

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12回（3月） 治験審査委員会

開催日時： 2026/03/05 14:00 ～ 15:00

開催場所： 臨床医学学舎 8F 第8会議室（Web開催）

出席委員名： 中島 宣雅（委員長）、黒田 純也（委員長代行）、榎村 敦詩（委員長代行）、外園 千恵、直居 靖人、玉垣 圭一、
浮村 理、尾原 知行、成木 迅、高橋 謙治、山口 健司、辻田 比佐子、小阪 直史、津島 美幸、鳶田 理佳、山崎 笑

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	2025-043	アヴィ合同会社	A Phase 2 Study of Venetoclax Monotherapy in Japanese Subjects with Relapsed or Refractory Waldenström Macroglobulinemia/Lymphoplasmacytic Lymphoma 再発又は難治性のワルデンシュトレームマクログロブリン血症又はリンパ形質細胞性リンパ腫の日本人患者を対象とした、ベネトクラクス単剤療法の第II相試験	委員会審査	治験依頼書（書式3）（西暦2026年 2月18日付）	承認
2	2025-044	MSD株式会社	DLBCL 患者を対象にMK-2140と標準治療を併用投与するマルチコホート試験	委員会審査	治験依頼書（書式3）（西暦2026年 2月19日付）	承認
3	2025-045	GSK R&D（治験国内管理人）IQVIA サービスズジャパン合同会社	生検で確認されたステージF2又はF3の肝線維化を伴うMASHを有する被験者を対象に efimosfermin alfa注射剤の安全性及び有効性を検討するピボタル臨床試験	委員会審査	治験依頼書（書式3）（西暦2026年 2月19日付）	承認
4	2025-046	GSK R&D（治験国内管理人）IQVIA サービスズジャパン合同会社	ステージF2又はF3の肝線維化を伴うMASHを有する又は疑われる被験者を対象に efimosfermin alfa注射剤の安全性及び忍容性を検討する臨床試験	委員会審査	治験依頼書（書式3）（西暦2026年 2月19日付）	承認
5	2025-047	アボットメディカルジャパン合同会社	TriClip Japan製造販売後臨床試験	委員会審査	治験依頼書（書式3）（西暦2026年 2月18日付）	承認
6	2025-048	小田 晋一郎	小児先天性心疾患の最適手術を支援する心臓シミュレータ“ped UT-Heart”の医師主導試験	委員会審査	治験依頼書（書式3） 心臓血管外科_小田 晋一郎（西暦2026年 2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(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	2019-019 ヤンセンファーマ株式会社	中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎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2b/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月 3日付）	承認
2	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 とポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン（Pvd）又はダラツムマブ、ポマリドミド及びデキサメタゾン（DPd）を比較する第 3 相ランダム化試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月10日付）	承認
3	2020-024 大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼による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2026年 2月12日付）	承認
4	2020-038 ヤンセンファーマ株式会社	肺動脈性肺高血圧症患者を対象に、マシテンタン75mgとマシテンタン10mgの有効性、安全性及び忍容性を比較する第3相、前向き、多施設共同、二重盲検、ダブルブライント、ランダム化、実薬対照、並行群間、群逐次、アダプティブ、イベントドリブン試験、及びマシテンタン75mgの非盲検継続投与試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月10日付）	承認
5	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2026年 2月10日付）	承認
6	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2026年 2月 4日付）	承認
7	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月 4日付）	承認
8	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2026年 2月 9日付）	承認
9	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月12日付）	承認
10	2023-014 アヴイ合同会社	アヴイ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2026年 2月 5日付）	承認
11	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1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(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	
12	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月12日付）	承認
13	2023-022	アッヴィ合同会社	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月 9日付）	承認
14	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 Ciloleucef 製品規格外Axicabtagene Ciloleucef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2026年 2月 6日付）	承認
15	2023-028	Bristol-Myers Squibb株式会社	Bristol-Myers Squibb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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月10日付）	承認
16	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月10日付）	承認
17	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 3月 4日付）	承認
18	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及びポマリドミドの併用療法（Tal-P）、talquetamab及びteclistamabの併用療法（Tal-Tec）、並びに治験責任（分担）医師が選択するエロツズマブ、ポマリドミド、及びデキサメタゾン併用療法（EPd）又はポマリドミド、ボルテゾミド、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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月 9日付）	承認
19	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
20	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2026年 2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(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
21	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月16日付）	承認
22	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2026年 1月30日付）	承認
23	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2026年 1月30日付）	承認
24	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2026年 2月 6日付）	承認
25	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2026年 2月 6日付）	承認
26	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）（西暦2026年 2月 3日付）	承認
27	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2026年 2月 6日付）	承認
28	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シメルチニブ併用／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2026年 2月 6日付）	承認
29	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+レンバ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2026年 1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(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
30	丸山 彩乃	切除不能皮膚血管肉腫に対するペムプロリズマブ+レンバ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2026年 1月30日付）	承認
31	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とペムプ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2026年 2月 9日付）	承認
32	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2026年 2月 2日付）	承認
33	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切除された又は切除不能なKRAS G12C変異陽性非小細胞肺癌の治験参加者を対象としたolomorasibの第Ⅲ試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月12日付）	承認
34	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月22日付）	承認
35	シミック株式会社	A Multicenter, Open-Label, Long-term, Extension Study to Evaluate the Safety and Tolerability of Dazodalibep in Participants with Sjögren's Syndrome (SS) シェーグレン症候群（SS）患者を対象にDazodalibep の安全性及び忍容性を評価する多施設共同、非盲検、長期間継続投与試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 1月30日付）	承認
36	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LY3650150の第Ⅳ相試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10） 1（西暦2026年 2月12日付）	承認
37	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	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月12日付）	承認
38	アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Multicentre, Randomised, Open-label Study to Compare the Efficacy and Safety of AZD0486 plus Rituximab versus Chemotherapy plus Rituximab in Previously Untreated Participants with Follicular Lymphoma (SOUNDTRACK-F1) 未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象として、AZD0486 とリツキシマブの併用療法の有効性及び安全性を化学療法とリツキシマブの併用療法と比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験（SOUNDTRACK-F1）	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2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(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
39	2025-016 大鵬薬品工業株式会社	がん悪液質患者を対象としたTAS0953のランダム化前期第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2026年 2月10日付）	承認
40	2025-019 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転移性非小細胞肺癌の一次治療の患者を対象としたRilvegostomig単剤の第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2026年 2月 3日付）	承認
41	2025-019 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転移性非小細胞肺癌の一次治療の患者を対象としたRilvegostomig単剤の第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2026年 2月 6日付）	承認
42	2025-021 (治験国内管理人) 株式会社タイガライズ	PD-L1高発現腫瘍患者を対象に転移性非小細胞肺癌の一次治療におけるivonescimabとパンプロリズマブを比較する無作為化二重盲検多地域共同第3相試験（HARMONI-7試験）	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
43	2025-022 アストラゼネカ株式会社	NSCLCを対象とした第Ib/II 相プラットフォーム試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月10日付）	承認
44	2025-022 アストラゼネカ株式会社	NSCLCを対象とした第Ib/II 相プラットフォーム試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月10日付）	承認
45	2025-023 ファイザー株式会社	悪液質及び遠隔転移を有する浸潤性膵管癌の成人患者を対象に、一次化学療法と併用した際のponsegromab（PF-06946860）とプラセボの有効性、安全性及び忍容性を比較評価する第2b/3 相無作為化二重盲検試験	委員会審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月 9日付）	承認
46	2025-025 バイオジェン・ジャパン株式会社	成人IgA腎症患者を対象としたfelzartamabの第III相、ランダム化、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2026年 2月10日付）	承認
47	2025-029 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肺癌患者を対象としたrilvegostomigの第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2026年 1月30日付）	承認
