

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 11月IRB-B
 開催日時 : 2025/11/25 16:00 ~ 16:25 (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 : 島津 研三（委員長）、小玉 美智子（副委員長）、中神 啓徳（副委員長）、武田 理宏（副委員長）、森本 壮、佐々木 一樹、中村 歩、天野 美希、山本 奈津子、鵜飼 万貴子、末澤 克己、小島 隆夫、浅野 かな子、和田 聖哉
 出席委員数/全委員数 : 14/14

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
146048	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) ICON	異染性白質ジストロフィーの患者を対象とした第I/II相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
168903	大阪大学医学部附属病院	木村 武司	進行性家族性肝内胆汁う滯 症2型を対象としたKDN-413の 有効性と安全性の検討を目的 とした医師主導治験	委員会審査	安全性情報等	承認
168903	大阪大学医学部附属病院	木村 武司	進行性家族性肝内胆汁う滯 症2型を対象としたKDN-413の 有効性と安全性の検討を目的 とした医師主導治験	委員会審査	治験に関する変更	承認
179070	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スマブ ベドチンとR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
180010-B	大阪大学医学部附属病院	アップヴィ	アップヴィ合同会社の依頼による第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
180046-B	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切除不能な局所進行又は転移 性尿路上皮癌患者を対象とした第 III相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
190035-B	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早期アルツハイマー病患者を対象としたBAN2401の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
190035-B	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早期アルツハイマー病患者を対象としたBAN2401の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
190055-B	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による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
190055-B	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による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
192003-B	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CTL019の第IIIb相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
200044-B	大阪大学医学部附属病院	ファーマエッセンシア	現在の標準治療が困難な日本人真性多血症 (PV) 患者を対象としてP1101の有効性及び安全性を検討する第II相試験 (A19-201試験) 終了後の継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認
200051-B	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
210004-B	大阪大学医学部附属病院	第一三共	第一三共株式会社の依頼による第I/II相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
210004-B	大阪大学医学部附属病院	第一三共	第一三共株式会社の依頼による第I/II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
210018-B	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、去勢感受性前立腺癌患者を対象としたPF- 06944076の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
210018-B	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、去勢感受性前立腺癌患者を対象としたPF- 06944076の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
210026-B	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	委員会審査	安全性情報等	承認
210026-B	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	委員会審査	安全性情報等	承認
210051-B	大阪大学医学部附属病院	塩野義製薬	塩野義製薬株式会社の依頼による第Ib / II 相臨床試験	委員会審査	重篤な有害事象等	承認
210051-B	大阪大学医学部附属病院	塩野義製薬	塩野義製薬株式会社の依頼による第Ib / II 相臨床試験	委員会審査	安全性情報等	承認
210051-B	大阪大学医学部附属病院	塩野義製薬	塩野義製薬株式会社の依頼による第Ib / II 相臨床試験	委員会審査	安全性情報等	承認
210056-B	大阪大学医学部附属病院	住友ファーマ	大日本住友製薬株式会社の依頼による第1相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
211003-B	大阪大学医学部附属病院	東レ	A R D Sを対象としたN O A - 0 0 1 の探索的試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
212001-B	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LISOCABTAGENE MARALEUCEL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
212001-B	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LISOCABTAGENE MARALEUCEL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
220003-B	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第 I 相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220003-B	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第 I 相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220004-B	大阪大学医学部附属病院	シミック	An open-label extension trial to evaluate the long-term safety of apaglutide in short bowel syndrome 短腸症候群を対象としたapaglutideの長期安全性を評価する非盲検継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220006-B	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第 I 相試験	報告のみ	終了報告	
220007-B	大阪大学医学部附属病院	インサイト・バイオサイエンシズ	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未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220007-B	大阪大学医学部附属病院	インサイト・バイオサイエンシズ	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未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220007-B	大阪大学医学部附属病院	インサイト・バイオサイエンシズ	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未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
