

令和 8 年度第 1 回治験審査専門部会

【会議の記録の概要】

開催日時	2026 年 4 月 15 日 17 時 00 分～17 時 30 分
開催場所	病院第 2 会議室
出席委員	辻本広紀、大島直紀、竹内大、野崎太希、石塚俊晶、角田正史、 村松陽子、金山隆太、井上博章、大塚正征
欠席委員	戸田裕之、東山玲児
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p> <p>【審議事項】</p> <p>議題 1</p> <p>MSD 株式会社の依頼による BRCA 変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブ併用投与又はペムブロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験 (整理番号:0001、年度管理番号:2026-1)</p> <p>1. 変更文書</p> <ul style="list-style-type: none"> ・キイトルーダ添付文書 第 26 版 ・タキソール添付文書 第 7 版 ・パラプラチン添付文書 第 8 版 <p>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。 審査結果:承認</p> <p>議題 2</p> <p>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 (整理番号:0012、年度管理番号:2026-2)</p> <p>1. 変更文書</p> <ul style="list-style-type: none"> ・キイトルーダ添付文書 第 26 版 <p>2. 安全性情報</p> <p>個別症例報告</p> <ul style="list-style-type: none"> ・MK-3475 治験薬安全性情報[サマリー報告(海外)] (ペムブロリズマブからの報告) ・E7080 で発生した副作用報告(海外)、その他(取り下げ) (レンパチニブからの報告) <p>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。 審査結果:承認</p>

議題 3

結節性痒疹を対象とした Rocatinlimab の第Ⅲ相試験

(整理番号:0014、年度管理番号:2026-3)

1. 安全性情報

集積報告

・個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧(海外)

措置報告

・治験使用薬 外国における製造等の中止、回収、廃棄等の措置 調査報告書 (AMG451_2026KK001557、2026KK002831)

引き続き治験薬投与中止に伴う安全性追跡調査のための治験を実施することは妥当と判断された。

審査結果:承認

議題 4

インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による結節性痒疹患者を対象とした INCB054707(Povorcitinib)の第Ⅲ相試験

(整理番号:0015、年度管理番号:2026-4)

1. 安全性情報

個別症例報告

・個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧(海外)

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。

審査結果:承認

議題 5

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潰瘍性大腸炎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

(整理番号:0017、年度管理番号:2026-6)

1. 安全性情報

個別症例報告

・個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧(海外)

引き続き治験を実施することは妥当と判断された。

審査結果:承認

*野崎太希委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加