48	2025-029 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肺癌患者を対象としたrilvegostomigの第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2026年 2月 9日付）	承認
49	2025-036 (治験国内管理人) ICON クリニカルサーチ合同会社	ICONクリニカルサーチ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Rinatabart Sesutecan（Rina-S）の第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2026年 2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
50	2025-036	(治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社	ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Rinatabart Sesutecan (Rina-S) の第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2026年 2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(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	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2026年 2月 3日付)	承認
2	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 とポマリドミド, ポルテゾミブ及びデキサメタゾン (PVd) 又はダラツムマブ, ポマリドミド及びデキサメタゾン (DPd) を比較する第 3 相ランダム化試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2026年 1月28日付)	承認
3	2020-024 大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼による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2026年 1月29日付)	承認
4	2020-024 大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼による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2026年 2月10日付)	承認
5	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2026年 2月 5日付)	承認
6	2020-034 バルティスファーマ株式会社	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2026年 1月29日付)	承認
7	2020-038 ヤンセンファーマ株式会社	肺動脈性肺高血圧症患者を対象に、マシテンタン75mgとマシテンタン10mgの有効性、安全性及び忍容性を比較する第3相、前向き、多施設共同、二重盲検、ダブルダミー、ランダム化、実薬対照、並行群間、群逐次、アダプティブ、イベントドリブン試験、及びマシテンタン75mgの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2026年 1月28日付)	承認
8	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2026年 1月22日付)	承認
9	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2026年 2月 6日付)	承認
10	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2026年 1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(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
11	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ツ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2026年 2月12日付)	承認
12	2021-010 東レ株式会社	ARDSを対象としたNOA-001の探索的試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2026年 1月30日付)	承認
13	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2026年 1月16日付)	承認
14	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2026年 2月 2日付)	承認
15	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2026年 2月 9日付)	承認
16	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_20260120 (西暦2026年 1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	
17	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_20260212(西暦2026年2月12日付)	承認
18	2021-021	ヤンセンファーマ株式会社	造血幹細胞移植の適応とならない初発の多発性骨髄腫患者を対象として、ボルテゾミブ、レナリドミド及びデキサメタゾン(VRd)投与後にBCMA 標的キメラ抗原受容体発現T細胞(CAR-T)治療製品Ciltacabtagene Autoleuclを投与する群と、ボルテゾミブ、レナリドミド及びデキサメタゾン(Rd)投与後にレナリドミド及びデキサメタゾン(Rd)を投与する群を比較する第3相ランダム化試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2026年1月28日付)	承認
19	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2026年1月27日付)	承認
20	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2026年2月12日付)	承認
21	2021-032	リジェネロン・ジャパン株式会社	リジェネロン・ジャパン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 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2026年1月21日付)	承認
22	2021-032	リジェネロン・ジャパン株式会社	リジェネロン・ジャパン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 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2026年2月5日付)	承認
23	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2026年2月4日付)	承認
24	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2026年1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
25	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2026年 1月29日付)	承認
26	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCCEL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2026年 1月30日付)	承認
27	(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2026年 1月21日付)	承認
28	(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2026年 1月27日付)	承認
29	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2026年 1月23日付)	承認
30	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2026年 1月26日付)	承認
31	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2026年 2月10日付)	承認
32	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2026年 1月23日付)	承認
33	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2026年 2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	
34	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2026年1月30日付)	承認
35	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2026年1月20日付)	承認
36	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2026年1月26日付)	承認
37	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2026年2月10日付)	承認
38	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2026年1月20日付)	承認
39	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2026年2月12日付)	承認
40	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2026年1月27日付)	承認
41	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2026年2月10日付)	承認
42	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2026年2月2日付)	承認
43	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2026年1月23日付)	承認
44	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ゴルマブの第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2026年1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	
45	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2026年 1月29日付）	承認
46	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2026年 1月30日付）	承認
47	2023-022	アヴイ合同会社	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2026年 2月 2日付）	承認
48	2023-023	(治験国内管理人) ICON クリニカルサーチ合同会社	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2026年 1月28日付）	承認
49	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2026年 1月23日付）	承認
50	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2026年 2月 5日付）	承認
51	2023-028	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2026年 1月16日付）	承認
52	2023-028	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2026年 1月30日付）	承認
53	2023-028	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2026年 2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	
54	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2026年 1月27日付）	承認
55	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2026年 2月 3日付）	承認
56	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とペムプロリズマブの併用療法をプラセボとペムプ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とペムプロリズマブ、ペムトレキセド、プラチナ製剤の併用療法をプラセボとペムプロリズマブ、ペムトレキセド、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2026年 1月23日付）	承認
57	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とペムプロリズマブの併用療法をプラセボとペムプ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とペムプロリズマブ、ペムトレキセド、プラチナ製剤の併用療法をプラセボとペムプロリズマブ、ペムトレキセド、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2026年 2月 6日付）	承認
58	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2026年 1月28日付）	承認
59	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2026年 1月23日付）	承認
60	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2026年 2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	
61	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2026年 2月 3日付)	承認
62	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2026年 1月29日付)	承認
63	2024-001	プリストル・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2026年 1月16日付)	承認
64	2024-001	プリストル・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2026年 1月30日付)	承認
65	2024-001	プリストル・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2026年 2月 6日付)	承認
66	2024-003	大曾根 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2026年 1月28日付)	承認
67	2024-003	大曾根 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2026年 2月12日付)	承認
68	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2026年 2月 2日付)	承認
69	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2026年 2月 2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	