220014-B	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MOGAD患者を対象としたサトリズマブの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220025-B	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多発性硬化症を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220025-B	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多発性硬化症を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
220027-B	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前立腺がんを対象としたAAA617の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220027-B	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前立腺がんを対象としたAAA617の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
220028-B	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	アテゾリズマブ及びベバシズマブによる前治療歴のある肝細胞癌においてレンバチニブ又はソラフェニブ単剤と比較したアテゾリズマブ+レンバチニブ又はソラフェニブの第III相、非盲検、ランダム化試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220028-B	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	アテゾリズマブ及びベバシズマブによる前治療歴のある肝細胞癌においてレンバチニブ又はソラフェニブ単剤と比較したアテゾリズマブ+レンバチニブ又はソラフェニブの第III相、非盲検、ランダム化試験	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
220032-B	大阪大学医学部附属病院	第一三共	第一三共株式会社の依頼によるDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) の第II相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220032-B	大阪大学医学部附属病院	第一三共	第一三共株式会社の依頼によるDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) の第II相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
220040-B	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	委員会審査	安全性情報等	承認
220040-B	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	委員会審査	安全性情報等	承認
220053-B	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抗NMDAR脳炎又は抗LGI1脳炎患者を対象としたサトライズマブの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
220053-B	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抗NMDAR脳炎又は抗LGI1脳炎患者を対象としたサトライズマブの第III相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
230004-B	大阪大学医学部附属病院	ヤンセン	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	委員会審査	安全性情報等	承認
230009-B	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	ノバルティス フーマ株式会社の依頼による温式自己免疫性溶血性貧血を対象としたVAY736の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230010-B	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	ノバルティス フーマ株式会社の依頼による特発性血小板減少性紫斑病患者を対象としたVAY736の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230010-B	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	ノバルティス フーマ株式会社の依頼による特発性血小板減少性紫斑病患者を対象としたVAY736の第III相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
230011-B	大阪大学医学部附属病院	アレクシオンファーマ	アレクシオンファーマ合同会社による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたALXN1720の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230011-B	大阪大学医学部附属病院	アレクシオンファーマ	アレクシオンファーマ合同会社による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたALXN1720の第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
230012-B	大阪大学医学部附属病院	塩野義製薬	急性期脳梗塞の成人患者を対象としたレダセムチド (S-005151)の後期第2相，無作為化，二重盲検試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230017-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) パレ クセル	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	委員会審査	安全性情報等	承認
230019-B	大阪大学医学部附属病院	ヤンセン	肛門周囲瘻孔を有するクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第III相試験，ランダム化，プラセボ対照，並行群間比較，多施設共同試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230022-B	大阪大学医学部附属病院	日本ベーリンガー	早期進行性びまん皮膚硬化型全身性強皮症の成人患者を対象に，BI 685509を48週間以上経口投与したときの有効性及び安全性を検討する，第II相，ランダム化，プラセボ対照，二重盲検，並行群間試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230026-B	大阪大学医学部附属病院	ノボ ノルディスク フーマ	ノボ ノルディスク フーマ株式会社の依頼による心不全および炎症を有する患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230026-B	大阪大学医学部附属病院	ノボ ノルディスク フーマ	ノボ ノルディスク フーマ株式会社の依頼による心不全および炎症を有する患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230026-B	大阪大学医学部附属病院	ノボ ノルディスク フーマ	ノボ ノルディスク フーマ株式会社の依頼による心不全および炎症を有する患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
230027-B	大阪大学医学部附属病院	(治験国内管理人) ICON	ファ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)	委員会審査	安全性情報等	承認
230027-B	大阪大学医学部附属病院	(治験国内管理人) ICON	ファ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)	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
230030-B	大阪大学医学部附属病院	バイエル薬品	前立腺癌の高リスク生化学的再発（BCR）患者を対象としたアンドロゲン遮断療法（ADT）を併用した際のBAY 1841788（darolutamide）とプラセボを比較評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230030-B	大阪大学医学部附属病院	バイエル薬品	前立腺癌の高リスク生化学的再発（BCR）患者を対象としたアンドロゲン遮断療法（ADT）を併用した際のBAY 1841788（darolutamide）とプラセボを比較評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230040-B	大阪大学医学部附属病院	バイオジェン	全身症状の有無を問わない、抗マラリア薬療法に抵抗性及び／又は不耐性の活動性の亜急性皮膚エリテマトーデス及び／又は慢性皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIIB059の有効性及び安全性を評価する2パートシームレスのパートA（第II相）／パートB（第III相）ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験（AMETHYST）	委員会審査	安全性情報等	承認
