#### 2025年 第124回

#### 一般社団法人東北臨床研究審査機構

#### 共同臨床研究審査委員会 第1名簿 議事録概要

開催日時:2025年4月7日(月) 17時30分~18時40分

開催場所:東北大学病院旧西病棟5N-01会議室

Web接続:Webex会議システム利用

〈第1名簿委員 出欠〉

氏名	所属	性別	構成 要件	出欠	備考
◎西條 芳文	東北大学大学院医工学研究科 医療機器創生医工学講座 医用イメージング研究分野・教授	男性	1,4	0	
○稲野 彰洋	福島県立医科大学附属病院 臨床研究センター・特任教授	男性	1	0	
工藤 正純	国際医療福祉大学病院・ 薬剤部長 准教授	男性	1,3,4	(WEB)	
工藤 賢三	岩手医科大学薬学部臨床薬学講座 臨床薬剤学分野・教授	男性	1,3,4	(WEB)	
甲斐 恵	大分大学医学部臨床薬理学講座· 准教授	女性	1,3,4	×	
畑中 貞雄	永仁会病院薬剤科・薬剤部長	男性	1	(WEB)	
髙橋・史朗	岩手医科大学教養教育センター 情報科学科・教授	男性	2	(WEB)	
桜井 なおみ	一般社団法人CSRプロジェクト・ 代表理事	女性	2	(WEB)	
佐藤 珠里	一般人	女性	2	(WEB)	
野中希	一般社団法人日本癌医療翻訳 アソシエイツ・理事	女性	2	(WEB)	

#### ◎委員長 ○副委員長

#### 構成要件(標準業務手順書 第4条)

- 1. 医学・歯学・薬学その他の医療又は臨床試験に関する専門的知識を有する者
- 2. 医学・歯学・薬学その他の医療又は臨床試験に関する専門的知識を有する者以外の委員 (下記3、4の委員を除く)
- 3. 実施医療機関と利害関係を有しない委員
- 4. IRBの設置者と利害関係を有しない委員

#### 審査会議の成立要件(標準業務手順書 第7条)

- ・委員総数の過半数かつ5名以上が参加していること
- ・第4条第1項2号の委員が少なくとも1名含まれていること
- ・第4条第1項3号の委員が少なくとも1名含まれていること
- ・第4条第1項4号の委員が少なくとも1名含まれていること

#### 議題:

### 1. 【新規申請治験の審査】

なし

## 2. 【継続審査】

#### 2-1

ACTIVATO整理番号	202001
治験課題名	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対
	象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器外科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
	【実施状況報告】同意取得例数:5例、実施例数:5例
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

# 2-2\_\_\_

ACTIVATO整理番号	202401
治験課題名	アムジェン株式会社の依頼による第lb/II相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(消化管外科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
	【実施状況報告】同意取得例数:0例、実施例数:0例
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202402
治験課題名	(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難治性慢
	性咳嗽患者を対象としたBLU-5937の第3相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器内科)
審査事項	【変更】治験薬概要書(第7.0版、Non-substantialな改訂の通知_20241127)
	【実施状況報告】同意取得例数:0例、実施例数:0例
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202405-1
	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
治験課題名	標準的な強化療法とブ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
実施医療機関	札幌北楡病院(小児思春期科)
	【変更】治験実施計画書(別紙_第6版)
審査事項	【安全性情報】年次報告(ブリナツモマブ_20250131)、個別症例報告
	【実施状況報告】同意取得例数:0例、実施例数:0例
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

# 2-5

ACTIVATO整理番号	202405-2
	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
治験課題名	標準的な強化療法とブ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
実施医療機関	宮城県立こども病院(血液腫瘍科)
	【変更】治験実施計画書(別紙_第6版)
審査事項	【安全性情報】年次報告(ブリナツモマブ_20250131)、個別症例報告
	【実施状況報告】同意取得例数:0例、実施例数:0例
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202405-4
治験課題名	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ブ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
実施医療機関	名古屋第一赤十字病院(小児科)
審査事項	【安全性情報】年次報告(ブリナツモマブ_20250131)、個別症例報告
	【実施状況報告】同意取得例数:0例、実施例数:0例
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202405-5
	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
治験課題名	標準的な強化療法とブ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
実施医療機関	兵庫県立こども病院(血液・腫瘍内科)
	【安全性情報】年次報告(ブリナツモマブ_20250131)、個別症例報告
審査事項	【モニタリング報告書】
	【実施状況報告】同意取得例数:1例、実施例数:1例
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-8