70	2024-007	アッヴィ合同会社	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2026年 2月 2日付)	承認
71	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2026年 2月 3日付)	承認
72	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	安全性情報等に関する報告書 (書式16) (西暦2026年 2月 2日付)	承認
73	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2026年 2月 2日付)	承認
74	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2026年 2月12日付)	承認
75	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2026年 1月21日付)	承認
76	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2026年 2月 4日付)	承認
77	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	安全性情報等に関する報告書 (書式16) IRB直出 (西暦2026年 2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(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	
78	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2026年 1月22日付）	承認
79	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2026年 2月 6日付）	承認
80	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2026年 1月22日付）	承認
81	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2026年 1月30日付）	承認
82	2024-018	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	製品規格に適合しない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	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月30日付）	承認
83	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2026年 1月21日付）	承認
84	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2026年 1月28日付）	承認
85	2024-021	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2026年 1月23日付）	承認
86	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2026年 1月19日付）	承認
87	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2026年 2月 2日付）	承認
88	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2026年 2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
89	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2026年 1月28日付)	承認
90	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2026年 2月10日付)	承認
91	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2026年 1月28日付)	承認
92	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2026年 2月10日付)	承認
93	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2026年 1月19日付)	承認
94	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2026年 2月10日付)	承認
95	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2026年 1月16日付)	承認
96	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2026年 1月29日付)	承認
97	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2026年 2月12日付)	承認
98	2025-001 ビーワン・メディシズ合同会社	ビーワン・メディシズ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2026年 1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(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	
99	2025-001	ビーワン・メディシズ合同会社	ビーワン・メディシズ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2026年 2月 9日付)	承認
100	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2026年 1月23日付)	承認
101	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2026年 2月 5日付)	承認
102	2025-004	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切除された又は切除不能なKRAS G12C変異陽性非小細胞肺癌の治験参加者を対象としたolomorasibの第Ⅲ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2026年 1月23日付)	承認
103	2025-004	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切除された又は切除不能なKRAS G12C変異陽性非小細胞肺癌の治験参加者を対象としたolomorasibの第Ⅲ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2026年 2月 6日付)	承認
104	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2026年 1月19日付)	承認
105	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2026年 2月 3日付)	承認
106	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2026年 1月19日付)	承認
107	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2026年 2月 3日付)	承認
108	2025-007	ビーワン・メディシズ合同会社	慢性リンパ性白血病又は小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたBGB-16673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2026年 1月26日付)	承認
109	2025-007	ビーワン・メディシズ合同会社	慢性リンパ性白血病又は小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたBGB-16673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2026年 2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	
110	2025-008	シミック株式会社	A Multicenter, Open-Label, Long-term, Extension Study to Evaluate the Safety and Tolerability of Dazodalibep in Participants with Sjögren's Syndrome (SS) シェーグレン症候群 (SS) 患者を対象にDazodalibep の安全性及び忍容性を評価する多施設共同、非盲検、長期間継続投与試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書 (書式16) (西暦2026年 2月 2日付)	承認
111	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2026年 1月23日付)	承認
112	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2026年 2月 6日付)	承認
113	2025-011	アヅヴィ合同会社	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	安全性情報等に関する報告書 (書式16) (西暦2026年 2月 2日付)	承認
114	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	安全性情報等に関する報告書 (書式16) (西暦2026年 1月28日付)	承認
115	2025-017	Mallinckrodt Pharm (治験国内管理人：シミック株式会社)	日本人の肝腎症候群 (HRS) 参加者を対象にしたテルリプレシンの有効性及び安全性を評価する多施設共同、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2026年 2月 4日付)	承認
116	2025-021	(治験国内管理人) 株式会社タイガライズ	PD-L1高発現腫瘍患者を対象に転移性非小細胞肺癌の一次治療におけるivonescimabとペムブロリズマブを比較する無作為化二重盲検多地域共同第3相試験 (HARMONI-7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2026年 1月27日付)	承認
117	2025-024	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被験者の長期追跡調査	委員会審査	安全性情報等に関する報告書 (書式16) (西暦2026年 1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	
118	2025-024	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被験者の長期追跡調査	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 2月 5日付）	承認
119	2025-027	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統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人患者を対象としたKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相、2パート試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月16日付）	承認
120	2025-027	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統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人患者を対象としたKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相、2パート試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 1月30日付）	承認
121	2025-027	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統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人患者を対象としたKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相、2パート試験	委員会審査	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2026年 2月 6日付）	承認
122	2025-030	アヅヴィ合同会社	アヅヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたEtentamigの第II/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2026年 2月 2日付）	承認
123	2025-031	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代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象としたLY3298176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2026年 1月23日付）	承認
124	2025-031	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代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象としたLY3298176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2026年 2月 6日付）	承認
125	2025-032	セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社	CELLTRION,Inc.及びセルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社の依頼による日本人潰瘍性大腸炎患者を対象とした維持療法としてのCT-P13の皮下注射（CT-P13 SC）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2026年 2月 9日付）	承認
126	2025-034	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代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象としたLY3437943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2026年 1月23日付）	承認
127	2025-034	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代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象としたLY3437943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2026年 2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
128	2025-036 (治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社	ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Rinatabart Sesutecan (Rina-S) 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2026年 2月10日付)	承認
129	2025-040 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肥満又は体重関連の併存疾患を伴う過体重の青年被験者を対象としたOrforglipron (LY3502970) 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2026年 2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(重篤な有害事情等)