230040-B	大阪大学医学部附属病院	バイオジェン	全身症状の有無を問わない、抗マラリア薬療法に抵抗性及び／又は不耐性の活動性の亜急性皮膚エリテマトーデス及び／又は慢性皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIIB059の有効性及び安全性を評価する2パートシームレスのパートA（第II相）／パートB（第III相）ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験（AMETHYST）	委員会審査	安全性情報等	承認
230041-B	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象としたVolrustomigの第III相試験（eVOLVE-Cervical）	委員会審査	安全性情報等	承認
230041-B	大阪大学医学部附属病院	アストラゼネカ	高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象としたVolrustomigの第III相試験（eVOLVE-Cervical）	委員会審査	治験に関する変更	承認
230043-B	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	未治療の局所進行又は転移性肝細胞癌患者を対象とした、アテゾリズマブ+ペバシズマブ+チラゴルマブ併用投与及びアテゾリズマブ+ペバシズマブ+プラセボ併用投与を検討するランダム化、二重盲検、プラセボ対照第III相臨床試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230043-B	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	未治療の局所進行又は転移性肝細胞癌患者を対象とした、アテゾリズマブ+ペバシズマブ+チラゴルマブ併用投与及びアテゾリズマブ+ペバシズマブ+プラセボ併用投与を検討するランダム化、二重盲検、プラセボ対照第III相臨床試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230045-B	大阪大学医学部附属病院	ヤンセン	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	委員会審査	治験に関する変更	承認
230046-B	大阪大学医学部附属病院	ヤンセン	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。	委員会審査	安全性情報等	承認
230050-B	大阪大学医学部附属病院	ヤンセン	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 及びボ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、ボマリドミド、及びデキサメタゾン併用療法（EPd）又はボマリドミド、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	委員会審査	治験に関する変更	承認
230054-B	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を有する局所進行直腸癌患者を対象としたdostarlimabの第II相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
230062-B	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転移性結腸直腸癌を対象としたソトラシブ（AMG 510）の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230062-B	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転移性結腸直腸癌を対象としたソトラシブ（AMG 510）の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
230063-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) ICON	A Multicenter Multinational Observational Study of Children with Hypochondroplasia 軟骨低形成症の小児を対象とした多施設共同国際観察研究	委員会審査	治験に関する変更	承認
230064-B	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転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
232001-B	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滤胞性リンパ腫患者を対象としたAxicabtagene Ciloleucelの第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
232001-B	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滤胞性リンパ腫患者を対象としたAxicabtagene Ciloleucel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
232002-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) ICON	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)	委員会審査	安全性情報等	承認
232002-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) ICON	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)	委員会審査	安全性情報等	承認
240004-B	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	PHASE IB OPEN LABEL BASKET TRIAL OF RAY121 TO INHIBIT CLASSICAL COMPLEMENT PATHWAY IN IMMUNOLOGICAL DISEASES (RAINBOW TRIAL)補体古典経路を阻害するRAY121の免疫疾患における第 Ib 相, 非盲検, バスケット試験(RAINBOW試験)	委員会審査	治験に関する変更	承認
240004-B	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	PHASE IB OPEN LABEL BASKET TRIAL OF RAY121 TO INHIBIT CLASSICAL COMPLEMENT PATHWAY IN IMMUNOLOGICAL DISEASES (RAINBOW TRIAL)補体古典経路を阻害するRAY121の免疫疾患における第 Ib 相, 非盲検, バスケット試験(RAINBOW試験)	委員会審査	治験に関する変更	承認
240008-B	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型重症筋無力症患者を対象としたIptacopanの第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240008-B	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型重症筋無力症患者を対象としたIptacopanの第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240009-B	大阪大学医学部附属病院	ジェダイトメディシン	オデビキシバット (A4250) のアラジール症候群患者における 安全性及び有効性を評価する非盲検第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240009-B	大阪大学医学部附属病院	ジェダイトメディシン	オデビキシバット (A4250) のアラジール症候群患者における 安全性及び有効性を評価する非盲検第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240014-B	大阪大学医学部附属病院	メルクバイオファーマ	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo- Controlled, 3-Arm, 3-Period Study to Assess the Efficacy and Safety of a New Formulation of Oral Cladribine Compared with Placebo in Participants with Generalized Myasthenia Gravis全身型重症筋無力症の患者を対象に、経口クラドリビン新規製剤の有効性及び安全性をプラセボと比較して評価する第3相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、3群、3期、比較試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240014-B	