

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

会議名：2025年度第1回IRB

開催日時：2025/4/28 13:30～14:51

開催場所：東北大学病院 外来診療棟A5階 カンファレンス室（遠隔システム利用）

出席委員名：香取幸夫、眞野成康、井上彰、齋藤正寛、大沼忍、後岡広太郎、福原規子、天雲太一、高橋隼也、大内康太、村山達也、大瀬戸真次、石田修一、中澤光、佐々木百合花、池崎貴寿、今村淳治、浅沼賢広

出席委員数/全委員数：18/19

審査事項	議論の概要
1 治験の実施の適否	これまでに得られている試験結果、実施計画の内容など資料に基づき、治験実施の妥当性について審議した
2 重篤な有害事象等	重篤な有害事象が発生した試験について、資料に基づき、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
3 安全性情報等	安全性情報（有害事象報告、措置報告、研究報告など）が報告された試験について、資料に基づき、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
4 治験に関する変更	実施計画書等の変更が行われた試験について、資料に基づき、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
5 緊急回避の逸脱	—
6 継続審査	実施状況報告書の提出があった試験について、資料に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した
7 その他審議	その他の報告が行われた試験について、資料に基づき、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
8 終了報告	特になし
9 その他報告	—

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
1 治験の実施の適否	251001	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性の一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした、TAK-079 (mezagitamab) の第3相試験	—	承認
1 治験の実施の適否	254001	株式会社MICIN	過敏性腸症候群（IBS）患者を対象とした MCN-009の検証的治験	—	承認
1 治験の実施の適否	251004	サノフィ株式会社	サノフィ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象としたtolebrutinibの長期安全性及び忍容性を検討する第III相継続投与試験	—	承認
1 治験の実施の適否	251006	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-3475Aの第II相試験	—	承認
1 治験の実施の適否	257001	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の特発性炎症性筋疾患患者を対象としたYTB323の第II相試験	—	承認
1 治験の実施の適否	251002	ヤンセンファーマ株式会社	生物学的製剤による治療歴のない活動性乾癬性関節炎患者の治療における JNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	—	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
1 治験の実施の適否	251003	ヤンセンファーマ株式会社	生物学的製剤による治療歴のある活動性乾癬性関節炎患者の治療における JNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相, 多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照試験	—	承認
1 治験の実施の適否	251005	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	全身療法を必要とする成人の潰瘍型壊疽性膿皮症 (PG) 患者を対象として, スペソリマブ (BI 655130) の安全性及び有効性を評価する多施設共同, ランダム化, プラセボ対照, 二重盲検, 並行群間比較試験	—	承認
1 治験の実施の適否	253001	医師主導治験	難治性てんかん患者を対象とする血管内脳波測定デバイスの有効性及び安全性を確認する 多施設前向き単群試験	—	承認
2 重篤な有害事象等	221065	ヤンセンファーマ株式会社	Efficacy and Safety of M281 in Adults with Warm Autoimmune Hemolytic Anemia: A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study with a Long-term Open-label Extension 温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者における M281の有効性及び安全性: 長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	221065	ヤンセンファーマ株式会社	Efficacy and Safety of M281 in Adults with Warm Autoimmune Hemolytic Anemia: A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study with a Long-term Open-label Extension 温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者における M281の有効性及び安全性: 長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	221065	ヤンセンファーマ株式会社	Efficacy and Safety of M281 in Adults with Warm Autoimmune Hemolytic Anemia: A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study with a Long-term Open-label Extension 温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者における M281の有効性及び安全性: 長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	233003	医師主導治験	未治療の切除不能な胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+ペムブロリズマブ+レンバチニブの第II相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	231038	千寿製薬株式会社	千寿製薬株式会社の依頼によるSJP-0008の第III相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	221042	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI 1015550の第III相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
2 重篤な有害事象等	211059	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475（ペムブロリズマブ）とMK-7902（E7080：レンバチニブ）の第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	221059	アヅヴィ合同会社	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 初発のびまん性大細胞型B 細胞リンパ腫（DLBCL）患者を対象とした、エプコリタマブとR-CHOP の併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP 療法と比較する第Ⅲ相、無作為化、非盲検試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	231026	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T細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	211059	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475（ペムブロリズマブ）とMK-7902（E7080：レンバチニブ）の第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	181037	アヅヴィ合同会社	Phase 3 Safety and Efficacy Study of Upadacitinib in Subjects with Giant Cell Arteritis 巨細胞性動脈炎患者を対象としたウパダチニブの安全性及び有効性を検討する第Ⅲ相臨床試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	231017	（治験国内管理人）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の併用療法	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	221065	ヤンセンファーマ株式会社	Efficacy and Safety of M281 in Adults with Warm Autoimmune Hemolytic Anemia: A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study with a Long-term Open-label Extension 温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者における M281の有効性及び安全性：長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	233003	医師主導治験	未治療の切除不能な胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+ペムブロリズマブ+レンバチニブの第Ⅱ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	231038	千寿製薬株式会社	千寿製薬株式会社の依頼によるSJP-0008の第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	231017	（治験国内管理人）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の併用療法	当院で発生した重篤な有害事象	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
2 重篤な有害事象等	211059	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475（ペムプロリズマブ）とMK-7902（E7080：レンバチニブ）の第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	221059	アヅヴィ合同会社	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 初発のびまん性大細胞型B 細胞リンパ腫（DLBCL）患者を対象とした，エプコリタマブとR-CHOP の併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP 療法と比較する第Ⅲ相，無作為化，非盲検試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	221042	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI 1015550の第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	221042	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI 1015550の第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	211060	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼によるMOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	211060	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼によるMOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	221065	ヤンセンファーマ株式会社	Efficacy and Safety of M281 in Adults with Warm Autoimmune Hemolytic Anemia: A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study with a Long-term Open-label Extension 温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者における M281の有効性及び安全性：長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同，ランダム化，二重盲検，プラセボ対照試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	231023	アヅヴィ合同会社	アヅヴィ合同会社の依頼によるABT-494（Upadacitinib）の安全性および有効性評価プログラム	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	231023	アヅヴィ合同会社	アヅヴィ合同会社の依頼によるABT-494（Upadacitinib）の安全性および有効性評価プログラム	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	233015	医師主導治験	経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
2 重篤な有害事象等	233015	医師主導治験	経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	233015	医師主導治験	経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	233015	医師主導治験	経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	233015	医師主導治験	経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	164002	ニプロ株式会社	植込み型補助人工心臓システムNP007のDT使用における安全性と有効性の追加情報収集（P4）	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	207002	大塚製薬株式会社	大塚製薬の依頼によるMMG49抗原陽性の再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたOPC-415の第I/II相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	247004	（治験国内管理人）パレクセル・インターナショナル株式会社	移植適応のある初発の多発性骨髄腫被験者を対象としたJNJ-68284528（Ciltacabtagene Autoleucel）の第Ⅲ相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	207001	ヤンセンファーマ株式会社	再発及びレナリドミド難治性多発性骨髄腫患者を対象としたBCMA標的キメラ抗原受容体発現T細胞（CAR-T）治療薬JNJ-68284528とポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン（Pvd）又はダラツムマブ、ポマリドミド及びデキサメタゾン（DPd）を比較する第3相ランダム化試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	207002	大塚製薬株式会社	大塚製薬の依頼によるMMG49抗原陽性の再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたOPC-415の第I/II相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
2 重篤な有害事象等	207002	大塚製薬株式会社	大塚製薬の依頼によるMMG49抗原陽性の再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたOPC-415の第I/II相試験	当院で発生した重篤な有害事象	承認