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	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	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12) JPN23501_顔面神経麻痺_第2報(西暦2026年1月21日付)	承認
2	2025-015 アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Multicentre, Randomised, Open-label Study to Compare the Efficacy and Safety of AZD0486 plus Rituximab versus Chemotherapy plus Rituximab in Previously Untreated Participants with Follicular Lymphoma (SOUNDTRACK-F1) 未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象として、AZD0486 とリツキシマブの併用療法の有効性及び安全性を化学療法とリツキシマブの併用療法と比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験(SOUNDTRACK-F1)	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) E4304500_緑内障の悪化_1(西暦2026年1月16日付)	承認
3	2025-015 アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Multicentre, Randomised, Open-label Study to Compare the Efficacy and Safety of AZD0486 plus Rituximab versus Chemotherapy plus Rituximab in Previously Untreated Participants with Follicular Lymphoma (SOUNDTRACK-F1) 未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象として、AZD0486 とリツキシマブの併用療法の有効性及び安全性を化学療法とリツキシマブの併用療法と比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験(SOUNDTRACK-F1)	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) E4304500_緑内障の悪化_2(西暦2026年1月18日付)	承認
4	2025-019 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転移性非小細胞肺癌の一次治療の患者を対象とした Rilvegostomig単剤の第Ⅲ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) E4317001_細菌性肺炎疑_第1報(西暦2026年1月27日付)	承認
5	2025-019 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転移性非小細胞肺癌の一次治療の患者を対象とした Rilvegostomig単剤の第Ⅲ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) E4317001_細菌性肺炎_第2報(西暦2026年2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(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	2022-005	高山 浩一	委員会審査	モニタリング報告書 (西暦2026年 2月 6日付)	承認
2	2023-011	津端 英雄	委員会審査	モニタリング報告書 (西暦2026年 1月30日付)	承認
3	2023-025	津端 英雄	委員会審査	モニタリング報告書 (西暦2026年 1月30日付)	承認
4	2024-003	大曾根 眞也	委員会審査	モニタリング報告書 (西暦2026年 1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(継続審査)

