

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧

会議名： 2025年度 第4回（7月） 治験審査委員会

開催日時： 2025/07/03 14:30 ～ 15:15

開催場所： 基礎医学学舎3F 第3会議室（Web開催）

出席委員名： 黒田 純也（委員長）、樫村 敦詩（委員長代行）、玉垣 圭一、尾原 知行、成本 迅、山口 健司、辻田 比佐子、
小阪 直史、津島 美幸、鳶田 理佳、山崎 笑、中島 宣雅

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（治験の実施の適否）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
1	2025-011	アッヴィ合同会社	多発性骨髄腫患者を対象としたEtentamig 単剤療法又はEtentamig 併用療法の安全性及び有効性を評価する第I / II 相, 非盲検, プラットフォーム試験 A Phase 1/2, Open-Label, Platform Study to Evaluate Safety and Efficacy of Etentamig Monotherapy or Etentamig Combinations in Subjects with Multiple Myeloma	委員会審査	治験依頼書（書式3）（西暦2025年 6月19日付）	承認
	2025-011	アッヴィ合同会社	多発性骨髄腫患者を対象としたEtentamig 単剤療法又はEtentamig 併用療法の安全性及び有効性を評価する第I / II 相, 非盲検, プラットフォーム試験 A Phase 1/2, Open-Label, Platform Study to Evaluate Safety and Efficacy of Etentamig Monotherapy or Etentamig Combinations in Subjects with Multiple Myeloma	委員会審査	SMO会社概要等（西暦2025年 6月11日付）	
2	2025-012	Dimerix Bioscience Pty Ltd （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	治験依頼書（書式3） -（西暦2025年 6月18日付）	承認
3	2025-013	株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）	株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による神経膠腫患者を対象としたAG-881（vorasidenib）の拡大治験	委員会審査	治験依頼書（書式3）（西暦2025年 6月19日付）	承認
4	2025-014	バイエル薬品株式会社	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	治験依頼書（書式3）（西暦2025年 6月17日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（治験に関する変更）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
1	2019-008	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 4日付）	承認
2	2020-007	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902（E7080）とMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 5日付）	承認
3	2020-009	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 とボマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン（PVd）又はダラツムマブ、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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月12日付）	承認
4	2020-024	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月10日付）	承認
5	2020-031	株式会社メディコスヒラタ	SOL JAPAN臨床試験 大腿膝窩動脈病変治療におけるBP-DPC18の有効性及び安全性評価試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月12日付）	承認
6	2020-033	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非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月10日付）	承認
7	2020-034	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 3日付）	承認
8	2021-013	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 6日付）	承認
9	2021-020	ファイザー株式会社	再発または難治性多発性骨髄腫患者を対象としてエルラナタマブ（PF-06863135）の2段階プライミング投与およびロングインターバル投与を検討する非盲検，多施設共同，第1/2 相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月20日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（治験に関する変更）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
10	2021-020	ファイザー株式会社	再発または難治性多発性骨髄腫患者を対象としてエルラナタマブ（PF-06863135）の2段階プライミング投与およびロングインターバル投与を検討する非盲検，多施設共同，第1/2 相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月23日付）	承認
11	2021-022	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CLL/SLL患者を対象としたLOXO-305の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月10日付）	承認
12	2021-026	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月30日付）	承認
13	2022-002	ファイザー株式会社	自家造血幹細胞移植後の初発多発性骨髄腫患者を対象としてエルラナタマブ（PF-06863135）をレナリドミドと比較する、無作為化、2群、第3相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月11日付）	承認
14	2022-004	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 3日付）	承認
15	2022-009	ブリストル・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）	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 6日付）	承認
16	2022-009	ブリストル・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）	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月11日付）	承認
17	2022-010	（治験国内管理人）ICON クリニカルリサーチ合同会社	A Phase 3 Global,Double-Blind,Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)患者を対象にION-682884の有効性及び安全性を評価する プラセボ対照 無作為化 二重盲検 第III相 国際共同試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月12日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（治験に関する変更）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
18	2022-011	小野薬品工業株式会社	ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月29日付）	承認
19	2022-022	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非小細胞肺癌患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第3相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月12日付）	承認
20	2022-024	日本イーライリリー株式会社	中等症から重症の6ヵ月以上18歳未満のアトピー性皮膚炎患者を対象に、レプリキズマブの有効性、安全性、及び薬物動態を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月10日付）	承認
21	2022-025	クリングルファーマ株式会社	声帯癬痕患者に対するKP-100LIの声帯内投与に関する他施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月21日付）	承認
22	2022-025	クリングルファーマ株式会社	声帯癬痕患者に対するKP-100LIの声帯内投与に関する他施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 4日付）	承認
23	2022-031	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非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたAZD2693の第Ⅱ b相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月22日付）	承認
24	2022-031	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非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたAZD2693の第Ⅱ b相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）－（西暦2025年 6月 3日付）	承認
25	2023-003	草場 哲郎	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月22日付）	承認