3 安全性情報等	241050	（治験国内管理人）ノボキア株式会社	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of NovoTTF-100A System (TTFields, 200 kHz) Concomitant with Maintenance Temozolomide and Pembrolizumab Versus NovoTTF-100A System Concomitant with Maintenance Temozolomide and Placebo for the Treatment of Newly Diagnosed Glioblastoma	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	231029	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による、多発性骨髄腫患者を対象としたエルナタマブ（PF-06863135）の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221055	ファイザー株式会社	非分節型尋常性白斑を有する治験参加者を対象にリトシチニブの有効性，安全性および忍容性を評価する第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241004	ファイザー株式会社	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の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211052	ギリアド・サイエンシズ株式会社	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	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221060	住友ファーマ株式会社	住友ファーマ株式会社の依頼による急性白血病を対象としたDSP-5336の第1/2相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231062	アムジエン株式会社	アムジエン株式会社の依頼による第Ib/II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201014	(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(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Epcoritamabの第I/II相試験	個別症例報告 措置報告	承認
3 安全性情報等	211046	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャ パン合同会社	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再発／難治性濾胞性リンパ腫又は再発／難治性辺縁帯リンパ腫を対象としたTafasitamab(INCMOR00208)の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231042	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第Ⅱ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241010	中外製薬株式会社	原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221049	アムジエン株式会社	アムジエン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241037	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP3082の第1相試験	個別症例報告 措置報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	231013	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象とした Povorcitinibの第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241054	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241039	(治験国内管理人) メドベイス・ジャパン株式会社	根治不能な転移性／再発頭頸部扁平上皮癌の既治療患者を対象として、petosemtamabの有効性及び安全性を治験担当医師が選択した単剤療法と比較評価する第3相非盲検無作為化対照試験	個別症例報告 年次報告	承認
3 安全性情報等	241023	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象とした Povorcitinibの第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221005	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社による第2相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221043	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社による第II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241034	(治験国内管理人) 株式会社新日本科学PPD	進行性 HER2 陽性胆道癌に対する zanidatamab の非盲検、無作為化試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201020	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及びRO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201030	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan) の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241006	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるCLL/SLL患者を対象としたMK-1026の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221050	(治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社	(治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたNBTXR3の第3相 (ピボタル) 試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	231058	アキュリスファーマ株式会社	閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者を対象とした治験薬の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201043	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による第 I 相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221044	田辺三菱製薬株式会社	田辺三菱製薬による第 I / II 相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201045	(治験国内管理人) PharmaLex Japan株式会社	再発性または転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象としてbuparlisib (AN2025) とパクリタキセルの併用投与とパクリタキセル単独投与を比較評価する試験 (BURAN試験)	個別症例報告 年次報告	承認
3 安全性情報等	241021	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体α陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対するmirvetuximab soravtansine (TAK-853) の国内第1/2相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	171055	中外製薬株式会社	未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたポラツズマブ ベドチンとリツキシマブ+CHP (R-CHP) 併用療法の有効性及び安全性をリツキシマブ+CHOP (R-CHOP) 併用療法と比較する第III相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241046	マルホ株式会社	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/長期投与試験—	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	237002	ギリアド・サイエンス株式会社	ギリアド・サイエンス株式会社の依頼による濾胞性リンパ腫患者を対象としたAxicabtagene Ciloleucelの第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201025	エーザイ株式会社	エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカルADの被験者を対象としたBAN2401の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231041	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221046	日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第III相試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	211047	中外製薬株式会社	中外製薬の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象としたRO5072759の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241014	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	A study to assess toripalimab alone or in combination with tificemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC) 患者におけるToripalimab単剤療法またはToripalimab + Tificemalimab併用療法を用いた地固め療法の評価	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	247005	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたアキシカブタゲン シロルユーセルの第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	237001	(治験国内管理人) 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)	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241047	(治験国内管理人) 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cefgartigimod PH20 SCの長期安全性を検討する第III相非盲検試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241017	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象としたzilivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231065	大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-120 (フチバチニブ) の第II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	237004	ギリアド・サイエンシズ株式会社	再発・難治性のマントル細胞リンパ腫又は再発・難治性の前駆B細胞性急性リンパ芽球性白血病の日本人成人患者を対象としたKTE-X19の安全性及び有効性を評価する第II相多施設共同試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221027	ユーシービー・ジャパン株式会社	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象としてdapirilizumab pegolの有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	247001	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	217001	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211062	(治験国内管理人) シミック株式会社	An open-label extension trial to evaluate the long-term safety of apraglutide in short bowel syndrome	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221062	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211054	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした、Afimetoranの有効性及び安全性を検討する、多施設共同、プラセボ対照、ランダム化二重盲検第II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211048	ユ-シービージャパン株式会社	化膿性汗腺炎を対象としたUCB4940の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第Ⅲ相継続試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221006	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201046	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるマンツル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211058	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211033	ユ-シービージャパン株式会社	ユ-シービージャパン株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質 (MOG) 抗体関連疾患 (MOG-AD) に対するRozanolixizumabの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231026	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241026	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験	個別症例報告 措置報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	241007	大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417 (Zipalertinib) の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231063	中外製薬株式会社	中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象としたRO7082859 (Glofitamab) の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231028	バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059 (litifilimab) の第Ⅱ/Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211045	バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231019	(治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社	Agios が治験依頼者である mitapivat 試験を過去に完了した被験者を対象とした mitapivat の継続使用を提供する継続試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	234002	サウンドウェーブイノベーション株式会社	サウンドウェーブイノベーション株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたLIPUS-Brain (LB-1) の検証的試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231003	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	悪性黒色腫患者を対象としたHBI-8000とニボルマブ併用投与の第3相試験	個別症例報告 年次報告	承認
3 安全性情報等	231033	田辺三菱製薬株式会社	田辺三菱製薬による再発又は難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫を対象としたMT-2111の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231005	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241039	(治験国内管理人) メドベイス・ジャパン株式会社	根治不能な転移性/再発頭頸部扁平上皮癌の既治療患者を対象として、petosemtamabの有効性及び安全性を治験担当医師が選択した単剤療法と比較評価する第3相非盲検無作為化対照試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211023	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	221037	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤 (GWP42003-P) の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201049	(治験国内管理人) シミック株式会社	シミック株式会社 (治験国内管理人) の依頼による小児遅発型ポンペ病患者を対象としたATB200/AT2221併用療法の第3相非盲検試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211050	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたziltivekimabの効果を検討する第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201041	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社	Fortrea Japan株式会社 (治験国内管理人) の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マンテル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241033	小野薬品工業株式会社	進行性又は転移性固形がんを対象としたONO-4538HSC の第 I 相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231062	アムジエン株式会社	アムジエン株式会社の依頼による第Ib/II相試験	個別症例報告 措置報告	承認
