

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

会議名 : 2025年度 7月IRB-A
 開催日時 : 2025/07/08 16:00 ～ 16:30 (web会議システム利用)
 開催場所 : 最先端医療イノベーションセンター 4F会議室
 出席委員名 : 吉田 健史 (委員長)、服部 聡 (副委員長)、植田 康敬、清原 英司、矢嶋 真心、中川 慧、山本 賢一、山本 智也、平尾 幸美、大北 全俊、鵜飼 万貴子、山元 宏平、小島 隆夫、浅野 かな子
 出席委員数/全委員数 : 14/15

審査事項	議論の概要
治験の実施の適否	本治験の概要等について説明がなされ、それらを踏まえて治験実施の妥当性を審議した。
重篤な有害事象等	重篤な有害事象報告について治験継続の妥当性を審議した。
安全性情報等	安全性情報等について治験継続の妥当性を審議した。
治験に関する変更	変更申請の内容について治験継続の妥当性を審議した。
緊急回避の逸脱	報告内容が説明され、再発防止策等の妥当性を審議した。
継続審査	治験継続の妥当性を審議した。
モニタリング/監査	モニタリング・監査の適切性について審議した。
重大な逸脱	報告内容が説明され、再発防止策等の妥当性を審議した。
終了報告	特になし
開発の中止等の報告	特になし
※製造販売後調査は省略	

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
180040-A	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社依頼による未治療マントル細胞リンパ腫患者に対するAcalabrutinibの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
190045-A	大阪大学医学部附属病院	ユーシービージャパン	ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたBimekizumabの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
190045-A	大阪大学医学部附属病院	ユーシービージャパン	ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたBimekizumabの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
199001-A	大阪大学医学部附属病院	中川 慧	進行性／再発性の子宮体がん患者を対象にパクリタキセル＋カルボプラチンにアテゾリズマブを併用する二重盲検プラセボ対照ランダム化第Ⅲ相比較試験-子宮体がんを対象としたアテゾリズマブの医師主導治験- (AtTEnd)	委員会審査	安全性情報等	承認
199001-A	大阪大学医学部附属病院	中川 慧	進行性／再発性の子宮体がん患者を対象にパクリタキセル＋カルボプラチンにアテゾリズマブを併用する二重盲検プラセボ対照ランダム化第Ⅲ相比較試験-子宮体がんを対象としたアテゾリズマブの医師主導治験- (AtTEnd)	委員会審査	モニタリング/監査	承認
199001-A	大阪大学医学部附属病院	中川 慧	進行性／再発性の子宮体がん患者を対象にパクリタキセル＋カルボプラチンにアテゾリズマブを併用する二重盲検プラセボ対照ランダム化第Ⅲ相比較試験-子宮体がんを対象としたアテゾリズマブの医師主導治験- (AtTEnd)	報告のみ	終了報告	-
199011-A	大阪大学医学部附属病院	佐藤 太郎	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	委員会審査	安全性情報等	承認
199011-A	大阪大学医学部附属病院	佐藤 太郎	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	委員会審査	治験に関する変更	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
199011-A	大阪大学医学部附属病院	佐藤 太郎	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	委員会審査	モニタリング/監査	承認
199012-hoku-A	札幌北榆病院	太田 秀一	急性骨髄性白血病に対する治療用がんペプチドワクチン「DSP-7888」のPhase2医師主導治験	委員会審査	モニタリング/監査	承認
200014-A	大阪大学医学部附属病院	グラクソ・スミスクライン	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としてbelantamab mafodotin単剤療法をボマリドミド及び低用量デキサメタゾン併用療法と比較検討する第III相試験	報告のみ	終了報告	-
200039-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) 新日本科学 P P D	株式会社新日本科学PPDの依頼によるHELIOS-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシス患者を対象としたALN-TTRSC02(Vutrisiran)の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
200039-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) 新日本科学 P P D	株式会社新日本科学PPDの依頼によるHELIOS-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシス患者を対象としたALN-TTRSC02(Vutrisiran)の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
200039-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) 新日本科学 P P D	株式会社新日本科学PPDの依頼によるHELIOS-B: 心筋症を伴うATTRアミロイドーシス患者を対象としたALN-TTRSC02(Vutrisiran)の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
200040-A	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道接合部がんを対象としたデュルバルマブの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
200047-A	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌を対象としたAtezolizumabの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
200048-A	大阪大学医学部附属病院	エーザイ	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	委員会審査	安全性情報等	承認
200048-A	大阪大学医学部附属病院	エーザイ	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	委員会審査	治験に関する変更	承認
200058-A	大阪大学医学部附属病院	インサイト・バイオサイエンス	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	委員会審査	安全性情報等	承認
200058-A	大阪大学医学部附属病院	インサイト・バイオサイエンス	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	委員会審査	安全性情報等	承認
210001-A	大阪大学医学部附属病院	ユーシービー・ジャパン	強直性脊椎炎及びX線所見が認められない体軸性脊椎関節炎を対象としたUCB4940の長期安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検継続、第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
210001-A	大阪大学医学部附属病院	ユーシービー・ジャパン	強直性脊椎炎及びX線所見が認められない体軸性脊椎関節炎を対象としたUCB4940の長期安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検継続、第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
210009-A	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第III 相治験	委員会審査	安全性情報等	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