26	2023-004	大塚メディカルデバイス株式会社		委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月10日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（治験に関する変更）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
27	2023-009	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月23日付）	承認
28	2023-009	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月27日付）	承認
29	2023-011	津端 英雄	Fontaine分類 IIb度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にした EIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月12日付）	承認
30	2023-014	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月10日付）	承認
31	2023-019	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月10日付）	承認
32	2023-019	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月12日付）	承認
33	2023-023	（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）	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月28日付）	承認
34	2023-023	（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）	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月29日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（治験に関する変更）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
35	2023-025	津端 英雄	Fontaine分類 Ⅲ及びⅣ度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月12日付）	承認
36	2023-035	ファイザー株式会社	CD38 を標的とする前治療を受けた再発／難治性多発性骨髄腫患者を対象とした，エルラタマブ単剤投与とエロツズマブ，ボマリドミドおよびデキサメタゾン（EPd），ボマリドミド，ボルテゾミブおよびデキサメタゾン（PVd），またはカルフィルゾミブおよびデキサメタゾン（Kd）を比較する非盲検，第3 相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月23日付）	承認
37	2023-037	日本ベーリンガーインゲルハイム	Beamion LUNG-2：HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対する zongertinib（BI 1810631）の有用性を標準治療と比較する第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月11日付）	承認
38	2023-041	MSD株式会社	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月11日付）	承認
39	2024-004	シミック株式会社	A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjogren’s Syndrome With Moderate-to-severe Systemic Disease Activity 全身の疾患活動性が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象に dazodalibep 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、プラセボ対照試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 5日付）	承認
40	2024-005	シミック株式会社	A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjogren’s Syndrome With Moderate-to-Severe Symptom State 症状状態が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象に dazodalibep 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、プラセボ対照試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 5日付）	承認
41	2024-008	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月27日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（治験に関する変更）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
42	2024-010	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼による化膿性汗腺炎患者を対象としたlutikizumabの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月10日付）	承認
43	2024-011	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月12日付）	承認
44	2024-012	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月11日付）	承認
45	2024-013	（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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10） 1.0（西暦2025年 6月11日付）	承認
46	2024-015	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 2日付）	承認
47	2024-016	MSD株式会社	再発若しくは転移性（R/M）又は切除不能な局所進行（LA）の有棘細胞癌（cSCC）を有する日本人患者を対象にMK-3475Aの安全性及び有効性を評価する第Ⅱ相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 6日付）	承認
48	2024-017	アストラゼネカ株式会 社	EGFR変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象にオンメルチニブ併用／非併用下でのDato-DXdの有効性及び安全性を白金製剤を含む2剤併用化学療法と比較する試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月12日付）	承認
49	2024-020	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	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月11日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（治験に関する変更）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
50	2024-022	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再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたGPRC5D標的CAR T細胞療法の第2相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月10日付）	承認
51	2024-025	丸山 彩乃	切除不能皮膚血管肉腫に対するペムブロリズマブ+レンパチニブ併用療法の第Ⅱ相医師主導治験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 2日付）	承認
52	2024-026	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼によるABBV-453の第I/II相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月23日付）	承認
53	2024-027	楽天メディカル株式会社	楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月12日付）	承認
54	2025-002	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 2日付）	承認
55	2025-003	MSD株式会社	転移性去勢抵抗性前立腺癌（mCRPC）患者を対象に、I-DXdとドセタキセルを比較する第Ⅲ相非盲検試験（IDeate-Prostate01）	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 5月26日付）	承認
56	2025-005	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Glofitamab（RO7082859）の第Ⅱ相臨床試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月11日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
1	2017-040	中外製薬株式会社	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ボラツズマブ 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	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 2日付）	承認
2	2019-008	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月19日付）	承認
3	2019-008	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 4日付）	承認