3 安全性情報等	201014	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamabの第I/II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221028	(治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社	HER2過剰発現の進行胃腺癌/食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148の 第2/3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201007	メルクバイオフーマ株式会社	メルクバイオフーマ株式会社の依頼による固形癌患者を対象としたアベルマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告 措置報告	承認
3 安全性情報等	241037	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP3082の第1相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241035	アムジエン株式会社	アムジエ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プリナツモマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	181033	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行卵巣癌を対象としたオラパリブ/デュルバルマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	241050	(治験国内管理人) ノボキア株式会社	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of NovoTTF-100A System (TTFields, 200 kHz) Concomitant with Maintenance Temozolomide and Pembrolizumab Versus NovoTTF-100A System Concomitant with Maintenance Temozolomide and Placebo for the Treatment of Newly Diagnosed Glioblastoma	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231056	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-6194の前期第Ⅱ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221052	株式会社オーファンパシフィック	尿素サイクル異常症患者を対象としたHPN-100の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231042	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第Ⅱ相試験	年次報告	承認
3 安全性情報等	241032	(治験国内管理人) IQVIA サービス ジャパン合同会社	(治験国内管理人) IQVIA サービス ジャパン合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象とした Sonrotoclax (BGB-11417) とZanubrutinib (BGB-3111) の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241022	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による非分節型白斑患者を対象とした Povorcitinib(INCB054707)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231005	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241036	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による根治切除後の胆道癌患者を対象としたRilvegostomigの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	197003	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第Ⅲb相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	187003	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるアグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫を対象としたTisagenlecleucelの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211008	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第Ⅱ相試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	247008	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発血管炎性肉芽腫症及び顕微鏡的多発血管炎を対象としたYTB323の第II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241001	(治験国内管理人) 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cefgartigimod PH20 SCの有効性及び安全性を検討する第II/III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	247006	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるループス腎炎を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたYTB323の第II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	247007	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性強皮症患者を対象としたYTB323の第II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221024	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241020	ヴィアトリス製薬合同会社	ヴィアトリス製薬株式会社の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241027	武田薬品工業株式会社	A Phase 2b, Multicenter, Randomized, Double-Blind Induction, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral TAK-279 in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease 中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231011	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241044	MSD株式会社	病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象にMK-2870 + ペムブロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する第III相試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	211059	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475（ペムプロリズマブ）とMK-7902（E7080：レンバチニブ）の第Ⅲ相試験	個別症例報告 年次報告 措置報告	承認
3 安全性情報等	241019	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併するCKD患者を対象とした、baxdrostatとダパグリフロジンの第Ⅲ相試験	年次報告	承認
3 安全性情報等	241038	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌患者を対象としたsaruparib（AZD5305）+カミゼストラントの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231013	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象としたPovorcitinibの第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241023	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象としたPovorcitinibの第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221022	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼によるエルラナタマブ（PF-06863135）の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231017	（治験国内管理人）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の併用療法	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201030	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a（trastuzumab deruxtecan）の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211052	ギリアド・サイエンス株式会社	ギリアド・サイエンス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	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241015	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病を対象としたAxatilimabの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221049	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran（AMG 890）の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	191031	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241009	アストラゼネカ株式会社	高蛋白尿を伴う慢性腎臓病患者を対象に、ジボテンタン／ダパグリフロジン配合剤の有効性、安全性、及び忍容性をダパグリフロジン単剤と比較する第Ⅲ相試験	年次報告	承認
3 安全性情報等	241012	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼によるHR陽性/HER2陰性の進行または転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241010	中外製薬株式会社	原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231005	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験	その他	承認
3 安全性情報等	231029	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による、多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ（PF-06863135）の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221055	ファイザー株式会社	非分節型尋常性白斑を有する治験参加者を対象にリトシチニブの有効性、安全性および忍容性を評価する第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241004	ファイザー株式会社	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の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211005	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241056	MSD株式会社	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140＋R-CHPとR-CHOPの比較	個別症例報告 年次報告	承認
3 安全性情報等	181037	アヅヴィ合同会社	Phase 3 Safety and Efficacy Study of Upadacitinib in Subjects with Giant Cell Arteritis 巨細胞性動脈炎患者を対象としたウパダシチニブの安全性及び有効性を検討する第Ⅲ相臨床試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231023	アヅヴィ合同会社	アヅヴィ合同会社の依頼によるABT-494（Upadacitinib）の安全性および有効性評価プログラム	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	171048	アヅヴィ合同会社	M14-431試験又はM14-433試験を完了したクローン病患者を対象としたウパダシチニブ（ABT-494）の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	171053	アヅヴィ合同会社	クローン病患者を対象として、risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	181017	アヅヴィ合同会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221059	アヅヴィ合同会社	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 初発のびまん性大細胞型B 細胞リンパ腫（DLBCL）患者を対象とした、エプコリタマブとR-CHOP の併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP 療法と比較する第III 相、無作為化、非盲検試験	個別症例報告 措置報告 最新の科学的知見を記載した文書	承認
3 安全性情報等	181023	アヅヴィ合同会社	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パダシチニブの第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	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	181012	アヅヴィ合同会社	アヅヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたベネトクラスの第III相試験②	個別症例報告 最新の科学的知見を記載した文書	承認
3 安全性情報等	211044	アヅヴィ合同会社	A Phase 2 Study of the Safety and Efficacy of Venetoclax in Combination with Obinutuzumab or Ibrutinib in Japanese Subjects with Previously Untreated Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL)/Small Lymphocytic Lymphoma (SLL) 未治療の慢性リンパ性白血病（CLL） / 小リンパ球性リンパ腫（SLL）の日本人患者を対象としてベネトクラスをオビヌツズマブ又はイブルチニブと併用投与したときの安全性及び有効性を評価する第II相試験	個別症例報告 最新の科学的知見を記載した文書	承認