210009-A	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第III 相治験	委員会審査	治験に関する変更	承認
210030-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) サイネオス	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼によるB型慢性肝炎患者を対象としたbepirovirsenの長期追跡調査第Ⅱ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
210040-A	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	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	委員会審査	安全性情報等	承認
210047-A	大阪大学医学部附属病院	M S D	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
210048-A	大阪大学医学部附属病院	M S D	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
210048-A	大阪大学医学部附属病院	M S D	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
210048-A	大阪大学医学部附属病院	M S D	MSD株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたMK-6482またはMK-1308Aの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
210057-A	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による初発のフィラデルフィア染色体陽性の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたABL001の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
219001-A	大阪大学医学部附属病院	丸山 和一	原発性眼内悪性リンパ腫に対するONO-4059 (ブルトンキナーゼ阻害剤) の医師主導による第Ⅱ相二重盲検比較試験	委員会審査	安全性情報等	承認
219006-A	大阪大学医学部附属病院	加藤 大悟	相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形がん患者に対するNiraparibおよびPD-1阻害剤併用療法の有効性および安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相バスケット試験	委員会審査	安全性情報等	承認
219006-A	大阪大学医学部附属病院	加藤 大悟	相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形がん患者に対するNiraparibおよびPD-1阻害剤併用療法の有効性および安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相バスケット試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
219006-A	大阪大学医学部附属病院	加藤 大悟	相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形がん患者に対するNiraparibおよびPD-1阻害剤併用療法の有効性および安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相バスケット試験	委員会審査	モニタリング/監査	承認
219007-A	大阪大学医学部附属病院	中川 慧	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	委員会審査	安全性情報等	承認
220009-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) 新日本科学 P P D	Horizon社の依頼によるびまん性皮膚硬化型全身性強皮症患者を対象としたHZN-825とプラセボを比較する第2相試験	報告のみ	終了報告	-
220017-A	大阪大学医学部附属病院	ブリistol・マイヤーズ	ブリistol・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	委員会審査	安全性情報等	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
220017-A	大阪大学医学部附属病院	プリストル・マイヤーズ	プリストル・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Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
220018-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) サイネオス	サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるファブリー病患者を対象としたミガーラスタット塩酸塩の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220018-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) サイネオス	サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるファブリー病患者を対象としたミガーラスタット塩酸塩の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220023-A	大阪大学医学部附属病院	ヤンセン	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 投与製剤及びボマリドミドの併用（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、ボ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	委員会審査	安全性情報等	承認
220023-A	大阪大学医学部附属病院	ヤンセン	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 投与製剤及びボマリドミドの併用（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、ボ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	委員会審査	安全性情報等	承認
220024-A	大阪大学医学部附属病院	日本新薬	日本新薬株式会社の依頼による臨床第Ⅰ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220029-A	大阪大学医学部附属病院	住友ファーマ	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	委員会審査	重篤な有害事象等	承認
220029-A	大阪大学医学部附属病院	住友ファーマ	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	委員会審査	安全性情報等	承認
220029-A	大阪大学医学部附属病院	住友ファーマ	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	委員会審査	安全性情報等	承認
220029-A	大阪大学医学部附属病院	住友ファーマ	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	委員会審査	安全性情報等	承認
220029-A	大阪大学医学部附属病院	住友ファーマ	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	委員会審査	治験に関する変更	承認
220041-A	大阪大学医学部附属病院	ギリアド・サイエンシズ	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による PD-L1 陰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、若しくは PD-L1 陽性で早期段階での抗 PD-(L)1 抗体薬の前治療歴を有する患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220041-A	大阪大学医学部附属病院	ギリアド・サイエンシズ	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による PD-L1 陰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、若しくは PD-L1 陽性で早期段階での抗 PD-(L)1 抗体薬の前治療歴を有する患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