ACTIVATO整理番号	201816
治験課題名	MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475
	の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【変更】添付文書(キイトルーダ_第23版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	201918
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としたウパダシチニブの第
	Ⅲ相試験
実施医療機関	東北大学病院(リウマチ膠原病内科)
	【変更】添付文書(プレドニゾロン錠_第3版)、レター(本社移転のお知らせ
審査事項	_20250225)
	【安全性情報】添付文書(プレドニゾロン錠_第4版)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202005
治験課題名	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした
	belantamab mafodotinの第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
	【変更】治験実施計画書(改訂第7版)、製品特性概要(ポマリドミド
審査事項	_20231019)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-11

ACTIVATO整理番号	202007
治験課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がんを対象としたAZD5363, ZD9238の
	第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【安全性情報】年次報告(カピバセルチブ_20250110)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-12

ACTIVATO整理番号	202010
治験課題名	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性
	微小血管症(TMA)を呈する患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】治験実施計画書(改訂第6版)、説明文書・同意文書(第9.0版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202015
治験課題名	アッヴィ合同会社による骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラクスの第
	III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【安全性情報】年次報告(ベネトクラクス_20250123)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202025
治験課題名	大塚製薬株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたASTX030の第
	I相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】治験実施計画書(改訂8版)、被験者への支払に関する資料
	(20250221)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-15

ACTIVATO整理番号	202029
治験課題名	(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
	Epcoritamabの第1/Ⅱ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【安全性情報】措置報告(欧州連合_20250217)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

### 2-16

ACTIVATO整理番号	202030
治験課題名	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるMayoステージIIIbの未治療のALアミ
	ロイドーシス患者を対象としたCAEL-101の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】治験薬概要書(第7版)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202031
治験課題名	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるMayoステージIIIaの未治療のALアミ
	ロイドーシス患者を対象としたCAEL-101の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】治験薬概要書(第7版)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202108
治験課題名	(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
	Epcoritamabの第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【安全性情報】措置報告(欧州連合_20250217)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-19

ACTIVATO整理番号	202109
治験課題名	ファイザー株式会社の依頼によるPF-06863135(エルラナタマブ)の第2相試験
実施医療機関	東北大学病院(血液内科)
審査事項	【安全性情報】措置報告(アメリカ合衆国_20250122)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-20

ACTIVATO整理番号	202111
治験課題名	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者
	を対象としてbelantamab mafodotin とポマリドミド及びデキサメタゾンとの併
	用療法を、ポマリドミドとボルテゾミブ及びデキサメタゾンとの併用療法と比較
	検討する第 Ⅲ 相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
	【変更】治験実施計画書(本体_改訂5版、メモ_20241202、補遺_Ver.6,0)、説
審査事項	明文書・同意文書(第5.0版)、製品特性概要(Imnovid硬カプセル_20231106)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202112
治験課題名	MSD株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【変更】添付文書(キイトルーダ_第23版、ドキシル注_第2版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202117
治験課題名	武田薬品工業株式会社の依頼によるフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白
	血病を対象にしたPonatinibの第3相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【安全性情報】年次報告(ポナチニブ塩酸塩_20250210、ビンクリスチン硫酸塩
	_20250210、メトトレキサート_20250210、シタラビン_20250210、デキサメタ
	ゾン_20250210)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

### 2-23

ACTIVATO整理番号	202128
治験課題名	アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツ
	モマブの第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【安全性情報】年次報告(ブリナツモマブ_20250131)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

#### 2-24

ACTIVATO整理番号	202131
治験課題名	住友ファーマ株式会社の依頼による急性白血病を対象としたDSP-5336の第1/2相
	試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】被験者への支払いに関する資料(20250305)
	【安全性情報】研究報告(DSP-5336_20250130)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202134
治験課題名	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による初発のフィラデルフィア染色体陽性
	の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたABL001の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】治験実施計画書(付録_第5版)、説明文書・同意文書
	(v03.07.07.08)、被験者への支払いに関する資料(20250221)、治験研究費計
	算書(20250221)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202202
治験課題名	(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乳がん患
	者を対象としたTucatinibの第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【変更】レター(Protocol Administrative Change Letter_20250203)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認(コメント付き)

## 2-27

ACTIVATO整理番号	202205
治験課題名	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマ
	トーデス患者を対象としたAfimetoranの第Ⅱ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(リウマチ・膠原病内科)
審査事項	【変更】治験実施計画書(Administrative letter_20240827)、レター(NSAID
	貼付剤の取り扱いに関するレター_20250110)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-28