3 安全性情報等	231018	アヅヴィ合同会社	アヅヴィ合同会社の依頼によるABT-494（Upadacitinib）の二重盲検試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	241006	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるCLL/SLL患者を対象としたMK-1026の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241033	小野薬品工業株式会社	進行性又は転移性固形がんを対象としたONO-4538HSC の第Ⅰ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211046	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による再発/難治性濾胞性リンパ腫又は再発/難治性辺縁帯リンパ腫を対象としたTafasitamab(INCMOR00208)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	207002	大塚製薬株式会社	大塚製薬の依頼によるMMG49抗原陽性の再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたOPC-415の第Ⅰ/Ⅱ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211027	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の全身療法後の濾胞性リンパ腫患者を対象としたRO7030816(mosunetuzumab)の第Ⅲ相試験	個別症例報告 その他	承認
3 安全性情報等	221026	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による1レジメン以上の全身療法後のアグレッシブB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたRO7030816(mosunetuzumab)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241028	MSD株式会社	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240 (tulisokibart) を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231042	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第Ⅱ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231040	塩野義製薬株式会社	塩野義製薬株式会社の依頼による侵襲性真菌症患者を対象としたolorofimの第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201020	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及びRO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験	個別症例報告 その他	承認
3 安全性情報等	231016	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼によるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたRO7030816の第Ⅰ相臨床試験	個別症例報告 その他	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	231056	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-6194の前期第Ⅱ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221060	住友ファーマ株式会社	住友ファーマ株式会社の依頼による急性白血病を対象としたDSP-5336の第1/2相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221044	田辺三菱製薬株式会社	田辺三菱製薬による第Ⅰ/Ⅱ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241034	(治験国内管理人) 株式会社 新日本科学PPD	進行性 HER2 陽性胆道癌に対する zanidatamab の非盲検、無作為化試験	個別症例報告 措置報告	承認
3 安全性情報等	231059	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたvolrustomig (MEDI5752) の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201043	インサイト・バイオサイエンス・ジャ パン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による第Ⅰ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211012	サノフィ株式会社	サノフィ株式会社の依頼による一次性進行型多発性硬化症 (PPMS) 患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241045	インサイト・バイオサイエンス・ジャ パン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による慢性移植片対宿主病患者の一次治療を対象としたAxatilimabの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241054	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241046	マルホ株式会社	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/長期投与試験—	個別症例報告 措置報告	承認
3 安全性情報等	201046	(治験国内管理人) 日本イーラ イリー株式会社	(治験国内管理人) 日本イーライリー株式会社の依頼によるマンテル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	211058	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241050	(治験国内管理人) ノボキア株式会社	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of NovoTTF-100A System (TTFields, 200 kHz) Concomitant with Maintenance Temozolomide and Pembrolizumab Versus NovoTTF-100A System Concomitant with Maintenance Temozolomide and Placebo for the Treatment of Newly Diagnosed Glioblastoma	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221051	(治験国内管理人) IQVIA サービスズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人) IQVIA サービスズ ジャパン合同会社の依頼による乾癬性関節炎患者を対象とした tildrakizumabの第3相継続投与試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201007	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による固形癌患者を対象としたアベルマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241037	アステラス製薬株式会社	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP3082の第1相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241017	ノボ ルディスク ファーマ株式会社	ノボ ルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231019	(治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社	Agios が治験依頼者である mitapivat 試験を過去に完了した被験者を対象とした mitapivat の継続使用を提供する継続試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211050	ノボ ルディスク ファーマ株式会社	ノボ ルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたziltivekimabの効果を検討する第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	247001	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	217001	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	221038	ヤンセンファーマ株式会社	1 ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC 投与製剤, ダラツムマブSC 投与製剤及びポマリドミドの併用 (Tal-DP) 又はtalquetamab SC 投与製剤及びダラツムマブSC 投与製剤の併用 (Tal-D) と, ダラツムマブSC投与製剤, ポマリドミド及びデキサメタゾン (DPd) を比較する第3 相ランダム化試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221062	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象としたBMS-986165の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211054	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした、Afimetoranの有効性及び安全性を検討する、多施設共同、プラセボ対照、ランダム化二重盲検第II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	237004	ギリアド・サイエンシズ株式会社	再発・難治性のマンツル細胞リンパ腫又は再発・難治性の前駆B細胞性急性リンパ芽球性白血病の日本人成人患者を対象としたKTE-X19の安全性及び有効性を評価する第II相多施設共同試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231012	海和製薬株式会社	再発・難治性T細胞リンパ腫患者を対象としたHH2853の国際共同治験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231012	海和製薬株式会社	再発・難治性T細胞リンパ腫患者を対象としたHH2853の国際共同治験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231065	大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-120 (フチバチニブ) の第II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221006	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	237002	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による濾胞性リンパ腫患者を対象としたAxicabtagene Ciloleucelの第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241047	(治験国内管理人) 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cefgartigimod PH20 SCの長期安全性を検討する第III相非盲検試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241001	(治験国内管理人) 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cefgartigimod PH20 SCの有効性及び安全性を検討する第II/III相試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	247005	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたアキシカブタゲン シロルユーセルの第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231026	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241026	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231041	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	237001	(治験国内管理人) 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)	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211059	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475 (ペムプロリズマブ) とMK-7902 (E7080 : レンパチニブ) の第Ⅲ相試験	個別症例報告 措置報告	承認
3 安全性情報等	221037	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人) IQVIAサービスーズ ジャパン合同会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤 (GWP42003-P) の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221027	ユージービージャパン株式会社	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象としてdapirolizumab pegolの有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221065	ヤンセンファーマ株式会社	Efficacy and Safety of M281 in Adults with Warm Autoimmune Hemolytic Anemia: A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study with a Long-term Open-label Extension 温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者における M281の有効性及び安全性 : 長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	187004	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019の長期追跡試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	211033	ユーシービー・ジャパン株式会社	ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質 (MOG) 抗体関連疾患 (MOG-AD) に対するRozanolixizumabの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201028	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社 (国内管理人) の依頼によるLOXO-305の第Ⅰ/Ⅱ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231033	田辺三菱製薬株式会社	田辺三菱製薬による再発又は難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫を対象としたMT-2111の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211060	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼によるMOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241035	アムジエン株式会社	アムジエ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プリナツモマブの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241032	(治験国内管理人) IQVIA サービス・ジャパン合同会社	(治験国内管理人) IQVIA サービス・ジャパン合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象としたSonrotoclax (BGB-11417) とZanubrutinib (BGB-3111) の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221050	(治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社	(治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたNBTXR3の第3相 (ピボタル) 試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241021	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体α陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対するmirvetuximab soravtansine (TAK-853) の国内第1/2相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231024	(治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社	