220042-A	大阪大学医学部附属病院	ギリアド・サイエンシズ	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1陰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、若しくはPD-L1陽性で早期段階での抗PD-(L)1抗体薬の前治療歴を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220042-A	大阪大学医学部附属病院	ギリアド・サイエンシズ	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるPD-L1陰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、若しくはPD-L1陽性で早期段階での抗PD-(L)1抗体薬の前治療歴を有する患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220044-A	大阪大学医学部附属病院	小野薬品工業	小野薬品工業株式会社の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象としたONO-2017 (Cenobamate) の第II相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220048-A	大阪大学医学部附属病院	グラクソ・スミスクライン	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	委員会審査	安全性情報等	承認
220048-A	大阪大学医学部附属病院	グラクソ・スミスクライン	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	委員会審査	治験に関する変更	承認
221001-A	大阪大学医学部附属病院	日本メトロニック	MDT-2121 TAVRシステムの臨床試験－EXPAND TAVR II 臨床試験	委員会審査	安全性情報等	承認
222001-A	大阪大学医学部附属病院	プリストル・マイヤーズ	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）	委員会審査	安全性情報等	承認
222001-A	大阪大学医学部附属病院	プリストル・マイヤーズ	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）	委員会審査	治験に関する変更	承認
229001-2023-038-A	順天堂医院	松下 訓	虚血性心筋症に対するヒト（同種）iPS細胞由来心筋細胞シートの臨床試験（継続試験）	委員会審査	モニタリング/監査	承認
229001-A	大阪大学医学部附属病院	宮川 繁	虚血性心筋症に対するヒト（同種）iPS細胞由来心筋細胞シートの臨床試験（継続試験）	委員会審査	モニタリング/監査	承認
229001-A	大阪大学医学部附属病院	宮川 繁	虚血性心筋症に対するヒト（同種）iPS細胞由来心筋細胞シートの臨床試験（継続試験）	委員会審査	モニタリング/監査	承認
229004-A	大阪大学医学部附属病院	木村 康義	パーキンソン病患者を対象とした経口セマグルチド錠の疾患修飾効果、安全性及び至適用量を探索的に検討する第2相無作為化二重盲検比較試験	委員会審査	安全性情報等	承認
229004-A	大阪大学医学部附属病院	木村 康義	パーキンソン病患者を対象とした経口セマグルチド錠の疾患修飾効果、安全性及び至適用量を探索的に検討する第2相無作為化二重盲検比較試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
229006-A	大阪大学医学部附属病院	河嶋 厚成	TURBT療法を受ける筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象としたHM-001の第I/IIa相、単施設、非盲検医師主導治験	委員会審査	モニタリング/監査	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
229007-A	大阪大学医学部附属病院	加藤 大悟	固形がん患者に対するニラパリブとピメスビブの第Ⅰ相試験	委員会審査	モニタリング/監査	承認
230002-A	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による新生血管を伴う網膜色素線条患者を対象としたRO6867461（ファリシマブ）の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230002-A	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	中外製薬株式会社の依頼による新生血管を伴う網膜色素線条患者を対象としたRO6867461（ファリシマブ）の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
230013-A	大阪大学医学部附属病院	小野薬品工業	ONO-4538 単剤療法又は他剤との併用療法の有効性及び安全性を検討する治験に参加し、ONO-4538 投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅱ相多施設共同非盲検試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230024-A	大阪大学医学部附属病院	グラクソ・スミスクライン	未治療のdMMR/MSI-Hを有する切除可能な結腸癌患者を対象としたdostlimabの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230024-A	大阪大学医学部附属病院	グラクソ・スミスクライン	未治療のdMMR/MSI-Hを有する切除可能な結腸癌患者を対象としたdostlimabの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230024-A	大阪大学医学部附属病院	グラクソ・スミスクライン	未治療のdMMR/MSI-Hを有する切除可能な結腸癌患者を対象としたdostlimabの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230024-A	大阪大学医学部附属病院	グラクソ・スミスクライン	未治療のdMMR/MSI-Hを有する切除可能な結腸癌患者を対象としたdostlimabの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230024-A	大阪大学医学部附属病院	グラクソ・スミスクライン	未治療のdMMR/MSI-Hを有する切除可能な結腸癌患者を対象としたdostlimabの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
230024-A	大阪大学医学部附属病院	グラクソ・スミスクライン	未治療のdMMR/MSI-Hを有する切除可能な結腸癌患者を対象としたdostlimabの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
230025-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人）IQVIA	（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（Tislelizumab）の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230033-A	大阪大学医学部附属病院	大原薬品工業	HCV・HBV 又はNASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビントの多施設共同ブラセボ対照無作為化二重盲検比較試験（第Ⅱ相）	委員会審査	治験に関する変更	承認
230034-A	大阪大学医学部附属病院	大鵬薬品工業	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230034-A	大阪大学医学部附属病院	大鵬薬品工業	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230034-A	大阪大学医学部附属病院	大鵬薬品工業	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
