

令和8年度7月 受託研究（治験等）審査委員会

開催日時：令和8年7月2日（木）16時30分～16時57分

開催場所：Web会議（Zoom）

出席：臨床研究部長（大島）、副院長（長谷川）、統括診療部長（中西）、
薬剤部長（本田）、看護部長（望月）、事務部長（西田）、
企画課長（小林）、四宮外部委員、小川外部委員、藤原外部委員

欠席：がん疾患センター部長（中森）、腫瘍内科医長（工藤）、整形外科医長（中原）

審 議 概 要

1. 新たな安全性情報に関する報告

以下の実施中の各治験課題について、前回の委員会から今回までの期間に報告された重篤な有害事象等に関して、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。

（1）

高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験（SELECT-Takayasu）

・審議結果：承認

（2）

ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相試験

・審議結果：承認

（3）

転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、SB27（ペムブロリズマブのバイオ後続品候補）とキイトルーダの有効性、安全性、薬物動態及び免疫原性を比較する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、多施設共同試験

・審議結果：承認

（4）

株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による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）

・審議結果：承認

2. 治験に関する変更申請

(5)

人工膝関節全置換術後の血栓予防に対するREGN7508とアピキサバン及びエノキサパリンとの比較試験（第Ⅲ相試験）

- ・ 審議内容：治験薬概要書補遺の変更
- ・ 審議結果：承認

(6)

ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相試験

- ・ 審議内容：添付文書の変更、治験実施計画書別紙の変更
- ・ 審議結果：承認

(7)

中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

- ・ 審議内容：被験者募集用ポスター資料追加
- ・ 審議結果：承認

(8) 公開対象外※

※：「公開対象外」とは、他のIRBにての審議課題・製造販売後調査に関する審議等、GCP省令第28条第3項に該当しないものを指す。

3. 開発の中止等に関する報告

(9)

ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相試験

4. その他の報告

(10)

中等症から重症のシェーグレン病（SjD）成人患者を対象としてニボカリマブの有効性及び安全性を評価するランダム化、プラセボ対照、二重盲検、多施設共同、第3相試験

以上