4	2019-025	中外製薬株式会社	進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象にペバシズマブ + アテゾリズマブ + カルボプラチン又はシスプラチン + エトポシドの併用とプラセボ + アテゾリズマブ + カルボプラチン又はシスプラチン + エトポシドの併用を比較する第III相二重盲検ランダム化試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月16日付）	承認
5	2019-025	中外製薬株式会社	進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象にペバシズマブ + アテゾリズマブ + カルボプラチン又はシスプラチン + エトポシドの併用とプラセボ + アテゾリズマブ + カルボプラチン又はシスプラチン + エトポシドの併用を比較する第III相二重盲検ランダム化試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月20日付）	承認
6	2019-025	中外製薬株式会社	進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象にペバシズマブ + アテゾリズマブ + カルボプラチン又はシスプラチン + エトポシドの併用とプラセボ + アテゾリズマブ + カルボプラチン又はシスプラチン + エトポシドの併用を比較する第III相二重盲検ランダム化試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 6日付）	承認
7	2020-007	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902（E7080）とMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日付）	承認
8	2020-007	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたMK-7902（E7080）とMK-3475の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 5日付）	承認
9	2020-024	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月20日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
10	2020-024	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日付）	承認
11	2020-024	大塚製薬株式会社	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月28日付）	承認
12	2020-033	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非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 5日付）	承認
13	2020-034	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月16日付）	承認
14	2020-034	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 5日付）	承認
15	2021-002	外園 千恵	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	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 2日付）	承認
16	2021-002	外園 千恵	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	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月12日付）	承認
17	2021-005	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トル細胞リンパ腫患者を 対象としたLOXO-305の第3相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月20日付）	承認
18	2021-005	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トル細胞リンパ腫患者を 対象としたLOXO-305の第3相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 4日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
19	2021-013	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月19日 付）	承認
20	2021-013	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月28日 付）	承認
21	2021-013	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 6日付）	承認
22	2021-016	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非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NNC0194-0499とセマグルチド併用の第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月22日 付）	承認
23	2021-016	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非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NNC0194-0499とセマグルチド併用の第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 6日付）	承認
24	2021-018	中外製薬株式会社	PHASE III RANDOMIZED, OPEN-LABEL, MULTICENTER STUDY EVALUATING EFFICACY AND SAFETY OF MOSUNETUZUMAB IN COMBINATION WITH LENALIDOMIDE IN COMPARISON TO RITUXIMAB IN COMBINATION WITH LENALIDOMIDE WITH A NON RANDOMIZED, SINGLE ARM US EXTENSION OF MOSUNETUZUMAB IN COMBINATION WITH LENALIDOMIDE IN PATIENTS WITH FOLLICULAR LYMPHOMA AFTER AT LEAST ONE LINE OF SYSTEMIC THERAPY 1レジメン以上の全身療法歴を有する濾胞性リンパ腫患者を対象とした, Mosunetuzumab+レナリドミド併用療法の単群非無作為化米国拡大コホートを含む, Mosunetuzumab+レナリドミド併用療法の有効性及び安全性をリツキシマブ+レナリドミド 併用療法と比較する第III相非盲検多施設共同無作為化試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16） 書式16_20250521（西暦 2025年 5月21日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
25	2021-018	中外製薬株式会社	PHASE III RANDOMIZED, OPEN-LABEL, MULTICENTER STUDY EVALUATING EFFICACY AND SAFETY OF MOSUNETUZUMAB IN COMBINATION WITH LENALIDOMIDE IN COMPARISON TO RITUXIMAB IN COMBINATION WITH LENALIDOMIDE WITH A NON RANDOMIZED, SINGLE ARM US EXTENSION OF MOSUNETUZUMAB IN COMBINATION WITH LENALIDOMIDE IN PATIENTS WITH FOLLICULAR LYMPHOMA AFTER AT LEAST ONE LINE OF SYSTEMIC THERAPY 1レジメン以上の全身療法歴を有する濾胞性リンパ腫患者を対象とした, Mosunetuzumab+レナリドミド併用療法の単群非無作為化米国拡大コホートを含む, Mosunetuzumab+レナリドミド併用療法の有効性及び安全性をリツキシマブ+レナリドミド併用療法と比較する第III相非盲検多施設共同無作為化試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16） 書式16_20250611（西暦2025年 6月11日付）	承認
26	2021-020	ファイザー株式会社	再発または難治性多発性骨髄腫患者を対象としてエルラナタマブ（PF-06863135）の2段階プライミング投与およびロングインターバル投与を検討する非盲検，多施設共同，第1/2 相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16） （西暦2025年 5月23日付）	承認
27	2021-020	ファイザー株式会社	再発または難治性多発性骨髄腫患者を対象としてエルラナタマブ（PF-06863135）の2段階プライミング投与およびロングインターバル投与を検討する非盲検，多施設共同，第1/2 相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16） （西暦2025年 6月 6日付）	承認
28	2021-022	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CLL/SLL患者を対象とした LOXO-305の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16） （西暦2025年 5月20日付）	承認
29	2021-022	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CLL/SLL患者を対象とした LOXO-305の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16） （西暦2025年 6月 4日付）	承認
30	2021-026	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16） （西暦2025年 5月23日付）	承認
31	2021-026	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16） （西暦2025年 6月11日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