フアブリー病の日本人患者を対象としたPegunigalsidase Alfa (PRX-102) の安全性、薬物動態、薬力学、及び有効性を評価する多施設共同非盲検試験 (RISE)	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201025	エーザイ株式会社	エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカルADの被験者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231003	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	悪性黒色腫患者を対象としたHBI-8000とニボルマブ併用投与の第3相試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	231037	ヤンセンファーマ株式会社	心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, ダブルダミー, 並行群間, 実薬対照試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231034	ヤンセンファーマ株式会社	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, event-driven試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241056	MSD株式会社	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140 + R-CHPとR-CHOPの比較	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221054	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症候性非閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamtenの第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221034	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症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamtenの第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201014	(治験国内管理人) IQVIA サービス ジャパン合同会社	(治験国内管理人) IQVIA サービス ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamabの第I/II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241014	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	A study to assess toripalimab alone or in combination with tificemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC) 患者におけるToripalimab単剤療法またはToripalimab + Tificemalimab併用療法を用いた地固め療法の評価	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	191047	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による好酸球増多症候群の患者を対象としたベンラリズムブの第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241006	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるCLL/SLL患者を対象としたMK-1026の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211023	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RRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211045	バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059の第III相試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	241040	(治験国内管理人) 日本臨床研究オペレーションズ株式会社	日本人の再発性低悪性度漿液性卵巣癌 (LGSOC) 患者を対象としてAvutometinib (VS-6766、RAF/MEK二重阻害剤) とDefactinib (FAK阻害剤) との併用療法を評価する第II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241039	(治験国内管理人) メドベイス・ジャパン株式会社	根治不能な転移性/再発頭頸部扁平上皮癌の既治療患者を対象として、petosemtamabの有効性及び安全性を治験担当医師が選択した単剤療法と比較評価する第3相非盲検無作為化対照試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231058	アキュリスファーマ株式会社	閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者を対象とした治験薬の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241028	MSD株式会社	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240 (tulisokibart) を投与した際の有効性と安全性を検討する第III相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201049	(治験国内管理人) シミック株式会社	シミック株式会社 (治験国内管理人) の依頼による小児遅発型ポンペ病患者を対象としたATB200/AT2221併用療法の第3相非盲検試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231060	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行脱分化型脂肪肉腫患者を対象としたBI 907828の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211025	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221013	中外製薬株式会社	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER BASKET STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY, SAFETY, PHARMACOKINETICS, AND PHARMACODYNAMICS OF SATRALIZUMAB IN PATIENTS WITH ANTI-N-METHYL-D- ASPARTIC ACID RECEPTOR (NMDAR) OR ANTI-LEUCINE-RICH GLIOMA-INACTIVATED 1 (LGI1) ENCEPHALITIS	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231043	ヤンセンファーマ株式会社	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたJNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、ランダム化治療中止・再投与試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	231044	ヤンセンファーマ株式会社	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたJNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相, 多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照及びデュークラバシチニブ実薬対照試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211062	(治験国内管理人) シミック株式会社	An open-label extension trial to evaluate the long-term safety of apraglutide in short bowel syndrome	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241042	MSD株式会社	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤又はペムプロリズマブとの併用の第Ⅲ相試験	個別症例報告 年次報告	承認
3 安全性情報等	231005	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231008	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるB細胞悪性腫瘍患者を対象としたMK-2140の単独療法及び併用療法を評価するMK-2140-006バスケット試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221022	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼によるエルラナタマブ (PF-06863135) の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231036	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241034	(治験国内管理人) 株式会社 新日本科学PPD	進行性 HER2 陽性胆道癌に対する zanidatamab の非盲検、無作為化試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211035	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス (SLE) 有する患者を対象としたアニフロルマブ皮下投与の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231029	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による、多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ (PF-06863135) の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241018	ヤンセンファーマ株式会社	抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1~4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab 及びポマリドミドの併用療法 (Tal-P), talquetamab 及びteclistamab の併用療法 (Tal-Tec), 並びに治験責任 (分担) 医師が選択するエロツズマブ, ポマリドミド, 及びデキサメタゾン併用療法 (EPd) 又はポマリドミド, ボルテゾミブ, 及びデキサメタゾン併用療法 (PVd) を比較する第3相ランダム化試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	221055	ファイザー株式会社	非分節型尋常性白斑を有する治験参加者を対象にリトレンチニブの有効性、安全性および忍容性を評価する第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241004	ファイザー株式会社	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の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241012	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼によるHR陽性/HER2陰性の進行または転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231011	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211052	ギリアド・サイエンシズ株式会社	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	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241027	武田薬品工業株式会社	A Phase 2b, Multicenter, Randomized, Double-Blind Induction, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral TAK-279 in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease 中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231015	グラクソ・スミスクライン株式会社	全身性強皮症に伴う間質性肺疾患を有する成人患者を対象としたベリムマブの有効性及び安全性をプラセボと比較する試験	個別症例報告 措置報告	承認
3 安全性情報等	231059	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたvolrustomig (MEDI5752) の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211059	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたMK-3475 (ペムプロリズマブ) とMK-7902 (E7080 : レンバチニブ) の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	231048	ヤンセンファーマ株式会社	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたT 細胞リダイレクト二重特異性抗体talquetamab 及びteclistamab の併用投与の用量漸増及び拡大第1b/2 相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231049	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるBeamion LUNG-2 : HER2変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対するBI 1810631の有用性を標準治療と比較する試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221068	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	Brightline-2 : 局所進行/転移性MDM2増幅TP53野生型胆道腺癌, 膵管腺癌又はその他特定の固形腫瘍を有する患者の治療薬としてBI907828を検討する第IIa/IIb相オープンラベル単一群多施設共同試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241029	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231062	アムジエン株式会社	アムジエン株式会社の依頼による第Ib/II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241020	ヴィアトリス製薬合同会社	ヴィアトリス製薬株式会社の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231020	住友ファーマ株式会社	住友ファーマ株式会社の依頼による骨髄線維症と対象としたTP-3654の第1/2相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241007	大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417 (Zipalertinib) の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221061	ヤンセンファーマ株式会社	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第Ⅱ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221010	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	Brightline-1 : 脱分化型脂肪肉腫と呼ばれる種類のがん患者を対象にBI 907828 とドキシソルビシンを比較する試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221066	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	個別症例報告 措置報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	221049	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201041	(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	Fortrea Japan株式会社 (治験国内管理人) の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241038	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌患者を対象としたsaruparib (AZD5305) +カミゼストラントの第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221050	(治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社	(治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたNBTXR3の第3相 (ピボタル) 試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221052	株式会社オーファンパシフィック	尿素サイクル異常症患者を対象としたHPN-100の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231061	第一三共株式会社	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)	個別症例報告 措置報告	承認