ACTIVATO整理番号	202207
治験課題名	小野薬品工業株式会社の依頼による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
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(皮膚科)
審査事項	【変更】説明文書補助資料(第2版)、腫瘍マーカーの臨床検査のデータの取扱
	いについて(20241118)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202213
治験課題名	アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象としたAMG407(アプレミ
	ラスト)の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(皮膚科)
審査事項	【変更】被験者の募集手順に関する資料(20250303)、治験候補患者様ご紹介
	の流れ、近隣施設における適格患者に対する治験広告業務フロー(20240606)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202219
治験課題名	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第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【変更】治験薬概要書(20241206)、Study-Update-Letter(V1)、Thank-You-Card(20241217) 【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-31

ACTIVATO整理番号	202221
治験課題名	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対
	象としたBI 1015550の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器内科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
	【その他】安全性情報の提供について(20250226)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

# 2-32

ACTIVATO整理番号	202222
治験課題名	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による進行性繊維化を伴う間質
	性肺疾患患者を対象としたBI 1015550の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器内科)
審査事項	【変更】治験薬概要書(第11版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202223
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象とし
	たエプコリタマブの第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】治験薬概要書(第8版)、添付文書(プレドニン錠_第4版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202228
治験課題名	ブリストル・マイヤーズ・スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマ
	トーデス患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(リウマチ膠原病内科)
	【重篤な有害事象】SYSTEMIC LUPS ERYTHEMATOSUS AGGRAVATED(第1
審査事項	報)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

### 2-35

ACTIVATO整理番号	202230
治験課題名	第一三共株式会社の依頼による術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象とした
	Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【変更】添付文書(キイトルーダ_第23版)
	【安全性情報】措置報告(日本_20250207)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-36

ACTIVATO整理番号	202306
治験課題名	バイエル薬品株式会社の依頼による網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量
	アフリベルセプトの有効性及び安全性
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(眼科)
審査事項	【安全性情報】年次報告(アフリベルセプト_20250128)、個別症例報告、治験
	副作用等症例の定期報告に関する情報提供について(20250212)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202313
治験課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相
	試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【変更】治験薬概要書(第6.0版)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202314
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼による再発又は難治性の濾胞性リンパ腫を対象としたエ
	プコリタマブとリツキシマブ+レナリドミドの併用療法の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】治験薬概要書(第8版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

### 2-39

ACTIVATO整理番号	202316
治験課題名	協和キリン株式会社の依頼による新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象とした
	KHK4951の有効性及び安全性を評価する第II相臨床試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(眼科)
審査事項	【重篤な有害事象】腸閉塞(第2報)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-40

ACTIVATO整理番号	202319
治験課題名	慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimab の有効性及び安全性を評価する第III
	相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器内科)
審査事項	【変更】治験実施計画書(別紙1_第6.0版)、治験研究費計算書(20250225)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202320
	第一三共株式会社の依頼による未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体
	低発現/HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd,
	DS-1062a)の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【変更】添付文書(キイトルーダ_第23版)
	【安全性情報】措置報告(日本_20250207)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202321
治験課題名	第一三共株式会社の依頼によるPD-L1陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプ
	ルネガティブ乳癌患者を対象としたダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd,
	DS-1062a)の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【変更】添付文書(キイトルーダ_第23版)
	【安全性情報】措置報告(日本_20250207)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

#### 2-43

ACTIVATO整理番号	202322
▍  治験課題名	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症の成人喘息患者を対象とした
	SAR443765の第Ⅱ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器内科)
審査事項	【変更】説明文書・同意文書(第3版)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

#### 2-44

ACTIVATO整理番号	202403
治験課題名	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による, MBG453の投与継続によりベネ
	フィットを得られる患者を対象としたMBG453の第II相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】添付文書(ベネクレクスタ錠_第7版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202406
治験課題名	MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第III
	相試験 (006)
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】治験薬概要書(第16版)
	【安全性情報】個別症例報告、定期報告の通知資料変更に関するお知らせ
	(202412)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202407
治験課題名	MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第III
	相試験 (007)
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】治験実施計画書(本体_05版、お知らせ_20241211)、治験薬概要書
	(第16版)、説明文書・同意文書(第2.0版)、治験IDカード(第2.0版)
	【安全性情報】個別症例報告、定期報告の通知資料変更に関するお知らせ
	(202412)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