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	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ポラツズマブ 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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月21日付）	承認
2	2019-019	ヤンセンファーマ株式会社	中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎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2b/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月22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 とポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン（Pvd）又はダラツムマブ、ポマリドミド及びデキサメタゾン（DPd）を比較する第 3 相ランダム化試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月21日付）	承認
4	2020-024	大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 5日付）	承認
5	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月30日付）	承認
6	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月21日付）	承認
7	2020-038	ヤンセンファーマ株式会社	肺動脈性肺高血圧症患者を対象に、マシテンタン75mgとマシテンタン10mgの有効性、安全性及び忍容性を比較する第3相、前向き、多施設共同、二重盲検、ダブルブライント、ランダム化、実薬対照、並行群間、群逐次、アダプティブ、イベントドリブン試験、及びマシテンタン75mgの非盲検継続投与試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月20日付）	承認
8	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 6日付）	承認
9	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
10	2021-010	東レ株式会社	ARDSを対象としたNOA-001の探索的試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1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(継続審査)

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果	
11	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
12	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 6日付）	承認
13	2021-021	ヤンセンファーマ株式会社	造血幹細胞移植の適応とならない初発の多発性骨髄腫患者を対象として、ボルテゾミブ、レナリドミド及びデキサメタゾン（VRd）投与後にBCMA 標的キメラ抗原受容体発現T 細胞（CAR-T）治療製品Ciltacabtagene Autoleucl を投与する群と、ボルテゾミブ、レナリドミド及びデキサメタゾン（VRd）投与後にレナリドミド及びデキサメタゾン（Rd）を投与する群を比較する第3 相ランダム化試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月21日付）	承認
14	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
15	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月29日付）	承認
16	2021-032	リジェネロン・ジャパン株式会社	リジェネロン・ジャパン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 REGN1979の第Ⅱ相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 5日付）	承認
17	2021-036	森口 理久	中間期肝細胞癌を対象に、アテゾリズマブ+ヘパ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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月19日付）	承認
18	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1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(継続審査)