32	2021-029	アッヴィ合同会社	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ク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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月26日付）	承認
33	2021-032	パレクセル・インターナショナル株式会社	パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）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REGN1979の第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月22日付）	承認
34	2021-032	パレクセル・インターナショナル株式会社	パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）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REGN1979の第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 5日付）	承認
35	2021-036	森口 理久	中間期肝細胞癌を対象に、アテゾリズマブ＋ベバシズマブと肝動脈化学塞栓療法（TACE）を比較する第IIIb相、ランダム化、多施設共同、非盲検試験-ABC-HCC試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月28日付）	承認
36	2022-002	ファイザー株式会社	自家造血幹細胞移植後の初発多発性骨髄腫患者を対象としてエルラナタマブ（PF-06863135）をレナリドミドと比較する、無作為化、2群、第3相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月16日付）	承認
37	2022-002	ファイザー株式会社	自家造血幹細胞移植後の初発多発性骨髄腫患者を対象としてエルラナタマブ（PF-06863135）をレナリドミドと比較する、無作為化、2群、第3相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月29日付）	承認
38	2022-002	ファイザー株式会社	自家造血幹細胞移植後の初発多発性骨髄腫患者を対象としてエルラナタマブ（PF-06863135）をレナリドミドと比較する、無作為化、2群、第3相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月12日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
39	2022-005	高山 浩一	進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン＋パクリタキセル＋アテゾリズマブ（MPDL3280A）の第II相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月19日付）	承認
40	2022-008	株式会社新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による神経膠腫患者を対象としたAG-881（vorasidenib）の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月19日付）	承認
41	2022-008	株式会社新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による神経膠腫患者を対象としたAG-881（vorasidenib）の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月28日付）	承認
42	2022-008	株式会社新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による神経膠腫患者を対象としたAG-881（vorasidenib）の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 4日付）	承認
43	2022-008	株式会社新日本科学 PPD	株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による神経膠腫患者を対象としたAG-881（vorasidenib）の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 9日付）	承認
44	2022-009	ブリストル・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）	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月30日付）	承認
45	2022-009	ブリストル・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）	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月11日付）	承認
46	2022-010	（治験国内管理人） ICON クリニカルリサーチ合同会社	A Phase 3 Global,Double-Blind,Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)患者を対象にION-682884の有効性及び安全性を評価する プラセボ対照 無作為化 二重盲検 第III相 国際共同試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
47	2022-010	(治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社	A Phase 3 Global,Double-Blind,Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)患者を対象にION-682884の有効性及び安全性を評価する プラセボ対照 無作為化 二重盲検 第III相 国際共同試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 4日付）	承認
48	2022-011	小野薬品工業株式会社	ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月29日付）	承認
49	2022-011	小野薬品工業株式会社	ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 6日付）	承認
50	2022-013	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再発及び難治性多発性骨髄腫患者を対象としたPHE885の第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月22日付）	承認
51	2022-015	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月26日付）	承認
52	2022-015	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 9日付）	承認
53	2022-016	Meiji Seikaファルマ株式会社	再発又は難治性(R/R)B細胞性非ホジキンリンパ腫(B-NHL)を対象としたツジジノスタットとリツキシマブ併用の第Ⅰb/Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16） 98号（西暦2025年 5月22日付）	承認
54	2022-016	Meiji Seikaファルマ株式会社	再発又は難治性(R/R)B細胞性非ホジキンリンパ腫(B-NHL)を対象としたツジジノスタットとリツキシマブ併用の第Ⅰb/Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16） 99号（西暦2025年 6月 4日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
55	2022-019	アムジェン株式会社	中等症から重症の局面型乾癬を有する6～17 歳の日本人小児被験者を対象としたアプレミラスト（AMG 407）の有効性と安全性を評価する第III 相多施設共同非盲検単群試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月23日付）	承認
56	2022-019	アムジェン株式会社	中等症から重症の局面型乾癬を有する6～17 歳の日本人小児被験者を対象としたアプレミラスト（AMG 407）の有効性と安全性を評価する第III 相多施設共同非盲検単群試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 6日付）	承認
57	2022-024	日本イーライリリー株式会社	中等症から重症の6ヵ月以上18歳未満のアトピー性皮膚炎患者を対象に、レプリキズマブの有効性、安全性、及び薬物動態を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月26日付）	承認
58	2022-024	日本イーライリリー株式会社	中等症から重症の6ヵ月以上18歳未満のアトピー性皮膚炎患者を対象に、レプリキズマブの有効性、安全性、及び薬物動態を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月10日付）	承認
59	2022-034	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LY3484356（imlunestrant）の第Ⅲ相 試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月19日付）	承認
60	2022-034	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LY3484356（imlunestrant）の第Ⅲ相 試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 2日付）	承認
61	2022-035	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月30日付）	承認
62	2022-035	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 9日付）	承認
63	2022-035	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月12日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
64	2022-036	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月27日付）	承認
65	2022-036	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 9日付）	承認