3 安全性情報等	231053	第一三共株式会社	Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法 (パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタピン + カルボプラチン) とペムブロリズマブの併用療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast05)	個別症例報告 措置報告	承認
3 安全性情報等	191011	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象としたOMB157の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231028	バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059 (litifilimab) の第II/III相試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	231042	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第Ⅱ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241042	MSD株式会社	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤又はペムプロリズマブとの併用の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201030	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan) の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241044	MSD株式会社	病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象にMK-2870 + ペムプロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211005	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241049	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221042	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI 1015550の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	201020	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及びRO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	181037	アヅヴィ合同会社	Phase 3 Safety and Efficacy Study of Upadacitinib in Subjects with Giant Cell Arteritis 巨細胞性動脈炎患者を対象としたウパダシチニブの安全性及び有効性を検討する第Ⅲ相臨床試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231023	アヅヴィ合同会社	アヅヴィ合同会社の依頼によるABT-494 (Upadacitinib) の安全性および有効性評価プログラム	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	231018	アヅヴィ合同会社	アヅヴィ合同会社の依頼によるABT-494 (Upadacitinib) の二重盲検試験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	171048	アヅヴィ合同会社	M14-431試験又はM14-433試験を完了したクローン病患者を対象としたウパダシチニブ（ABT-494）の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	171053	アヅヴィ合同会社	クローン病患者を対象として、risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	181017	アヅヴィ合同会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	221059	アヅヴィ合同会社	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 初発のびまん性大細胞型B 細胞リンパ腫（DLBCL）患者を対象とした、エプコリタマブとR-CHOP の併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP 療法と比較する第III 相，無作為化，非盲検試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	181023	アヅヴィ合同会社	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パダシチニブの第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	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	181012	アヅヴィ合同会社	アヅヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたベネトクラスの第Ⅲ相試験②	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	211044	アヅヴィ合同会社	A Phase 2 Study of the Safety and Efficacy of Venetoclax in Combination with Obinutuzumab or Ibrutinib in Japanese Subjects with Previously Untreated Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL)/Small Lymphocytic Lymphoma (SLL) 未治療の慢性リンパ性白血病（CLL） / 小リンパ球性リンパ腫（SLL）の日本人患者を対象としてベネトクラスをオビヌツズマブ又はイブルチニブと併用投与したときの安全性及び有効性を評価する第II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241041	K Mバイオロジクス株式会社	KMバイオロジクス株式会社の依頼によるCIDP及びMMN患者を対象としたGGLの第Ⅲ相試験	措置報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	211046	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による再発／難治性濾胞性リンパ腫又は再発／難治性辺縁帯リンパ腫を対象としたTafasitamab(INCMOR00208)の第III相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	241053	(治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたESK-001の有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照第3相試験 (ONWARD1)	年次報告	承認
3 安全性情報等	233013	医師主導治験	限局性皮膚異形成Ⅱ型のてんかん発作に対するシロリムスの有効性及び安全性の検討を目的とする第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	個別症例報告 研究報告	承認
3 安全性情報等	243001	医師主導治験	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及び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	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	243004	医師主導治験	ネフローゼ型膜性腎症に対するリツキシマブ (遺伝子組換え) の有効性及び安全性を検証する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	243007	医師主導治験	FGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道胃接合部腺癌を対象としたBemarituzumab + Paclitaxel + Ramucirumabの第Ⅱ相試験	個別症例報告 年次報告 措置報告	承認
3 安全性情報等	233005	医師主導治験	BRAF融合遺伝子陽性の進行・再発の低悪性度神経膠腫または膵癌に対するビニメチニブの第Ⅱ相医師主導治験	個別症例報告 年次報告	承認
3 安全性情報等	203010	医師主導治験	HR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	223001	医師主導治験	ALK 融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍を対象とした多施設共同第Ⅱ相バスケット試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	223003	医師主導治験	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	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	223010	医師主導治験	E7438の第Ⅱ相試験 (医師主導治験)	個別症例報告 年次報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	223011	医師主導治験	チラブルチニブの第Ⅱ相試験（医師主導治験）	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	233014	医師主導治験	ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検討する多施設共同臨床第Ⅱ相試験	個別症例報告 その他	承認
3 安全性情報等	193007	医師主導治験	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験（NAVIGATION試験）	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	203013	医師主導治験	PD-L1高発現未治療進行非小細胞肺癌に対するネシツムマブ+ペムプロリズマブ療法の第Ⅱ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	213005	医師主導治験	限局型小細胞肺癌患者に対して、化学放射線療法と化学放射線療法にアテゾリズマブを併用する療法の有効性を比較するランダム化第Ⅲ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	233012	医師主導治験	メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第Ⅱ相医師主導治験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	223005	医師主導治験	EGFR遺伝子変異陽性未治療進行非小細胞肺癌を対象としたネシツムマブ+オシメルチニブ併用の第Ⅰ/Ⅱ相試験	個別症例報告 その他	承認
3 安全性情報等	223009	医師主導治験	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相臨床試験	個別症例報告 年次報告	承認
3 安全性情報等	233002	医師主導治験	治癒切除不能進行・再発卵巣扁平上皮癌に対するペムプロリズマブ療法の有効性及び安全性を評価する単群非盲検第Ⅱ相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	233003	医師主導治験	未治療の切除不能な胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+ペムプロリズマブ+レンバチニブの第Ⅱ相試験	個別症例報告 措置報告	承認
3 安全性情報等	233010	医師主導治験	免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第Ⅱ相医師主導治験	個別症例報告	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
3 安全性情報等	243003	医師主導治験	シクロスポリン治療後の難治・再燃の後天性慢性赤芽球癆に対するシロリムス投与の二重盲検試験	個別症例報告 研究報告 その他	承認
3 安全性情報等	243006	医師主導治験	血中循環腫瘍DNAでHER2遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とするDS-8201a療法の多施設共同臨床第II相試験（医師主導治験）	個別症例報告 その他	承認
3 安全性情報等	223002	医師主導治験	HRD陽性再発・難治性婦人科希少がんに対するNiraparibの安全性・有効性を評価する単群・非盲検第II相試験	個別症例報告	承認
3 安全性情報等	213004	医師主導治験	FGFR遺伝子異常を有する進行・再発固形がんに対するE7090単剤療法の多施設共同第II相医師主導治験	年次報告	承認
3 安全性情報等	193005	医師主導治験	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験	個別症例報告 措置報告	承認
4 治験に関する変更	241036	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による根治切除後の胆道癌患者を対象としたRilvegostomigの第Ⅲ相試験	治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	221051	（治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン合同会社	（治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン合同会社の依頼による乾癬性関節炎患者を対象としたtildrakizumabの第3相継続投与試験	治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	231018	アヅヴィ合同会社	アヅヴィ合同会社の依頼によるABT-494（Upadacitinib）の二重盲検試験	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	231063	中外製薬株式会社	中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象としたRO7082859（Glofitamab）の第Ⅲ相試験	その他	承認
4 治験に関する変更	241026	Bristol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Bristol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験	その他	承認
4 治験に関する変更	231041	Bristol・マイヤーズ スクイブ株式会社	活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等 その他	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4 治験に関する変更	181012	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたベネトクラスの第Ⅲ相試験②	治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	241008	大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS0953の第1/2相試験	治験分担医師 その他	承認
4 治験に関する変更	211030	(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	(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Epcoritamabの第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	211001	MSD株式会社	シスプラチン適応の筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象とした周術期のEV+ペムプロリズマブと術前補助化学療法の比較	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	221017	(治験国内管理人) 日本臨床 研究オペレーションズ株式会社	治験国内管理人日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼によるCYH33の第Ⅱ相試験	治験実施計画書 その他	承認