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
19	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) の依頼による神経腫瘍患者を対象としたAG-881 (vorasidenib) の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1月28日付)	承認
20	2022-009 プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	委員会審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 2月 5日付)	承認
21	2022-010 (治験国内管理人) ICON クリニカルサーチ合同会社	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	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1月26日付)	承認
22	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	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 2月 2日付)	承認
23	2022-015 ICONクリニカルサーチ合同会社	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	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 2月 5日付)	承認
24	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 相多施設共同非盲検単群試験	委員会審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1月26日付)	承認
25	2022-023 サノフィ株式会社	先行するamlitelimab の臨床試験に参加した中等症から重症のアトピー性皮膚炎患者を対象としたamlitelimab皮下投与の長期安全性、忍容性及び有効性を検討する長期継続投与試験	委員会審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1月20日付)	承認
26	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	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1月28日付)	承認
27	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	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1月28日付)	承認
28	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	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 2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(継続審査)

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果	
29	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 2月 2日付)	承認
30	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 1月30日付)	承認
31	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 1月16日付)	承認
32	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 1月28日付)	承認
33	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 2月 6日付)	承認
34	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 2月 5日付)	承認
35	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 2月 6日付)	承認
36	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 1月16日付)	承認
37	2023-012	MSD株式会社	肝硬変前の非アルコール性脂肪肝炎(nonalcoholic steatohepatitis: NASH)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後期第Ⅱ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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 1月26日付)	承認
38	2023-014	アヴイ合同会社	アヴイ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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 1月20日付)	承認
39	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 2月 2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(継続審査)

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果	
40	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月20日付）	承認
41	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
42	2023-022	アッヴィ合同会社	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月20日付）	承認
43	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 Ciloleucef 製品規格外Axicabtagene Ciloleucef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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月29日付）	承認
44	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月16日付）	承認
45	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 Ciloleucefの第3相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 6日付）	承認
46	2023-028	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Mezigdomideの第3相試験：SUCCESSOR-2	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
47	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月23日付）	承認
48	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2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(継続審査)

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果	
49	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、ペムトレキセド、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、ペムトレキセド、プラチナ製剤の併用療法と比較する国際共同ビボタル試験 – SUNRAY-01試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 6日付）	承認
50	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及びポマリドミドの併用療法（Tal-P）、talquetamab及びteclistamabの併用療法（Tal-Tec）、並びに治験責任（分担）医師が選択するエロツズマブ、ポマリドミド、及びデキサメタゾン併用療法（EPd）又はポマリドミド、ボルテゾミブ、及びデキサメタゾン併用療法（PVd）を比較する第3相ランダム化試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月21日付）	承認
51	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、ポマリドミドおよびデキサメタゾン（EPd）、ポマリドミド、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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
52	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月28日付）	承認
53	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月23日付）	承認
54	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月19日付）	承認
55	2023-039	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amlitelimab 皮下投与の安全性及び有効性を評価する非盲検、長期投与試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月27日付）	承認
56	2024-001	プリストル・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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2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(継続審査)

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果	
57	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	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月16日付）	承認
58	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月26日付）	承認
59	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
60	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
61	2024-007	アッヴィ合同会社	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 6日付）	承認
62	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月16日付）	承認
63	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月26日付）	承認
64	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1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(継続審査)

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果	
65	2024-011	インサイト・バイオサイエ ンズ・ジャパン合同会 社	インサイト・バイオサイエ ンズ・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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年1月27日付)	承認
66	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年1月28日付)	承認
67	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 tifcemalimab as consolida tion 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 + Tifcemalimab併用療法を 用いた地固め療法の評価	委員会審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年2月6日付)	承認
68	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amlitelimab 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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年1月19日付)	承認
69	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年2月5日付)	承認
70	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年1月16日付)	承認
71	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シ 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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年1月23日付)	承認
72	2024-018	プリストル・マイヤーズ スティブ株式会社	製品規格に適合しない LISOCABTAGENE MARA LEUCCELを被験者に投 与する拡大アクセス試 験(EAP)	委員会審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年2月5日付)	承認
73	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年2月6日付)	承認
74	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	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年1月28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(継続審査)