66	2022-038	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クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月10日付）	承認
67	2023-003	草場 哲郎	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	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月23日付）	承認
68	2023-005	日本イーライリリー株式会社	中等症から重症の6ヵ月以上18歳未満のアトピー性皮膚炎患者を対象に、レプリキズマブの安全性及び有効性を評価する多施設共同長期継続投与第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月26日付）	承認
69	2023-005	日本イーライリリー株式会社	中等症から重症の6ヵ月以上18歳未満のアトピー性皮膚炎患者を対象に、レプリキズマブの安全性及び有効性を評価する多施設共同長期継続投与第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月10日付）	承認
70	2023-006	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R07030816の第Ⅰ相臨床試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日付）	承認
71	2023-006	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R07030816の第Ⅰ相臨床試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月11日付）	承認
72	2023-008	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バルサクリシブ（INCB050465）を継続投与する第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 6日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
73	2023-009	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月20日 付）	承認
74	2023-010	パレクセル・インターナ ショナル株式会社	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたREGN5458（抗 BCMA x抗 CD3 二重特異性抗体）の第I/II 相FIH 試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月20日 付）	承認
75	2023-010	パレクセル・インターナ ショナル株式会社	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたREGN5458（抗 BCMA x抗 CD3 二重特異性抗体）の第I/II 相FIH 試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 3日付）	承認
76	2023-011	津端 英雄	Fontaine分類 IIb度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にした EIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月29日 付）	承認
77	2023-014	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月26日 付）	承認
78	2023-015	Amgen（治験国内 管理人）協和キリン 株式会社	協和キリン株式会社（治験国内管理人）の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎 患者を対象としたAMG451の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月26日 付）	承認
79	2023-019	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月20日 付）	承認
80	2023-019	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 9日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
81	2023-020	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたチラグルマブの第III相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日付）	承認
82	2023-020	中外製薬株式会社	中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたチラグルマブの第III相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月29日付）	承認
83	2023-021	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月30日付）	承認
84	2023-021	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 9日付）	承認
85	2023-021	第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月12日付）	承認
86	2023-022	アヅヴィ合同会社	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 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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月26日付）	承認
87	2023-023	（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）	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月29日付）	承認
88	2023-025	津端 英雄	Fontaine分類 Ⅲ及びⅣ度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月29日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
89	2023-026	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日付）	承認
90	2023-026	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 2日付）	承認
91	2023-028	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再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験：SUCCESSOR-2	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月23日付）	承認
92	2023-028	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再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験：SUCCESSOR-2	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月30日付）	承認
93	2023-028	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再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験：SUCCESSOR-2	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月13日付）	承認
94	2023-031	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月11日付）	承認
95	2023-032	日本イーライリリー株式会社	KRAS G12C 変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌治験参加者を対象に、PD-L1発現率が 50%以上の患者に対する一次治療としてLY3537982とペムブロリズマブの併用療法をプラセボとペムブロリズマブの併用療法と比較する、又は、PD-L1発現にかかわらず、LY3537982とペムブロリズマブ、ペメトレキセド、プラチナ製剤の併用療法をプラセボとペムブロリズマブ、ペメトレキセド、プラチナ製剤の併用療法と比較する国際共同ピボタル試験－SUNRAY-01試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月19日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
96	2023-032	日本イーライリリー株式会社	KRAS G12C 変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌治験参加者を対象に、PD-L1発現率が 50%以上の患者に対する一次治療としてLY3537982とペムブロリズマブの併用療法をプラセボとペムブロリズマブの併用療法と比較する、又は、PD-L1発現にかかわらず、LY3537982とペムブロリズマブ、ペメトレキセド、プラチナ製剤の併用療法をプラセボとペムブロリズマブ、ペメトレキセド、プラチナ製剤の併用療法と比較する国際共同ピボタル試験－SUNRAY-01試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 2日付）	承認
97	2023-034	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	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月27日付）	承認
98	2023-035	ファイザー株式会社	CD38 を標的とする前治療を受けた再発／難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、エルラナタマブ単剤投与とエロツズマブ、ボマリドミドおよびデキサメタゾン（EPd）、ボマリドミド、ボルテゾミブおよびデキサメタゾン（PVd）、またはカルフィルゾミブおよびデキサメタゾン（Kd）を比較する非盲検、第3 相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月23日付）	承認