230034-A	大阪大学医学部附属病院	大鵬薬品工業	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるAB122の第Ⅰ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230035-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) 新日本科学 P P D	HER2陽性転移性胃食道腺癌患者を対象としたZanidatamabとの化学療法併用の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230035-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) 新日本科学 P P D	HER2陽性転移性胃食道腺癌患者を対象としたZanidatamabとの化学療法併用の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230035-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) 新日本科学 P P D	HER2陽性転移性胃食道腺癌患者を対象としたZanidatamabとの化学療法併用の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
230036-A	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	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	委員会審査	治験に関する変更	承認
230037-A	大阪大学医学部附属病院	藤本製薬	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	委員会審査	安全性情報等	承認
230037-A	大阪大学医学部附属病院	藤本製薬	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	委員会審査	治験に関する変更	承認
230042-A	大阪大学医学部附属病院	ギリアド・サイエンシズ	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	委員会審査	安全性情報等	承認
230042-A	大阪大学医学部附属病院	ギリアド・サイエンシズ	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	委員会審査	安全性情報等	承認
230047-A	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230047-A	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230053-A	大阪大学医学部附属病院	アステラス製薬	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2138の第1/1b相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230053-A	大阪大学医学部附属病院	アステラス製薬	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2138の第1/1b相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230053-A	大阪大学医学部附属病院	アステラス製薬	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2138の第1/1b相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230053-A	大阪大学医学部附属病院	アステラス製薬	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2138の第1/1b相試験	委員会審査	安全性情報等	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
230053-A	大阪大学医学部附属病院	アステラス製薬	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2138の第1/1b相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
230058-A	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	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	委員会審査	安全性情報等	承認
230059-2023-0026-A	大阪医療センター	ファイザー	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	委員会審査	安全性情報等	承認
230059-2023-0026-A	大阪医療センター	ファイザー	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	委員会審査	治験に関する変更	承認
230059-24-S01-A	聖路加国際病院	ファイザー	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	委員会審査	安全性情報等	承認
230059-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	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	委員会審査	安全性情報等	承認
230059-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	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	委員会審査	安全性情報等	承認
230059-C20240701-A	岡山大学病院	ファイザー	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	委員会審査	安全性情報等	承認
230059-C20240701-A	岡山大学病院	ファイザー	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	委員会審査	安全性情報等	承認
230059-S2409-A	愛知県がんセンター	ファイザー	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	委員会審査	安全性情報等	承認
239001-A	大阪大学医学部附属病院	島津 研三	進行固形がん患者及びHER2陰性再発転移乳がん患者を対象とした抗ペリオスチン抗体PT0101の第I/Ⅱa相、多施設共同、非盲検医師主導治験	委員会審査	治験に関する変更	承認
239001-A	大阪大学医学部附属病院	島津 研三	進行固形がん患者及びHER2陰性再発転移乳がん患者を対象とした抗ペリオスチン抗体PT0101の第I/Ⅱa相、多施設共同、非盲検医師主導治験	委員会審査	モニタリング/監査	承認
239004-A	大阪大学医学部附属病院	久保 盾貴	PMS-2の医師主導治験	委員会審査	モニタリング/監査	承認
239006-A	大阪大学医学部附属病院	猪阪 善隆	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	委員会審査	安全性情報等	承認
239006-A	大阪大学医学部附属病院	猪阪 善隆	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	委員会審査	治験に関する変更	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
239007-A	大阪大学医学部附属病院	織田 順	敗血症又は敗血症性ショックと診断された患者を対象としたトシリズマブの単施設非盲検第Ⅱa相臨床試験	委員会審査	安全性情報等	承認
239007-A	大阪大学医学部附属病院	織田 順	敗血症又は敗血症性ショックと診断された患者を対象としたトシリズマブの単施設非盲検第Ⅱa相臨床試験	委員会審査	モニタリング/監査	承認
239008-A	大阪大学医学部附属病院	藤本 学	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	委員会審査	モニタリング/監査	承認
239009-A	大阪大学医学部附属病院	中川 慧	治癒切除不能進行・再発卵巣扁平上皮癌に対するベ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	委員会審査	安全性情報等	承認
239009-A	大阪大学医学部附属病院	中川 慧	治癒切除不能進行・再発卵巣扁平上皮癌に対するベ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	委員会審査	治験に関する変更	承認
239010-A	大阪大学医学部附属病院	下野 九理子	限局性皮質異形成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）	委員会審査	安全性情報等	承認