大阪大学医学部附属病院	メルクバイオファーマ	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo- Controlled, 3-Arm, 3-Period Study to Assess the Efficacy and Safety of a New Formulation of Oral Cladribine Compared with Placebo in Participants with Generalized Myasthenia Gravis全身型重症筋無力症の患者を対象に、経口クラドリビン新規製剤の有効性及び安全性をプラセボと比較して評価する第3相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、3群、3期、比較試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240015-B	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転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240016-B	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新規ホルモン剤投与後の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240018-B	大阪大学医学部附属病院	インサイト・バイオサイエンシズ	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非分節型白斑患者を対象としたPovorcitinib(INCB054707)の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240018-B	大阪大学医学部附属病院	インサイト・バイオサイエンシズ	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非分節型白斑患者を対象としたPovorcitinib(INCB054707)の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240022-B	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エリテマトーデス患者を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240023-B	大阪大学医学部附属病院	中外製薬	PHASE IB OPEN LABEL, LONG-TERM, EXTENSION BASKET TRIAL OF RAY121 TO INHIBIT CLASSICAL COMPLEMENT PATHWAY IN IMMUNOLOGICAL DISEASES (RAINBOW-LTE TRIAL) 補体古典経路を阻害するRAY121の免疫疾患における第 Ib 相, 非盲検, 長期継続投与, バスケット試験 (RAINBOW-LTE試験)	委員会審査	治験に関する変更	承認
240026-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) メドペイス・ジャパン	筋強直性ジストロフィー1型治療薬としてのAOC 1001静注用の有効性及び安全性を評価する第III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、国際共同試験	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
240026-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) メドペイス・ジャパン	筋強直性ジストロフィー1型治療薬としてのAOC 1001静注用の有効性及び安全性を評価する第III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、国際共同試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240026-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) メドペイス・ジャパン	筋強直性ジストロフィー1型治療薬としてのAOC 1001静注用の有効性及び安全性を評価する第III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、国際共同試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240027-B	大阪大学医学部附属病院	第一三共	第一三共株式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
240027-B	大阪大学医学部附属病院	第一三共	第一三共株式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
240028-B	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第 I 相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240028-B	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第 I 相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240030-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) イーピーエス	軟骨低形成症の小児患者を対象としたボソリチドの有効性及び安全性を評価する第III相無作為化二重盲検プラセボ対照多施設共同試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240038-B	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サービスズ ジャパン合同会社の依頼による、症候性心不全を対象とした第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240038-B	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サービスズ ジャパン合同会社の依頼による、症候性心不全を対象とした第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240038-B	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サービスズ ジャパン合同会社の依頼による、症候性心不全を対象とした第III相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240039-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) パレクセル	Regeneron Pharmaceuticals, Inc.の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした LINOSELTAMAB をエロツズマブ+ ポマリドミド+ デキサメタゾンの併用療法と比較した第III 相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240039-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) パレクセル	Regeneron Pharmaceuticals, Inc.の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした LINOSELTAMAB をエロツズマブ+ ポマリドミド+ デキサメタゾンの併用療法と比較した第III 相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240040-B	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 (治験国内管理人) の依頼による眼筋型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240040-B	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 (治験国内管理人) の依頼による眼筋型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240040-B	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 (治験国内管理人) の依頼による眼筋型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240040-B	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 (治験国内管理人) の依頼による眼筋型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240043-B	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GSK5637608、GSK3228836の後期第 II b相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240048-B	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慢性及び／又は亜急性皮膚エリテマトーデスを有する成人患者を対象に、アニフルマブの有効性及び安全性を検討する2 ステージ第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240048-B	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慢性及び／又は亜急性皮膚エリテマトーデスを有する成人患者を対象に、アニフルマブの有効性及び安全性を検討する2 ステージ第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240048-B	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慢性及び／又は亜急性皮膚エリテマトーデスを有する成人患者を対象に、アニフルマブの有効性及び安全性を検討する2 ステージ第3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