4 治験に関する変更	221068	日本ベーリンガーインゲルハイム株 式会社	Brightline-2 : 局所進行/転移性MDM2増幅TP53野生型胆道腺癌, 膵管腺癌又はその他特定の固形腫瘍を有する患者の治療薬としてBI907828を検討する第IIa/IIb相オープンラベル単一群多施設共同試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	247006	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるループス腎炎を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたYTB323の第II相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	247007	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性強皮症患者を対象としたYTB323の第II相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	221060	住友ファーマ株式会社	住友ファーマ株式会社の依頼による急性白血病を対象としたDSP-5336の第1/2相試験	その他	承認
4 治験に関する変更	231036	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	その他	承認
4 治験に関する変更	221064	MSD株式会社	シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象に周術期のペムプロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン (EV) とペムプロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	211012	サノフィ株式会社	サノフィ株式会社の依頼による一次性進行型多発性硬化症 (PPMS) 患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4 治験に関する変更	241056	MSD株式会社	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140+R-CHPとR-CHOPの比較	説明文書、同意文書 治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	211062	(治験国内管理人) シミック株式会社	An open-label extension trial to evaluate the long-term safety of apraglutide in short bowel syndrome	治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	187004	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCTL019の長期追跡試験	治験製品概要書等	承認
4 治験に関する変更	241010	中外製薬株式会社	原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験	その他	承認
4 治験に関する変更	201025	エーザイ株式会社	エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカルADの被験者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	治験実施計画書 治験分担医師 その他	承認
4 治験に関する変更	171053	アヅヴィ合同会社	クローン病患者を対象として、risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書	承認
4 治験に関する変更	231032	日本新薬株式会社	日本新薬株式会社の依頼によるNS-229の第2相試験	その他	承認
4 治験に関する変更	221037	(治験国内管理人) IQVIA サービスズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人) IQVIA サービスズ ジャパン合同会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤 (GWP42003-P) の第3相試験	その他	承認
4 治験に関する変更	231027	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	237002	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による濾胞性リンパ腫患者を対象としたAxicabtagene Ciloleucelの第3相試験	治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	241025	(治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社	チロシンキナーゼ阻害薬による治療後に再発した進行原発性肺腺癌の非喫煙者患者を対象とした、LP-300とカルボプラチン及びペメトレキセドの併用に関する第II相試験	治験薬概要書等 治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	231020	住友ファーマ株式会社	住友ファーマ株式会社の依頼による骨髄線維症と対象としたTP-3654の第1/2相試験	その他	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4 治験に関する変更	231046	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相試験	治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	221038	ヤンセンファーマ株式会社	1 ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC 投与製剤, ダラツムマブSC 投与製剤及びポマリドミドの併用 (Tal-DP) 又はtalquetamab SC 投与製剤及びダラツムマブSC 投与製剤の併用 (Tal-D) と, ダラツムマブSC投与製剤, ポマリドミド及びデキサメタゾン (DPd) を比較する第3 相ランダム化試験	その他	承認
4 治験に関する変更	211023	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RRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験	その他	承認
4 治験に関する変更	221010	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	Brightline-1 : 脱分化型脂肪肉腫と呼ばれる種類のがん患者を対象にBI 907828 とドキシソルビシンを比較する試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	241030	アストラゼネカ株式会社	特発性炎症性筋疾患（多発性筋炎及び皮膚筋炎）の成人被験者を対象に標準治療に上乗せしてアニフロルマブを皮下投与したときの有効性及び安全性をプラセボと比較検討する第Ⅲ相、多施設共同、並行群間、二重盲検、2 群試験 A Multicenter, Parallel-group, Double-blind, 2-Arm, Phase III Study to Investigate the Efficacy and Safety of Anifrolumab Administered as Subcutaneous Injection and Added to Standard of Care Compared with Placebo Added to Standard of Care in Adult Participants with Idiopathic Inflammatory Myopathies (Polymyositis and Dermatomyositis)	その他	承認
4 治験に関する変更	241020	ヴィアトリス製薬合同会社	ヴィアトリス製薬株式会社の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第Ⅲ相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書	承認
4 治験に関する変更	231021	(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	癌関連静脈血栓塞栓症 (VTE) 患者を対象としたVTEの再発及び出血に対するabelacimabの効果のアピキサバンと比較する、多施設共同、無作為化、盲検下エンドポイント評価、第3相試験	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	221060	住友ファーマ株式会社	住友ファーマ株式会社の依頼による急性白血病を対象としたDSP-5336の第1/2相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他	承認
4 治験に関する変更	241018	ヤンセンファーマ株式会社	抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1~4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として, talquetamab 及びポマリドミドの併用療法 (Tal-P) , talquetamab 及びteclistamab の併用療法 (Tal-Tec) , 並びに治験責任 (分担) 医師が選択するエロツズマブ, ポマリドミド, 及びデキサメタゾン併用療法 (EPd) 又はポマリドミド, ボルテゾミブ, 及びデキサメタゾン併用療法 (PVd) を比較する第3相ランダム化試験	治験実施計画書 その他	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4 治験に関する変更	242102	(製造販売後臨床試験国内管理人) IQVIA サービスズ ジャパン合同会社	早期全身性エリテマトーデス患者を対象としたGSK1550188 (ベリムマブ) の第IV相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書	承認
4 治験に関する変更	221049	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第III相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	221059	アヅヴィ合同会社	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 初発のびまん性大細胞型B 細胞リンパ腫 (DLBCL) 患者を対象とした, エプコリタマブとR-CHOP の併用療法の安全性及び有効性をR-CHOP 療法と比較する第III 相, 無作為化, 非盲検試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他	承認
4 治験に関する変更	241054	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼によるFRα高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第Ⅲ相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他	承認
4 治験に関する変更	227001	ノバルティス ファーマ株式会社	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたPHE885B12201の第II相試験	治験製品概要書等	承認
4 治験に関する変更	221057	グラクソ・スミスクライン株式会社	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型肝炎ウイルス持続感染患者を対象としたGSK3228836の第Ⅲ相試験	治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	181017	アヅヴィ合同会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	231060	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行脱分化型脂肪肉腫患者を対象としたBI 907828の第Ⅲ相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	241053	(治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたESK-001の有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照第3相試験 (ONWARD1)	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	231028	バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059 (litifilimab) の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験実施計画書 その他	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4 治験に関する変更	211001	MSD株式会社	シスプラチン適応の筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象とした周術期のEV+ペムブロリズマブと術前補助化学療法の比較	その他	承認
4 治験に関する変更	231033	田辺三菱製薬株式会社	田辺三菱製薬による再発又は難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫を対象としたMT-2111の第Ⅲ相試験	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	242101	MSD株式会社	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	その他	承認
4 治験に関する変更	221064	MSD株式会社	シスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン（EV）とペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験	その他	承認
4 治験に関する変更	241042	MSD株式会社	HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤又はペムブロリズマブとの併用の第Ⅲ相試験	その他	承認
4 治験に関する変更	201030	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a（trastuzumab deruxtecan）の第Ⅲ相試験	その他	承認
4 治験に関する変更	241044	MSD株式会社	病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象にMK-2870+ペムブロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する第Ⅲ相試験	治験実施計画書 その他	承認
4 治験に関する変更	211005	武田薬品工業株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験	治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	241051	（治験国内管理人）イーピーエス株式会社	IgA腎症の成人を対象とするPOVETACICEPTの第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験（RAINIER）	説明文書、同意文書 その他	承認
4 治験に関する変更	211057	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性を示す増殖性ループス腎炎を有する成人患者を対象としたアニフロルマブの第3相試験	治験分担医師	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4 治験に関する変更	217003	ヤンセンファーマ株式会社	造血幹細胞移植の適応とならない初発の多発性骨髄腫患者を対象として、ボルテゾミブ、レナリドミド及びデキサメタゾン（VRd）投与後にBCMA 標的キメラ抗原受容体発現T 細胞（CAR-T）治療製品Ciltacabtagene Autoleucel を投与する群と、ボルテゾミブ、レナリドミド及びデキサメタゾン（VRd）投与後にレナリドミド及びデキサメタゾン（Rd）を投与する群を比較する第3 相ランダム化試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他	承認
4 治験に関する変更	221055	ファイザー株式会社	非分節型尋常性白斑を有する治験参加者を対象にリトレンチニブの有効性、安全性および忍容性を評価する第3相試験	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	201020	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたRO7092284(Tiragolumab)及びRO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験	治験実施計画書 その他	承認
4 治験に関する変更	221061	ヤンセンファーマ株式会社	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第Ⅱ相試験	説明文書、同意文書	承認
4 治験に関する変更	231005	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他	承認