239010-A	大阪大学医学部附属病院	下野 九理子	限局性皮質異形成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）	委員会審査	治験に関する変更	承認
239011-1293-A	国立循環器病研究センター	福嶋 五月	冠動脈バイパス手術を施行する 虚血性心筋症患者にレダセムチド（S-005151）を反復静脈内投与した際の安全性、忍容性及び有効性を検討する並行群間プラセボ対照試験（第Ⅰ／Ⅱ相）	委員会審査	治験に関する変更、モニタリング/監査	承認
239011-A	大阪大学医学部附属病院	宮川 繁	冠動脈バイパス手術を施行する 虚血性心筋症患者にレダセムチド（S-005151）を反復静脈内投与した際の安全性、忍容性及び有効性を検討する並行群間プラセボ対照試験（第Ⅰ／Ⅱ相）	委員会審査	治験に関する変更	承認
239012-A	大阪大学医学部附属病院	渡部 直史	去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした新規α線核医学治療の第Ⅰ相医師主導治験	委員会審査	安全性情報等	承認
239012-A	大阪大学医学部附属病院	渡部 直史	去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした新規α線核医学治療の第Ⅰ相医師主導治験	委員会審査	モニタリング/監査	承認
240002-A	大阪大学医学部附属病院	帝人ファーマ	眼瞼痙攣患者を対象としたNT 201の非盲検、非対照、単群試験	報告のみ	終了報告	-
240007-A	大阪大学医学部附属病院	ヤンセン	再発又は難治性の多発性骨髄腫の患者又は治療歴のあるALアミロイドーシスの患者を対象とした、三重特異性抗体JNJ-79635322の第Ⅰ相、First-in-Human、用量漸増試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240010-A	大阪大学医学部附属病院	第一三共	A Phase II, Multicenter, Open-label Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd, DS-8201a) for the Treatment of Selected HER2-expressing Tumors (DESTINY-PanTumor02)HER2発現の固形癌を対象としてトラスツズマブ デルクステカン（T-DXd、DS-8201a）の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相多施設共同非盲検試験（DESTINY-PanTumor02）	委員会審査	安全性情報等	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
240010-A	大阪大学医学部附属病院	第一三共	A Phase II, Multicenter, Open-label Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd, DS-8201a) for the Treatment of Selected HER2-expressing Tumors (DESTINY-PanTumor02)HER2発現の固形癌を対象としてトラスツズマブ デルクステカン (T-DXd、DS-8201a) の有効性及び安全性を評価する第II相多施設共同非盲検試験 (DESTINY-PanTumor02)	委員会審査	安全性情報等	承認
240011-A	大阪大学医学部附属病院	アッヴィ	アッヴィ合同会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたABBV-383の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240012-A	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	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	委員会審査	安全性情報等	承認
240012-A	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	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	委員会審査	治験に関する変更	承認
240020-240015-A	神戸大学病院	ファイザー	ファイザー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PF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240020-240015-A	神戸大学病院	ファイザー	ファイザー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PF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240020-240015-A	神戸大学病院	ファイザー	ファイザー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PF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240020-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー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PF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	重篤な有害事象等	承認
240020-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー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PF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	重篤な有害事象等	承認
240020-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー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PF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240020-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー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PF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240020-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー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PF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240020-D2000-A	大阪国際がんセンター	ファイザー	ファイザー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PF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240020-D2000-A	大阪国際がんセンター	ファイザー	ファイザー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PF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
240020-D2000-A	大阪国際がんセンター	ファイザー	ファイザー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PF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240025-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) ICON	I型、III型又はIV型骨形成不全症の日本人小児被験者を対象とするsetrusumabの非盲検第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240029-240016C-A	神戸大学病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	重篤な有害事象等	承認
240029-240016C-A	神戸大学病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	重篤な有害事象等	承認