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
75	2024-022 Bristol-Myers Squibb株式会社	Bristol-Myers Squibb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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月21日付）	承認
76	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月16日付）	承認
77	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surdutide を投与したときの有用性を検証する試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月16日付）	承認
78	2024-025 丸山 彩乃	切除不能皮膚血管肉腫に対するベムプロリズム+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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 3日付）	承認
79	2024-026 アヅヴィ合同会社	アヅ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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
80	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とベムプロリズム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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 5日付）	承認
81	2025-001 ビーワン・メディシズ合同会社	ビーワン・メディシズ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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
82	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月23日付）	承認
83	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月27日付）	承認
84	2025-004 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切除された又は切除不能なKRAS G12C変異陽性非小細胞肺癌の治験参加者を対象としたolomorasibの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 6日付）	承認
85	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月28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(継続審査)

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果	
86	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月16日付）	承認
87	2025-007	ビーワン・メディシズ合同会社	慢性リンパ性白血病又は小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたBGB-16673の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 5日付）	承認
88	2025-008	シミック株式会社	A Multicenter, Open-Label, Long-term, Extension Study to Evaluate the Safety and Tolerability of Dazodalibep in Participants with Sjögren's Syndrome (SS) シェーグレン症候群（SS）患者を対象にDazodalibep の安全性及び忍容性を評価する多施設共同、非盲検、長期間継続投与試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
89	2025-009	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LY3650150の第Ⅳ相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月16日付）	承認
90	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
91	2025-011	アヅヴィ合同会社	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 6日付）	承認
92	2025-012	Dimerix Bioscience Pty Ltd（国内管理人：IQVIA）	（治験国内管理人）IQVIAサービシズ 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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月16日付）	承認
93	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月28日付）	承認
94	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	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1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(継続審査)

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
95	2025-015 アストラゼネカ株式会社	A Phase III, Multicentre, Randomised, Open-label Study to Compare the Efficacy and Safety of AZD0486 plus Rituximab versus Chemotherapy plus Rituximab in Previously Untreated Participants with Follicular Lymphoma (SOUNDTRACK-F1) 未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象として、AZD0486 とリツキシマブの併用療法の有効性及び安全性を化学療法とリツキシマブの併用療法と比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験 (SOUNDTRACK-F1)	委員会審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1月28日付)	承認
96	2025-016 大鵬薬品工業株式会社	がん悪液質患者を対象としたTAS0953のランダム化前期第2相試験	委員会審査	治験実施状況報告書 (書式11) 2025-016_F11 (西暦2026年 2月5日付)	承認
97	2025-018 家原 知子	再発・難治性高リスク神経芽腫患者に対する抗GD2抗体 (ジヌツキシマブ) とテモゾロミド、イリリテカン、及びフィルグラスチムを併用する免疫化学療法に関する有効性と安全性を評価する多施設共同医師主導治験	委員会審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1月24日付)	承認
98	2025-019 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転移性非小細胞肺癌の一次治療の患者を対象とした Rilvegostomig単剤の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1月23日付)	承認
99	2025-020 アレクシオンファーマ合同会社	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	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1月19日付)	承認
100	2025-021 (治験国内管理人) 株式会社タイガライズ	PD-L1高発現腫瘍患者を対象に転移性非小細胞肺癌の一次治療におけるivonescimabとペムプロリズマブを比較する無作為化二重盲検多地域共同第3相試験 (HARMONI-7試験)	委員会審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1月16日付)	承認
101	2025-022 アストラゼネカ株式会社	NSCLCを対象とした第Ib/II 相プラットフォーム試験	委員会審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 2月 6日付)	承認
102	2025-023 ファイザー株式会社	悪液質及び遠隔転移を有する浸潤性膵管癌の成人患者を対象に、一次化学療法と併用した際のponsegromab (PF-06946860) とプラセボの有効性、安全性及び忍容性を比較評価する第2b/3 相無作為化二重盲検試験	委員会審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1月16日付)	承認
103	2025-024 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被験者の長期追跡調査	委員会審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2026年 1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(継続審査)

