ⅲ相試験

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

菊地委員長から、安全性情報等の内容について説明があった。委員より意見等はなく、委員で審議の結果、報告について承認し、その旨を病院長に通知することとした。

審議結果:承認

その他: 高橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

(2)治験管理番号: 医202302、医薬品等名: FLE-Omega

治験課題名:小児外科 森井 真也子の依頼による小児静脈栄養関連胆汁うつ滞(腸管不全関連肝障害)に対する魚油由来静注用 脂肪乳剤の有効性と安全性に関する医師主導治験(第Ⅲ相オープン検証試験)

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

菊地委員長から、安全性情報等の内容について説明があった。委員より意見等はなく、委員で審議の結果、報告について承認し、その旨を病院長に通知することとした。

審議結果:承認

(3)治験管理番号: 医202401、医薬品等名: ペムブロリズマブ、オラパリブ

治験課題名:乳腺・内分泌外科 高橋 絵梨子の依頼による gBRCA1/2 遺伝子変異を有するトリプルネガティブ原発乳がんに対するプラチナ製剤、PARP 阻害剤および抗 PD-1 抗体薬を用いた新規術前および術後補助療法を評価する第Ⅱ相多施設共同医師主導治験(OPERETTA)

審議内容等: 当該治験薬で発生した有害事象又は副作用等の報告に基づき、治験継続の適否について 委員で審議した。

菊地委員長から、安全性情報等の内容について説明があった。委員より意見等はなく、委員で審議の結果、報告について承認し、その旨を病院長に通知することとした。

審議結果:承認

# 議題3. その他について

(1)治験管理番号: 医202201、医薬品等名: TM5614-5

治験課題名:血液・腎臓・膠原病内科 髙橋 直人の依頼による慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時のTM5614の有効性を検証する第Ⅲ相試験

審議内容等:モニタリング報告書(2025年7月14日付)に基づき、治験継続の適否について委員で審議 した。

菊地委員長から、モニタリング報告書の内容について説明があった。委員より意見等はなく、委員で審議の結果、報告について承認し、その旨を病院長に通知することとした。

# 審議結果:承認

その他: 髙橋委員は治験責任医師であることから審議及び採決に加わらなかった。

## Ⅱ 報告事項

- 1. 治験終了(中止)報告について 次の治験等の終了について報告された。
- (1)治験管理番号: 医202202、医薬品等名: DKD-ET

治験課題名:糖尿病・内分泌内科 脇 裕典の依頼による2型糖尿病の患者を対象とした運動療法補助システムの非盲検・検証的ランダム化比較試験

以上のとおり報告します。

附属病院長殿

2025年7月29日 医師主導治験審査委員会 委員長 菊地 正史