240048-B	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慢性及び／又は亜急性皮膚エリテマトーデスを有する成人患者を対象に、アニフルマブの有効性及び安全性を検討する2ステージ第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240053-B	大阪大学医学部附属病院	ユーシービージャパン	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、第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240054-B	大阪大学医学部附属病院	ユーシービージャパン	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、第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240054-B	大阪大学医学部附属病院	ユーシービージャパン	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、第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240055-B	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初発多発性骨髄腫（TI-NDMM）患者を対象としたベランタマブ マホドチンの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240055-B	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初発多発性骨髄腫（TI-NDMM）患者を対象としたベランタマブ マホドチンの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240056-B	大阪大学医学部附属病院	マルホ	nemolizumabの原因不明の慢性うっ痒症に対する第II相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240056-B	大阪大学医学部附属病院	マルホ	nemolizumabの原因不明の慢性うっ痒症に対する第II相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240056-B	大阪大学医学部附属病院	マルホ	nemolizumabの原因不明の慢性うっ痒症に対する第II相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240062-B	大阪大学医学部附属病院	武田薬品工業	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 (mezagatimab) の第3相試験	委員会審査	重篤な有害事象等	承認
240064-B	大阪大学医学部附属病院	協和キリン	軟骨無形成症患者を対象としたKK8398の有効性及び安全性を評価する第III相臨床試験 (AOBA study)	委員会審査	治験に関する変更	承認
240065-B	大阪大学医学部附属病院	アップヴィ	アップヴィ合同会社の依頼によるABBV-453の第I相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
240102-B	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	未治療のHER2 (IHC 1+以上) 発現局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin及びペムブロリズマブの併用療法と化学療法とを比較する第III相、非盲検、無作為化、比較対照試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240102-B	大阪大学医学部附属病院	ファイザー	未治療のHER2 (IHC 1+以上) 発現局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin及びペムブロリズマブの併用療法と化学療法とを比較する第III相、非盲検、無作為化、比較対照試験	委員会審査	安全性情報等	承認
240201-B	大阪大学医学部附属病院	BioMarin	An observational study of real-world outcomes in Japanese children with achondroplasia initiating Voxzogo before the age of 2 years ボックスゾゴを2歳未満で開始する軟骨無形成症を有する日本人小児を対象としたリアルワールド転帰の観察試験	委員会審査	重篤な有害事象等	承認
240201-B	大阪大学医学部附属病院	BioMarin	An observational study of real-world outcomes in Japanese children with achondroplasia initiating Voxzogo before the age of 2 years ボックスゾゴを2歳未満で開始する軟骨無形成症を有する日本人小児を対象としたリアルワールド転帰の観察試験	委員会審査	重篤な有害事象等	承認
240201-B	大阪大学医学部附属病院	BioMarin	An observational study of real-world outcomes in Japanese children with achondroplasia initiating Voxzogo before the age of 2 years ボックスゾゴを2歳未満で開始する軟骨無形成症を有する日本人小児を対象としたリアルワールド転帰の観察試験	委員会審査	重篤な有害事象等	承認
241001-B	大阪大学医学部附属病院	住友重機械工業	新たに診断された高リスクまたは超高リスク前立腺癌患者を対象に18F-PSMA-1007 PET/CT検査の診断性能を評価する前向き多施設共同試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
242003-B	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	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
242003-B	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	委員会審査	安全性情報等	承認
242004-B	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	ノバルティス フ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	委員会審査	安全性情報等	承認
242005-B	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	ノバルティス フ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	委員会審査	安全性情報等	承認
242006-B	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再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたAnitocabtagene Autoleucelの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