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果
104	2025-025 バイオジェン・ジャパン株式会社	成人IgA腎症患者を対象としたfelzartamabの第III相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 4日付）	承認
105	2025-026 ヴィアトリス製薬合同会社	ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象としたselatogrelの第III相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月21日付）	承認
106	2025-027 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統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人患者を対象としたKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相、2パート試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月16日付）	承認
107	2025-029 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肺がん患者を対象としたrilvegostomigの第II相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 6日付）	承認
108	2025-030 アヴヴィ合同会社	アヴヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたEtentamigの第II/III相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 2日付）	承認
109	2025-031 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代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象としたLY3298176の第III相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月21日付）	承認
110	2025-032 セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社	CELLTRION,Inc.及びセルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社の依頼による日本人潰瘍性大腸炎患者を対象とした維持療法としてのCT-P13の皮下注射（CT-P13 SC）の第III相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月16日付）	承認
111	2025-033 貫井 陽子	インフルエンザに対するT-705注射剤（ファビピラビル）の オセルタミビル併用下における有効性と安全性を探索するための第II相医師主導治験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11） 医F11_20260204（西暦2026年 2月 4日付）	承認
112	2025-034 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代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象としたLY3437943の第III相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月21日付）	承認
113	2025-035 エイツヘルスケア株式会社	エイツヘルスケア株式会社の依頼による学童近視患者を対象としたEMMD-1の検証的試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 1月29日付）	承認
114	2025-036 (治験国内管理人) ICON クリニカルサーチ合同会社	ICONクリニカルサーチ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Rinatabart Sesutecan (Rina-S) の第II相試験	委員会審査	治験実施状況報告書（書式11）（西暦2026年 2月 5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(継続審査)

管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査資料等	審査結果	
115	2025-037	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トランスサイレチン型アミロイドーシスによる心不全患者を対象としたNNC6019-0001(coramitug) の第III相試験	委員会審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 1月20日付)	承認
116	2025-038	アストラゼネカ株式会 社	再発/難治性多発性骨髄腫患者を対象としてAZD0120を評価する第III相非盲検ランダム化多施設共同試験	委員会審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 2月19日付)	承認
117	2025-040	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肥満又は体重関連の併存疾患を伴う過体重の青年被験者を対象としたOrforglipron (LY3502970) の第III相試験	委員会審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 2月19日付)	承認
118	2025-041	アッヴィ合同会社	A Phase 3b/4 Randomized, Open-label, Efficacy Assessor-Blinded Study, to Evaluate the Efficacy and Safety of Upadacitinib for the Treatment of Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis and Inadequate Response to Dupilumab (SWITCH-UP) 中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有し、デュピルマブで効果不十分な成人被験者を対象に、ウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第IIIb/IV 相、ランダム化、非盲検、有効性評価者盲検試験 (SWITCH-UP)	委員会審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 2月19日付)	承認
119	2025-042	アレクシオンファーマ合 同会社	臨床的に非典型溶血性尿毒症症候群と診断された患者に対する、ラブリズマブの有効性及び安全性を評価する、多施設共同、非盲検、単群、製造販売後臨床試験	委員会審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2026年 2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(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	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	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月10日付）	承認
2	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	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年 2月16日付）	承認
3	2024-501 株式会社レクメド	オファコルカプセル50mg使用成績調査（全例調査）	迅速審査	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2026年1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(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
1 2025-017	Mallinckrodt Pharm (治験国内管理人：シミック株式会社)	日本人の肝腎症候群（HRS）参加者を対象にしたテルリプレシンの有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	報告のみ	開発の中止等に関する報告書（書式18）（西暦2026年 2月16日付）
2 2022-031	アストラゼネカ株式会社	リスク対立遺伝子PNPLA3rs738409148Mを保有する線維化を伴う非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎（NASH）の患者を対象にAZD2693の有効性、安全性、及び忍容性を評価するランダム化二重盲検プラセボ対照多施設共同第Ⅱb相試験	報告のみ	開発の中止に関する報告書（書式18）（西暦2026年1月19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	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	報告のみ	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2026年2月16日付)
2	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	報告のみ	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2026年2月16日付)
3	2022-036 田辺ファーマ株式会社	田辺ファーマによる第Ⅰ/Ⅱ相試験	報告のみ	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2026年2月16日付)
4	2023-009 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	報告のみ	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2026年2月16日付)
5	2025-017 Mallinckrodt Pharm (治験国内管理人: シミック株式会社)	日本人の肝腎症候群(HRS)参加者を対象にしたテルリプレシンの有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	報告のみ	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2026年2月16日付)
6	2021-528 イーザイ株式会社	タズベリック錠200mg 特定使用成績調査 —再発又は難治性のEZH2遺伝子変異陽性の濾胞性リンパ腫患者(標準的な治療が困難な場合に限る)における安全性に関する調査(全例調査)—	報告のみ	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2026年1月23日付)
7	2021-536 帝人ファーマ株式会社	献血ベニロン-I静注用500mg,1000mg,2500mg,5000mg 一般使用成績調査 「視神経炎の急性期(ステロイド剤が効果不十分な場合)」	報告のみ	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2026年1月20日付)
8	2022-514 日本メドトロニック株式会社	Harmony 経カテーテル肺動脈弁システム 使用成績調査	報告のみ	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2026年2月10日付)