99	2023-035	ファイザー株式会社	CD38 を標的とする前治療を受けた再発／難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、エルラナタマブ単剤投与とエロツズマブ、ボマリドミドおよびデキサメタゾン（EPd）、ボマリドミド、ボルテゾミブおよびデキサメタゾン（PVd）、またはカルフィルゾミブおよびデキサメタゾン（Kd）を比較する非盲検、第3 相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 6日付）	承認
100	2023-036	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 R07082859(Glofitamab)の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 3日付）	承認
101	2023-037	日本ベーリンガーインゲルハイム	Beamion LUNG-2：HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対する zongertinib（BI 1810631）の有用性を標準治療と比較する第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月29日付）	承認
102	2023-038	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汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象としたTAK-279の第3相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月16日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
103	2023-038	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汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象としたTAK-279の第3相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月30日付）	承認
104	2023-041	MSD株式会社	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月11日付）	承認
105	2024-001	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社	再発又は難治性のT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369(golcadomide)の安全性、忍容性、薬物動態及び有効性を検討する国内第1/2相試験(GOLSEEK-3)	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月22日付）	承認
106	2024-001	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社	再発又は難治性のT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369(golcadomide)の安全性、忍容性、薬物動態及び有効性を検討する国内第1/2相試験(GOLSEEK-3)	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月30日付）	承認
107	2024-003	大曽根 眞也	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月23日付）	承認
108	2024-003	大曽根 眞也	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 5日付）	承認
109	2024-004	シミック株式会社	A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjogren’s Syndrome With Moderate-to-severe Systemic Disease Activity 全身の疾患活動性が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象に dazodalibep 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、プラセボ対照試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
110	2024-005	シミック株式会社	A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjogren's Syndrome With Moderate-to-Severe Symptom State 症状状態が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象に dazodalibep 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、プラセボ対照試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日付）	承認
111	2024-007	アヅヴィ合同会社	再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした ABBV-383 と利用可能な標準療法を比較する第 III 相多施設共同ランダム化非盲検試験（3L+再発又は難治性の多発性骨髄腫単剤療法試験） A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-Label Study of ABBV-383 Compared with Standard Available Therapies in Subjects with Relapsed or Refractory Multiple Myeloma (3L+ RRMM Monotherapy Study)	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月26日付）	承認
112	2024-008	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月20日付）	承認
113	2024-009	MSD株式会社	Metabolic dysfunction-associated steatohepatitis（MASH）に伴う代償性肝硬変を有する成人を対象にMK-6024を投与した際の有効性及び安全性を評価する前期第Ⅱ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 9日付）	承認
114	2024-011	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月16日付）	承認
115	2024-012	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月11日付）	承認
116	2024-013	（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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
117	2024-013	(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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 4日付）	承認
118	2024-015	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月30日付）	承認
119	2024-015	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月12日付）	承認
120	2024-016	MSD株式会社	再発若しくは転移性（R/M）又は切除不能な局所進行（LA）の有棘細胞癌（cSCC）を有する日本人患者を対象にMK-3475Aの安全性及び有効性を評価する第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 3日付）	承認
121	2024-016	MSD株式会社	再発若しくは転移性（R/M）又は切除不能な局所進行（LA）の有棘細胞癌（cSCC）を有する日本人患者を対象にMK-3475Aの安全性及び有効性を評価する第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日付）	承認
122	2024-017	アストラゼネカ株式会 社	EGFR変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象にオンメルチニブ併用／非併用下でのDato-DXdの有効性及び安全性を白金製剤を含む2剤併用化学療法と比較する試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月11日付）	承認
123	2024-018	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月30日付）	承認
124	2024-018	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月11日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
125	2024-019	（治験国内管理人） ICON クリニカルリサーチ合同会社	An Open-Label Extension Study to Assess the Long-Term Safety of Eplontersen (ION-682884) in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR-CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス（ATTR-CM）患者を対象に Eplontersen（ION-682884）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	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日付）	承認
126	2024-019	（治験国内管理人） ICON クリニカルリサーチ合同会社	An Open-Label Extension Study to Assess the Long-Term Safety of Eplontersen (ION-682884) in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR-CM) トランスサイレチン型心アミロイドーシス（ATTR-CM）患者を対象に Eplontersen（ION-682884）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	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 4日付）	承認