240029-240016C-A	神戸大学病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240029-240016C-A	神戸大学病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240029-240016C-A	神戸大学病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240029-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240029-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240029-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240029-D2001-A	大阪国際がんセンター	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240029-D2001-A	大阪国際がんセンター	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240029-D2001-A	大阪国際がんセンター	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240031-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) 新日本科学 P P D	進行性HER2陽性胆道癌患者を対象として標準治療と併用するzanidatamabの有効性及び安全性を、標準治療単独と比較評価する非盲検、無作為化試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240031-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) 新日本科学 P P D	進行性HER2陽性胆道癌患者を対象として標準治療と併用するzanidatamabの有効性及び安全性を、標準治療単独と比較評価する非盲検、無作為化試験	委員会審査	安全性情報等	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
240031-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) 新日本科学 P P D	進行性HER2陽性胆道癌患者を対象として標準治療と併用するzanidatamabの有効性及び安全性を、標準治療単独と比較評価する非盲検、無作為化試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240034-A	大阪大学医学部附属病院	M S D	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	委員会審査	安全性情報等	承認
240035-A	大阪大学医学部附属病院	M S D	術前薬物療法後の手術時に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、術後薬物療法としてMK-2870＋ペムブロリズマブ（MK-3475）の有効性及び安全性を治験担当医師選択治療と比較する無作為化、非盲検、第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240035-A	大阪大学医学部附属病院	M S D	術前薬物療法後の手術時に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、術後薬物療法としてMK-2870＋ペムブロリズマブ（MK-3475）の有効性及び安全性を治験担当医師選択治療と比較する無作為化、非盲検、第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240035-A	大阪大学医学部附属病院	M S D	術前薬物療法後の手術時に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、術後薬物療法としてMK-2870＋ペムブロリズマブ（MK-3475）の有効性及び安全性を治験担当医師選択治療と比較する無作為化、非盲検、第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240037-A	大阪大学医学部附属病院	ヤンセン	（原題） A Randomized, Open-label Phase 3 Study of Amivantamab and mFOLFOX6 or FOLFIRI Versus Cetuximab and mFOLFOX6 or FOLFIRI as First-line Treatment in Participants With KRAS/NRAS and BRAF Wild-type Unresectable or Metastatic Left-sided Colorectal Cancer （邦題） KRAS/NRAS 及びBRAF 遺伝子野生型の切除不能又は転移性の左側結腸・直腸癌患者を対象に、一次治療としてのアミバンタマブとmFOLFOX6 又はFOLFIRI の併用と、セツキシマブとmFOLFOX6 又はFOLFIRI の併用を比較するランダム化非盲検第3 相試験"	委員会審査	安全性情報等	承認
240041-A	大阪大学医学部附属病院	ヤンセン	（原題） A Randomized, Open-label Phase 3 Study of Amivantamab + FOLFIRI Versus Cetuximab/Bevacizumab + FOLFIRI in Participants with RAS/RAF Wild-Type Recurrent Metastatic Colorectal Cancer Who Have Received or Intolerant to Prior Chemotherapy （邦題） 化学療法治療歴を有するKRAS/NRAS 及びBRAF 遺伝子野生型の切除不能な再発・転移の結腸・直腸癌患者を対象に、アミバンタマブとFOLFIRI の併用をセツキシマブ／ペバシズマブとFOLFIRI の併用と比較するランダム化非盲検第3 相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240041-A	大阪大学医学部附属病院	ヤンセン	（原題） A Randomized, Open-label Phase 3 Study of Amivantamab + FOLFIRI Versus Cetuximab/Bevacizumab + FOLFIRI in Participants with RAS/RAF Wild-Type Recurrent Metastatic Colorectal Cancer Who Have Received or Intolerant to Prior Chemotherapy （邦題） 化学療法治療歴を有するKRAS/NRAS 及びBRAF 遺伝子野生型の切除不能な再発・転移の結腸・直腸癌患者を対象に、アミバンタマブとFOLFIRI の併用をセツキシマブ／ペバシズマブとFOLFIRI の併用と比較するランダム化非盲検第3 相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240042-A	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰb/Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
240044-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) シミック	シミック株式会社の依頼によるELVN-001の第I相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240046-2024-0023-A	大阪医療センター	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性／HER2 陰性の進行／転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行／転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240046-2024-0107-A	がん研有明病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性／HER2 陰性の進行／転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行／転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	委員会審査	安全性情報等、治験に関する変更	承認