242006-B	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再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたAnitocabtagene Autoleucelの第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250005-B	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	ノバルティスフーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたremibrutinibの第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250005-B	大阪大学医学部附属病院	ノバルティス	ノバルティスフーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたremibrutinibの第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250015-B	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B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたGlofitamab (RO7082859) の第II相臨床試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250016-B	大阪大学医学部附属病院	アレクシオンフーマ	腎移植後の移植片機能発現遅延 (DGF) のリスクが高い成人患者を対象にラブリズマブ及びプラセボを比較評価する第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
250017-B	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サービス ジャパン合同会社の依頼によるアンジオテンシンII受容体拮抗薬 (ARB) の投与を受けている巣状分節性糸球体硬化症 (FSGS) 患者を対象としたDMX-200の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250024-B	大阪大学医学部附属病院	バイエル薬品	症候性閉塞性肥大型心筋症を有する日本人成人患者を対象として、aficamtenの有効性、安全性及び忍容性を評価する第III相、非盲検、単群試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250024-B	大阪大学医学部附属病院	バイエル薬品	症候性閉塞性肥大型心筋症を有する日本人成人患者を対象として、aficamtenの有効性、安全性及び忍容性を評価する第III相、非盲検、単群試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250024-B	大阪大学医学部附属病院	バイエル薬品	症候性閉塞性肥大型心筋症を有する日本人成人患者を対象として、aficamtenの有効性、安全性及び忍容性を評価する第III相、非盲検、単群試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
250029-B	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サービス ジャパン合同会社の依頼による、症候性慢性心不全 (rEF) を対象とした第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250029-B	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サービス ジャパン合同会社の依頼による、症候性慢性心不全 (rEF) を対象とした第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250029-B	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サービス ジャパン合同会社の依頼による、症候性慢性心不全 (rEF) を対象とした第III相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
250033-B	大阪大学医学部附属病院	佐藤製薬	尋常性乾癬患者を対象としたロフルミラストクリームの有効性、安全性及び薬物動態を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、基剤対照比較試験（第II/III相）	委員会審査	安全性情報等	承認
250033-B	大阪大学医学部附属病院	佐藤製薬	尋常性乾癬患者を対象としたロフルミラストクリームの有効性、安全性及び薬物動態を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、基剤対照比較試験（第II/III相）	委員会審査	安全性情報等	承認
250033-B	大阪大学医学部附属病院	佐藤製薬	尋常性乾癬患者を対象としたロフルミラストクリームの有効性、安全性及び薬物動態を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、基剤対照比較試験（第II/III相）	委員会審査	安全性情報等	承認
250039-B	大阪大学医学部附属病院	PDRフーマ	PSMA陽性の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象に、177Lu-PSMA-I&Tの有効性及び安全性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	安全性情報等	承認
250039-B	大阪大学医学部附属病院	PDRフーマ	PSMA陽性の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象に、177Lu-PSMA-I&Tの有効性及び安全性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
250040-B	大阪大学医学部附属病院	帝人ファーマ	軟骨無形成症小児患者（2歳以上11歳以下）を対象にACP-015を週1回52週間皮下投与した際の有効性及び安全性を評価する多施設共同、非盲検、非対照、単群試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
250041-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) イーピーエス	軟骨低形成症の小児患者を対象としたボソリチドの安全性及び有効性を評価する第III相非盲検長期継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250041-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) イーピーエス	軟骨低形成症の小児患者を対象としたボソリチドの安全性及び有効性を評価する第III相非盲検長期継続投与試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
250043-B	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）の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症を有する小児集団を対象としたaficamten(CK-3773274)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250043-B	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）の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症を有する小児集団を対象としたaficamten(CK-3773274)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250043-B	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）の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症を有する小児集団を対象としたaficamten(CK-3773274)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	迅速審査	治験に関する変更	承認
250044-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) メドペイス・ジャパン	筋強直性ジストロフィー1型治療薬としてのAOC 1001静注用の長期投与の安全性、忍容性及び有効性を評価する国際共同、第III相、非盲検継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250044-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) メドペイス・ジャパン	筋強直性ジストロフィー1型治療薬としてのAOC 1001静注用の長期投与の安全性、忍容性及び有効性を評価する国際共同、第III相、非盲検継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認
250044-B	大阪大学医学部附属病院	治験国内管理人) メドペイス・ジャパン	筋強直性ジストロフィー1型治療薬としてのAOC 1001静注用の長期投与の安全性、忍容性及び有効性を評価する国際共同、第III相、非盲検継続投与試験	委員会審査	治験に関する変更	承認
250050-B	大阪大学医学部附属病院	テリックスファーマジャパン	テリックスファーマジャパン株式会社の依頼による生化学的再発前立腺癌の日本人患者に対する68Ga-PSMA-11 PET/CT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