127	2024-020	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月23日付）	承認
128	2024-020	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	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月28日付）	承認
129	2024-021	ノバルティスファーマ株式会社	レンチウイルスを用いたCAR-T 細胞療法を受けた患者の長期追跡試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月16日付）	承認
130	2024-021	ノバルティスファーマ株式会社	レンチウイルスを用いたCAR-T 細胞療法を受けた患者の長期追跡試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 3日付）	承認
131	2024-022	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再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたGPRC5D標的CAR T細胞療法の第2相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月23日付）	承認
132	2024-022	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再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたGPRC5D標的CAR T細胞療法の第2相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月30日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
133	2024-022	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再発又は難治性多発性骨髄腫患者を 対象としたGPRC5D標的CAR T細胞療法の第2相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月13日 付）	承認
134	2024-023	（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	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試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日 付）	承認
135	2024-023	（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	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試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 4日付）	承認
136	2024-024	（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	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 検証する試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日 付）	承認
137	2024-024	（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	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 検証する試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 4日付）	承認
138	2024-025	丸山 彩乃	切除不能皮膚血管肉腫に対するペムブロリズマブ+レンパチニブ併用療法の第Ⅱ相医師主 導治験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月21日 付）	承認
139	2024-025	丸山 彩乃	切除不能皮膚血管肉腫に対するペムブロリズマブ+レンパチニブ併用療法の第Ⅱ相医師主 導治験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月27日 付）	承認
140	2024-025	丸山 彩乃	切除不能皮膚血管肉腫に対するペムブロリズマブ+レンパチニブ併用療法の第Ⅱ相医師主 導治験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月12日 付）	承認
141	2024-027	楽天メディカル株式会 社	楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブ ロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月23日 付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
142	2024-027	楽天メディカル株式会社	楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者に対するASP-1929とペムブ ロリズマブ併用療法を標準治療と比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化非盲検試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月30日 付）	承認
143	2025-001	（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再発／難治性の 濾胞性リンパ腫患者を対象としたZanubrutinib（BGB-3111）の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月29日 付）	承認
144	2025-001	（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再発／難治性の 濾胞性リンパ腫患者を対象としたZanubrutinib（BGB-3111）の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月12日 付）	承認
145	2025-002	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	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月27日 付）	承認
146	2025-002	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	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月11日 付）	承認
147	2025-003	MSD株式会社	転移性去勢抵抗性前立腺癌（mCRPC）患者を対象に、I-DXdとドセタキセルを比較する 第Ⅲ相非盲検試験（IDeate-Prostate01）	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 5月26日 付）	承認
148	2025-003	MSD株式会社	転移性去勢抵抗性前立腺癌（mCRPC）患者を対象に、I-DXdとドセタキセルを比較する 第Ⅲ相非盲検試験（IDeate-Prostate01）	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月10日 付）	承認
149	2025-005	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Glofitamab （RO7082859）の第Ⅱ相臨床試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月 3日付）	承認
150	2025-006	MSD株式会社	中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象にtulisokibartを投与した際の有効性と安全 性を検討する後期第Ⅱ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月12日 付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（安全性情報等）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
151	2025-010	ファイザー株式会社	ファイザーが実施するエルラナタマブ臨床試験の多発性骨髄腫患者に対してエルラナタマブの投与を継続する非盲検，単群試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2025年 6月12日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（重篤な有害事象）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
1	2023-025	津端 英雄	Fontaine分類 Ⅲ及びⅣ度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験	委員会審査	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） F34004_第2報_左下肢外側潰瘍（西暦2025年 5月15日付）	承認
2	2023-025	津端 英雄	Fontaine分類 Ⅲ及びⅣ度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験	委員会審査	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） F34-003_第3報_麻痺性イレウス（西暦2025年 5月22日付）	承認
3	2023-025	津端 英雄	Fontaine分類 Ⅲ及びⅣ度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験	委員会審査	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） F34-003_第5報_右第1足趾壊疽（西暦2025年 5月30日付）	承認
4	2023-029	アレクシオンファーマ合同会社	アレクシオンファーマ合同会社依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象としたALXN2220の第3相試験	委員会審査	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） 1745101_腰部脊柱管狭窄症_第1報（西暦2025年 5月22日付）	承認