240046-2024-0107-A	がん研有明病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性／HER2 陰性の進行／転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行／転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	委員会審査	安全性情報等、治験に関する変更	承認
240046-20240708-A	岡山大学病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性／HER2 陰性の進行／転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行／転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240046-20240708-A	岡山大学病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性／HER2 陰性の進行／転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行／転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240046-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性／HER2 陰性の進行／転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行／転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240046-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性／HER2 陰性の進行／転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行／転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240046-S2511-A	愛知県がんセンター	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性／HER2 陰性の進行／転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行／転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240046-S2511-A	愛知県がんセンター	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼によるHR 陽性／HER2 陰性の進行／転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行／転移乳癌患者を対象としたPF-07220060の第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240050-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) ICON	ICONクリニカルリサーチ合同会社（治験国内管理人）の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたIBI343単剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240050-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) ICON	ICONクリニカルリサーチ合同会社（治験国内管理人）の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたIBI343単剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240052-A	大阪大学医学部附属病院	アムジェン	アムジェン株式会社の依頼による前立腺がん患者を対象としたAMG 509の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240052-A	大阪大学医学部附属病院	アムジェン	アムジェン株式会社の依頼による前立腺がん患者を対象としたAMG 509の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240052-A	大阪大学医学部附属病院	アムジェン	アムジェン株式会社の依頼による前立腺がん患者を対象としたAMG 509の第III相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
240058-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) シミック	転移性及び／又は切除不能な消化管間質腫瘍（GIST）を有する被験者を対象とするIDRX-42 のヒト初回投与（FIH）試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240060-A	大阪大学医学部附属病院	第一三共	HER2陽性の治癒切除不能な局所進行性又は転移性の胃癌又は胃食道接合部癌患者を対象とした一次治療としてトラスツズマブ デルクステカン＋化学療法±ペムブロリズマブ併用療法とトラスツズマブ＋化学療法±ペムブロリズマブ併用療法を比較する多施設共同無作為化非盲検第Ⅲ相試験（DESTINY-Gastric05）	委員会審査	安全性情報等	承認
240061-A	大阪大学医学部附属病院	第一三共	A PHASE 3, MULTICENTER, RANDOMIZED, OPEN-LABEL STUDY OF IFINATAMAB DERUXTECAN (I-DXD) IN SUBJECTS WITH PRETREATED ADVANCED OR METASTATIC ESOPHAGEAL SQUAMOUS CELL CARCINOMA (ESCC) (IDeate-Esophageal01) 前治療歴のある進行性又は転移性食道扁平上皮癌（ESCC）患者を対象としたイフィナタマブ デルクステカン（I-DXd）の多施設共同、無作為化、非盲検、第Ⅲ相試験（IDeate-Esophageal01）	委員会審査	安全性情報等	承認
240061-A	大阪大学医学部附属病院	第一三共	A PHASE 3, MULTICENTER, RANDOMIZED, OPEN-LABEL STUDY OF IFINATAMAB DERUXTECAN (I-DXD) IN SUBJECTS WITH PRETREATED ADVANCED OR METASTATIC ESOPHAGEAL SQUAMOUS CELL CARCINOMA (ESCC) (IDeate-Esophageal01) 前治療歴のある進行性又は転移性食道扁平上皮癌（ESCC）患者を対象としたイフィナタマブ デルクステカン（I-DXd）の多施設共同、無作為化、非盲検、第Ⅲ相試験（IDeate-Esophageal01）	委員会審査	安全性情報等	承認
240063-2025003-A	山形大学病院	ファイザー	PD-L1 が高発現（PD-L1 発現腫瘍細胞が50％以上）している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌の治験参加者を対象に、一次治療としてSigvotatug Vedotin とペムブロリズマブの併用療法とペムブロリズマブ単剤療法を比較する第3 相、非盲検、無作為化、比較対照試験（Be6A Lung-02 試験）	委員会審査	安全性情報等	承認
240063-2025-101-A	日本医科大学付属病院	ファイザー	PD-L1 が高発現（PD-L1 発現腫瘍細胞が50％以上）している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌の治験参加者を対象に、一次治療としてSigvotatug Vedotin とペムブロリズマブの併用療法とペムブロリズマブ単剤療法を比較する第3 相、非盲検、無作為化、比較対照試験（Be6A Lung-02 試験）	委員会審査	安全性情報等	承認
240063-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	PD-L1 が高発現（PD-L1 発現腫瘍細胞が50％以上）している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌の治験参加者を対象に、一次治療としてSigvotatug Vedotin とペムブロリズマブの併用療法とペムブロリズマブ単剤療法を比較する第3 相、非盲検、無作為化、比較対照試験（Be6A Lung-02 試験）	委員会審査	安全性情報等	承認
240063-D2002-A	大阪国際がんセンター	ファイザー	PD-L1 が高発現（PD-L1 発現腫瘍細胞が50％以上）している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌の治験参加者を対象に、一次治療としてSigvotatug Vedotin とペムブロリズマブの併用療法とペムブロリズマブ単剤療法を比較する第3 相、非盲検、無作為化、比較対照試験（Be6A Lung-02 試験）	委員会審査	治験の実施の適否	承認