4 治験に関する変更	211049	サノフィ株式会社	サノフィ株式会社の依頼によるファブリー病患者を対象としたGZ/SAR402671の第Ⅲ相試験	治験実施計画書 治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	231040	塩野義製薬株式会社	塩野義製薬株式会社の依頼による侵襲性真菌症患者を対象としたolorofimの第3相試験	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	221015	サノフィ株式会社	サノフィ株式会社の依頼による心ファブリー病患者を対象としたGZ402671の第Ⅲ相試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	241011	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	241024	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	241049	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	説明文書、同意文書 その他	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4 治験に関する変更	211035	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス（SLE）有する患者を対象としたアニフォルマブ皮下投与の第Ⅲ相試験	説明文書、同意文書	承認
4 治験に関する変更	231037	ヤンセンファーマ株式会社	心房細動を有する参加者を対象とした経口第ⅩⅠa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルブライント、並行群間、実薬対照試験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	233013	医師主導治験	限局性皮膚異形成Ⅱ型のてんかん発作に対するシロリムスの有効性と安全性の検討を目的とする第Ⅲ相試験（医師主導治験）	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	243001	医師主導治験	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	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	243007	医師主導治験	FGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道胃接合部腺癌を対象としたBemarituzumab + Paclitaxel + Ramucirumabの第Ⅱ相試験	治験分担医師 その他	承認
4 治験に関する変更	233005	医師主導治験	BRAF融合遺伝子陽性の進行・再発の低悪性度神経膠腫または膵癌に対するビニメチニブの第Ⅱ相医師主導治験	治験分担医師 その他	承認
4 治験に関する変更	223001	医師主導治験	ALK 融合遺伝子陽性の進行・再発固形腫瘍を対象とした多施設共同第Ⅱ相バスケット試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	223010	医師主導治験	E7438の第Ⅱ相試験（医師主導治験）	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	193005	医師主導治験	子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	223002	医師主導治験	HRD陽性再発・難治性婦人科希少がんに対するNiraparibの安全性・有効性を評価する単群・非盲検第Ⅱ相試験	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	233014	医師主導治験	ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検討する多施設共同臨床第Ⅱ相試験	説明文書、同意文書 その他	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4 治験に関する変更	223009	医師主導治験	BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試験	治験実施計画書 治験分担医師 その他	承認
4 治験に関する変更	233003	医師主導治験	未治療の切除不能な胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+ペムプロリズマブ+レンバチニブの第II相試験	説明文書、同意文書 治験分担医師 その他	承認
4 治験に関する変更	233006	医師主導治験	アグレッシブNK細胞白血病（ANKL）患者を対象にPPMX-T003反復持続静脈内投与時の忍容性、安全性、有効性及び薬物動態を評価する多施設共同、非盲検、用量漸増第I/II相試験（医師主導治験）	その他	承認
4 治験に関する変更	213004	医師主導治験	FGFR遺伝子異常を有する進行・再発固形がんに対するE7090単剤療法の多施設共同第II相医師主導治験	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書等 治験分担医師 その他	承認
4 治験に関する変更	233010	医師主導治験	免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第II相医師主導治験	治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	243006	医師主導治験	血中循環腫瘍DNAでHER2遺伝子増幅が検出された切除不能固形がん患者を対象とするDS-8201a療法の多施設共同臨床第II相試験（医師主導治験）	治験実施計画書 説明文書、同意文書 その他	承認
4 治験に関する変更	233011	医師主導治験	小児静脈栄養関連胆汁うっ滞（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）	治験実施計画書 その他	承認
4 治験に関する変更	243002	医師主導治験	ダブルパルス式皮膚がん診断支援機器の有効性及び安全性を評価する探索的医師主導治験	治験実施計画書	承認
4 治験に関する変更	201014	（治験国内管理人）IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社	（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Epcoritamabの第I/II相試験	治験実施計画書 治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	213004	医師主導治験	FGFR遺伝子異常を有する進行・再発固形がんに対するE7090単剤療法の多施設共同第II相医師主導治験	その他	承認
4 治験に関する変更	231026	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験	治験薬概要書等	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4 治験に関する変更	241026	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験	治験薬概要書等	承認
4 治験に関する変更	201043	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による第 I 相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	221065	ヤンセンファーマ株式会社	Efficacy and Safety of M281 in Adults with Warm Autoimmune Hemolytic Anemia: A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study with a Long-term Open-label Extension 温式自己免疫性溶血性貧血の成人患者における M281の有効性及び安全性：長期非盲検継続投与期間を含む多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	247005	ギリアド・サイエンス株式会社	ギリアド・サイエンス株式会社の依頼による高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたアキシカブタゲン シロルユーセルの第3相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	231063	中外製薬株式会社	中外製薬の依頼による未治療の大細胞型リンパ腫患者を対象としたRO7082859（Glofitamab）の第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	221060	住友ファーマ株式会社	住友ファーマ株式会社の依頼による急性白血病を対象としたDSP-5336の第1/2相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	217001	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	247001	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	231020	住友ファーマ株式会社	住友ファーマ株式会社の依頼による骨髄線維症と対象としたTP-3654の第1/2相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	241056	MSD株式会社	びまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140+R-CHPとR-CHOPの比較	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	221038	ヤンセンファーマ株式会社	1 ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC 投与製剤、ダラツムマブSC 投与製剤及びポマリドミドの併用（Tal-DP）又はtalquetamab SC 投与製剤及びダラツムマブSC 投与製剤の併用（Tal-D）と、ダラツムマブSC投与製剤、ポマリドミド及びデキサメタゾン（DPd）を比較する第3 相ランダム化試験	治験分担医師	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4 治験に関する変更	241026	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	207001	ヤンセンファーマ株式会社	再発及びレナリドミド難治性多発性骨髄腫患者を対象としたBCMA標的キメラ抗原受容体発現T細胞（CAR-T）治療薬JNJ-68284528とポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン（PvD）又はダラツムマブ、ポマリドミド及びデキサメタゾン（DPd）を比較する第3相ランダム化試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	231036	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	221044	田辺三菱製薬株式会社	田辺三菱製薬による第 I / II 相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	231008	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼によるB細胞悪性腫瘍患者を対象としたMK-2140の単独療法及び併用療法を評価するMK-2140-006バスケット試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	241035	アムジエン株式会社	アムジエ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プリナツモマブの第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	233006	医師主導治験	アグレッシブNK細胞白血病（ANKL）患者を対象にPPMX-T003反復持続静脈内投与時の忍容性、安全性、有効性及び薬物動態を評価する多施設共同、非盲検、用量漸増第I/II相試験（医師主導治験）	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	221006	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab（PF-06863135）の第3相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	211023	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	231048	ヤンセンファーマ株式会社	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたT 細胞リダイレクト二重特異性抗体talquetamab 及びteclistamab の併用投与の用量漸増及び拡大第1b/2 相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	237002	ギリアド・サイエンシズ株式会社	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による濾胞性リンパ腫患者を対象としたAxicabtagene Ciloleucelの第 3 相試験	治験分担医師	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
4 治験に関する変更	241018	ヤンセンファーマ株式会社	抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1～4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab 及びポマリドミドの併用療法 (Tal-P) , talquetamab 及びteclistamab の併用療法 (Tal-Tec) , 並びに治験責任 (分担) 医師が選択するエロツズマブ, ポマリドミド, 及びデキサメタゾン併用療法 (EPd) 又はポマリドミド, ポルテゾミブ, 及びデキサメタゾン併用療法 (Pvd) を比較する第3相ランダム化試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	247004	(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社	移植適応のある初発の多発性骨髄腫被験者を対象としたJNJ-68284528 (Ciltacabtagene Autoleucel) の第Ⅲ相試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	237004	ギリアド・サイエンシズ株式会社	再発・難治性のマンテル細胞リンパ腫又は再発・難治性の前駆B細胞性急性リンパ芽球性白血病の日本人成人患者を対象としたKTE-X19の安全性及び有効性を評価する第II相多施設共同試験	治験分担医師	承認
4 治験に関する変更	201041	(治験国内管理人) IQVIA サービスズ ジャパン合同会社	Fortrea Japan株式会社 (治験国内管理人) の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マンテル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験	治験分担医師	承認
6 継続審査	213004	医師主導治験	FGFR遺伝子異常を有する進行・再発固形がんに対するE7090単剤療法の多施設共同第II相医師主導治験	実施状況報告	承認
7 その他審議	233013	医師主導治験	限局性皮膚異形成Ⅱ型のてんかん発作に対するシロリムスの有効性と安全性の検討を目的とする第Ⅲ相試験 (医師主導治験)	モニタリング報告書	承認
7 その他審議	223003	医師主導治験	慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシ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	モニタリング報告書	承認
7 その他審議	233007	医師主導治験	血中循環腫瘍DNA 陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第Ⅱ相試験	モニタリング報告書	承認
7 その他審議	233014	医師主導治験	ミスマッチ修復異常を認める切除可能直腸癌を対象に免疫チェックポイント阻害薬の有効性・安全性を検討する多施設共同臨床第Ⅱ相試験	モニタリング報告書	承認
7 その他審議	233004	医師主導治験	皮膚血管肉腫に対するパクリタキセルとTM5614併用の安全性・有効性を検討する第II相医師主導治験	モニタリング報告書	承認

2025年度 第1回 東北大学病院治験審査委員会 議事概要

審査事項	管理番号	依頼者名	課題名	審査事項詳細	審査結果
7 その他審議	233010	医師主導治験	免疫抑制薬で治療中の全身性強皮症に伴う間質性肺疾患に対するPAI-1阻害薬TM5614のプラセボ対照二重盲検第II相医師主導治験	モニタリング報告書	承認
7 その他審議	243005	医師主導治験	根治切除不能悪性黒色腫（メラノーマ）治療におけるニボルマブとの TM5614 併用の有効性・安全性を検証する第III相ランダム化プラセボ対照二重盲検医師主導治験	監査報告書	承認
7 その他審議	243005	医師主導治験	根治切除不能悪性黒色腫（メラノーマ）治療におけるニボルマブとの TM5614 併用の有効性・安全性を検証する第III相ランダム化プラセボ対照二重盲検医師主導治験	モニタリング報告書	承認
7 その他審議	193007	医師主導治験	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第II相試験（NAVIGATION試験）	モニタリング報告書	承認
8 終了報告	171013	小野薬品工業株式会社	小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第III相試験	終了報告	—
8 終了報告	191032	アストラゼネカ株式会社	EGPA患者を対象としたベンラリズマブの有効性及び安全性を評価する試験	終了報告	—
8 終了報告	201009	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼によるDS-1001bの第II相試験	終了報告	—
8 終了報告	221005	メルクバイオファーマ株式会社	メルクバイオファーマ株式会社による第2相試験	終了報告	—
8 終了報告	234001	あすか製薬株式会社	あすか製薬株式会社の依頼による直腸癌患者を対象としたTRM-270の第III相試験	終了報告	—
8 終了報告	241052	ノバルティス ファーマ株式会社	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蕁麻疹（CINDU）を対象としたLOU064の第III相試験	終了報告	—