5	2023-029	アレクシオンファーマ合同会社	アレクシオンファーマ合同会社依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドーシス患者を対象としたALXN2220の第3相試験	委員会審査	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） 1745101_腰部脊柱管狭窄症_第2報（西暦2025年 6月 6日付）	承認
6	2024-014	サノフィ株式会社	中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する 12 歳以上の患者を対象とした皮下投与による amltelimab 単剤療法の 2 つの用法・用量の治療効果及び安全性を投与中止と比較検討する試験	委員会審査	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） 392310270002_NET_03（西暦2025年 5月15日付）	承認
7	2024-014	サノフィ株式会社	中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する 12 歳以上の患者を対象とした皮下投与による amltelimab 単剤療法の 2 つの用法・用量の治療効果及び安全性を投与中止と比較検討する試験	委員会審査	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） 392310270002_NET_04（西暦2025年 5月26日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（モニタリング/監査）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
1	2021-002	外園 千恵	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	モニタリング報告書（西暦2025年 6月10日付）	承認
2	2022-014	家原 知子	小児・AYA世代に好発する悪性腫瘍に対するシスプラチン投与による内耳毒性を軽減するチオ硫酸ナトリウムの第Ⅱ相試験	委員会審査	モニタリング報告書（西暦2025年 6月10日付）	承認
3	2023-011	津端 英雄	Fontaine分類Ⅱb度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験	委員会審査	モニタリング報告書（西暦2025年 6月 5日付）	承認
4	2023-025	津端 英雄	Fontaine分類Ⅲ及びⅣ度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験	委員会審査	モニタリング報告書（西暦2025年 6月 5日付）	承認
5	2024-003	大曽根 眞也	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	委員会審査	モニタリング報告書（西暦2025年 5月21日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（使用成績調査）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
1	2025-508	BeiGene Japan合同会社	ブルキンザカプセル80mg特定使用成績調査 ＜慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）＞ ＜原発性マクログロブリン血症及びリンパ形質細胞リンパ腫＞	委員会審査	治験依頼書（書式3）（西暦2025年 6月 11日付）	承認
2	2015-503	中外製薬株式会社	ゼルボラフ240mg特定使用成績調査	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年6月6日付） 治験分担医師・治験協力者リスト（書式2）（2025年6月6日付）	承認
3	2024-520	小野薬品工業株式会社	オプジーボ特定使用成績調査［根治切除不能な進行・再発の上皮系皮膚悪性腫瘍のうち有棘細胞癌以外の病理組織型の患者］	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年6月6日付） 治験分担医師・治験協力者リスト（書式2）（2025年6月6日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（迅速審査 承認済）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
1	2023-024	シミック株式会社	Efficacy and safety of gadopichlenol for Magnetic Resonance Imaging (MRI) in Japanese adults and children Phase III Clinical Trial 日本人成人及び小児を対象とした磁気共鳴画像法（MRI）におけるgadopichlenolの有効性及び安全性を評価する第III相試験	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 5日付）	承認
2	2023-025	津端 英雄	Fontaine分類 Ⅲ及びⅣ度の下肢閉塞性動脈硬化症の患者を対象にしたEIM-001の下肢筋肉内投与による二重盲検ランダム化比較試験	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月13日付）	承認
3	2023-037	日本ベーリンガーインゲルハイム	Beamion LUNG-2：HER2 変異を有する進行非小細胞肺癌患者に対する zongertinib（BI 1810631）の有用性を標準治療と比較する第III相試験	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 4日付）	承認
4	2024-002	アンジェス株式会社	慢性の椎間板性腰痛患者に対するAMG0103の有効性、安全性及び忍容性を評価する、第Ⅱ相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年 6月 6日付）	承認
5	2020-523	ノバルティス ファーマ株式会社	ゾルゲンスマ点滴静注 特定使用成績調査（脊髄性筋萎縮症）	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年6月3日付）	承認
6	2022-535	アレクシオンファーマ合同会社	コセルゴ®特定使用成績調査 神経線維腫症1型における叢状神経線維腫に関する全例調査	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年5月26日付）	承認
7	2023-501	第一三共株式会社	デリタクト注使用成績比較調査	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年5月23日付）	承認
8	2023-518	BioMarin Pharmaceutical Japan株式会社	ボックスゾゴ皮下注用0.4mg/0.56mg/1.2mg 使用成績調査 軟骨無形成症患者における長期安全性及び有効性	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年6月19日付）	承認
9	2023-523	日本メドトロニック株式会社	Evolt Pro+ システム（慢性透析患者）使用成績調査	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年6月13日付）	承認
10	2024-509	株式会社ジャパン・ティッシュエンジニアリング	自家培養口腔粘膜上皮オキュラルの角膜上皮幹細胞疲弊症に対する使用成績調査	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年5月22日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（迅速審査 承認済）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
11	2024-510	株式会社ジャパン・ ティッシュエンジニアリン グ	自家培養角膜上皮ネビックの角膜上皮幹細胞疲弊症に対する使用成績調査	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年5月22日付）	承認
12	2024-522	アステラス製薬株式会 社	ビロイ一般使用成績調査	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年6月3日付）	承認
13	2024-525	アステラス製薬株式会 社	ビロイ一般使用成績調査	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2025年6月3日付）	承認

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（開発の中止等に関する報告書）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	
1	2012-083	シンバイオ製薬株式会社	SyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第Ⅰ相臨床試験	報告のみ	開発の中止に関する報告書（書式18）（西暦2025年 6月20日付）	
2	2016-001	シンバイオ製薬株式会社	骨髄異形成症候群を対象としたSyB C-1101とアザシチジン併用による第Ⅰ相臨床試験（多施設共同オープン試験）	報告のみ	開発の中止に関する報告書（書式18）（西暦2025年 6月20日付）	
3	2022-038	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クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	報告のみ	開発の中止等に関する報告書（書式18）（西暦2025年 6月17日付）	

京都府立医科大学附属病院 治験審査委員会結果一覧（治験終了（中止・中断）報告）

	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	
1	2023-016	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	再発及び難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたBCMA X CD3 T細胞活性化抗体 CC-93269の第1相オープンラベル用量設定試験	報告のみ	治験終了（中止・中断）報告書（書式17）（西暦2025年 6月17日 付）	
1	2022-512	大塚製薬株式会社	アジビ皮下注特定使用成績調査（長期）	報告のみ	製販後調査	
1	2023-525	塩野義製薬株式会社	ゾフルーザ錠及びゾフルーザ顆粒 特定のハイリスク因子を有する者への予防投与に関する特 定使用成績調査	報告のみ	製販後調査	