240063-E001-A	九州がんセンター	ファイザー	PD-L1 が高発現（PD-L1 発現腫瘍細胞が50％以上）している局所進行、切除不能又は転移性非小細胞肺癌の治験参加者を対象に、一次治療としてSigvotatug Vedotin とペムブロリズマブの併用療法とペムブロリズマブ単剤療法を比較する第3 相、非盲検、無作為化、比較対照試験（Be6A Lung-02 試験）	委員会審査	安全性情報等	承認
242001-A	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	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	委員会審査	安全性情報等	承認
242001-A	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	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	委員会審査	治験に関する変更	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
242001-A	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	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	委員会審査	治験に関する変更	承認
242002-A	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	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	委員会審査	安全性情報等	承認
242002-A	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	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	委員会審査	治験に関する変更	承認
249003-A	大阪大学医学部附属病院	植田 康敬	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 Sirolimus for PRCA relapse/refractory to cyclosporine A (SOARER-A study) (第Ⅲ相試験)	委員会審査	安全性情報等	承認
249005-A	大阪大学医学部附属病院	植村 守	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	委員会審査	安全性情報等、治験に関する変更	承認
250001-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) パレクセル	NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250001-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) パレクセル	NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250002-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) パレクセル	中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH 肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250002-A	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) パレクセル	中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH 肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250003-A	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHER2陽性胃癌患者を対象としたRilvegostomig (AZD2936) とフッ化ピリミジン+トラスツズマブ デルクステカンの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250003-A	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼によるHER2陽性胃癌患者を対象としたRilvegostomig (AZD2936) とフッ化ピリミジン+トラスツズマブ デルクステカンの第III相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
250004-250006C-A	神戸大学病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢感受性前立腺に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250004-250006C-A	神戸大学病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢感受性前立腺に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250004-250006C-A	神戸大学病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢感受性前立腺に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
250004-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢感受性前立腺に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認

大阪大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

管理番号	病院名	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果
250004-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢感受性前立腺に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250004-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢感受性前立腺に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
250007-A	大阪大学医学部附属病院	M S D	切除不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌（PD-L1 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	委員会審査	安全性情報等	承認
250007-A	大阪大学医学部附属病院	M S D	切除不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌（PD-L1 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	委員会審査	治験に関する変更	承認
250018-A	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	ファイザー株式会社の依頼によるホルモン陽性／HER2陰性の進行または転移乳癌患者を対象とした第3相試験	委員会審査	治験の実施の適否	修正の上で承認
250019-A	大阪大学医学部附属病院	M S D	MSD株式会社の依頼による早期トリプルネガティブ乳癌又はHR 低発現／HER2陰性乳癌患者を対象としたMK-2870の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験の実施の適否	修正の上で承認
250020-A	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたRilvegostomig（AZD2936）とトレメリムマブの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験の実施の適否	修正の上で承認
250021-A	大阪大学医学部附属病院	PDRファーマ	骨盤リンパ節郭清を伴う前立腺全摘除術を予定している初発の前立腺癌患者を対象に、64Cu-PSMA-I&T PET/CTの診断性能を評価する多施設共同、非盲検の第II相国内臨床試験	委員会審査	治験の実施の適否	修正の上で承認