

開催日時	2025年11月13日 8:30～9:00
開催場所	姫路赤十字病院 管理棟5階 会議室
出席委員名	委員 13名 出席者 11名 ■田尾 裕之 □新治 有径 ■井上 豊子 □上垣 孝俊 ■浅野 豪 ■岩見 守人 ■畑 昌良 ■遠藤 芳克 ■大里 勇二 ■谷本 啓介 ■高田 斎文 ■永谷 たみ ■天野 泰文
治験議題	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による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)
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 □ 治験に関する変更 □ 継続審査) ■ 治験の継続の適否 (□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ その他 () □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1 施設)
治験議題	日本セルヴィエ株式会社の依頼によるMDS患者を対象としたイボシデニブの第Ⅲ相試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 □ 治験に関する変更 ■ 継続審査) ■ 治験の継続の適否 (□ 重篤な有害事象 □ 安全性情報等 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ その他 () □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1 施設)
治験議題	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMT-2111の第Ⅰ/Ⅱ相試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験に関する変更 □ 継続審査) ■ 治験の継続の適否 (■ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ その他 () □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1 施設)

開催日時	2025年11月13日 8:30～9:00
開催場所	姫路赤十字病院 管理棟5階 会議室
出席委員名	委員 13名 出席者 11名 ■田尾 裕之 ■浅野 豪 ■遠藤 芳克 ■高田 斎文 □新治 有径 ■岩見 守人 ■大里 勇二 ■永谷 たみ ■井上 豊子 ■畑 昌良 ■谷本 啓介 ■天野 泰文 □上垣 孝俊
治験議題	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相長期継続試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否 (□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他 () □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1 施設)
治験議題	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
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否 (□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 ■ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他 () □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1 施設)
治験議題	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による他のLUSPATERCEPT (ACE-536) 臨床試験への参加歴を有する被験者を対象とした長期安全性を評価する第3B相非盲検単群継続試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否 (□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 ■ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 ■ 継続審査) □ その他 () □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1 施設)

開催日時	2025年11月13日 8:30～9:00
開催場所	姫路赤十字病院 管理棟5階 会議室
出席委員名	委員 13名 出席者 11名 ■田尾 裕之 ■浅野 豪 ■遠藤 芳克 ■高田 斎文 □新治 有径 ■岩見 守人 ■大里 勇二 ■永谷 たみ ■井上 豊子 ■畑 昌良 ■谷本 啓介 ■天野 泰文 □上垣 孝俊
治験議題	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による再発又は難治性濾胞性リンパ腫患者を対象にしたBMS-986369の第3相試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否 (□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他 () □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	ブリストル・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
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否 (■ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他 () □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	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
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否 (□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他 () □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)

開催日時	2025年11月13日 8:30～9:00
開催場所	姫路赤十字病院 管理棟5階 会議室
出席委員名	委員 13名 出席者 11名 ■田尾 裕之 ■浅野 豪 ■遠藤 芳克 ■高田 斎文 □新治 有径 ■岩見 守人 ■大里 勇二 ■永谷 たみ ■井上 豊子 ■畑 昌良 ■谷本 啓介 ■天野 泰文 □上垣 孝俊
治験議題	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
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否 (□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 ■ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他 () □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	好酸球増多症候群 (HES) の成人患者を対象としたDepemokimab の第III相試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否 (□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他 () □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象としたAtezolizumabの第III相試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否 (□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 ■ 継続審査) □ その他 () □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)