### 2-47

ACTIVATO整理番号	202408
治験課題名	活動性潰瘍性大腸炎を有する成人被験者を対象としたlutikizumabの第II相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(消化管内科)
	【変更】治験実施計画書(本体_第3.0版、事務的変更3)、治験薬概要書(第10
審査事項	版)、説明文書・同意文書(本体_第3.0版、探索的研究について_第2.0版)、被
	験者への支払に関する資料(20250220)、Thank you letter(Ver.2.1、
	Ver.2.2)、治験研究費計算書(20250304)
	【安全性情報】年次報告(Lutikizumab_20250108)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202410
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼による未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタ
	マブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験,第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】治験薬概要書(第8版)、添付文書(プレドニン錠_第4版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202411
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象とし
	たABBV-GMAB-3013 (エプコリタマブ)の第III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【変更】治験薬概要書(第8版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-50

ACTIVATO整理番号	202412
治験課題名	ヴィアトリス製薬株式会社の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第III
	相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腎臓・高血圧内科)
審査事項	【変更】治験薬概要書(V11)、24時間蓄尿の手順(第6.0版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

#### 2-51

ACTIVATO整理番号	A202413
治験課題名	大塚製薬および大塚メディカルデバイスの依頼によるPTSD患者を対象とした医
	療機器プログラムの検証試験
実施医療機関	ハートケアクリニックおおまち(心療内科・精神科)
審査事項	【変更】被験者用トレーニング説明資料(Ver.2.0)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	A202414
治験課題名	パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるBI 764524の第IIb 相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(眼科)
審査事項	【変更】治験実施計画書(最終第3.0版)、Patient questions(Ver.2.0)、
	Survey Participant Consent (end/drop out_Ver.1.0、not joining_Ver.1.0、
	start/mid_Ver.1.0)
	【安全性情報】DMC Recommendations(20250210)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	A202415
治験課題名	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者及び
	進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器内科)
審査事項	【変更】治験実施計画書(第4.0版)、治験薬概要書(本体_第11版、構成順の齟
	齬について_20250221)、説明文書・同意文書(第2版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

### 2-54

ACTIVATO整理番号	A202416
治験課題名	MSD株式会社の依頼によるHR+/HER-転移性乳癌患者を対象としたMK-2870単
	剤又はペムブロリズマブとの併用の第三相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【変更】添付文書(キイトルーダ_第23版、ドキシル注_第2版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-55

ACTIVATO整理番号	A202417
治験課題名	MSD株式会社の依頼による病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティ
	ブ乳癌患者を対象としたMK-2870+ペムブロリズマブを治験担当医師選択治療と
	比較する第三相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【変更】治験実施計画書(06版)、添付文書(キイトルーダ_第23版)
	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	A202418
治験課題名	(治験国内管理人)株式会社Ascent Development Servicesの依頼による、特発
	性肺繊維症を対象とした第2b/3相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器内科)
審査事項	【変更】添付文書(オフェブカプセル_第7版)
	【安全性情報】年次報告(Bexotegrast_20250123)、措置報告(アメリカ
	_20250212)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	A202419-14
治験課題名	小野薬品工業株式会社によるアルツハイマー型認知症に伴うアジテーションを有
	する患者を対象としたONO-2020 の前期第II 相試験
実施医療機関	青南病院(精神科)
審査事項	【変更】患者日誌(V2)、盲検解除手順に関するお知らせ(20250304)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

#### 2-58

ACTIVATO整理番号	A202419-27
治験課題名	小野薬品工業株式会社によるアルツハイマー型認知症に伴うアジテーションを有
	する患者を対象としたONO-2020 の前期第II 相試験
実施医療機関	秋田県立リハビリテーション・精神医療センター(認知症診療部)
審査事項	【変更】患者日誌(V2)、盲検解除手順に関するお知らせ(20250304)
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-59

ACTIVATO整理番号	201905
治験課題名	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280A(ア
	テゾリズマブ)の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器外科)
審査事項	【安全性情報】措置報告(カナダ_20241224)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202121
治験課題名	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたGDC-
	9545(Giredestrant)の第III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【安全性情報】措置報告(カナダ_20241224)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202021
治験課題名	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

### 2-62

ACTIVATO整理番号	202103
	(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好酸球性
治験課題名	重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比
	較評価する非劣性試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器内科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

#### 2-63

ACTIVATO整理番号	202110
治験課題名	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象とし
	たエルトロンボパグの第    相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202201
治験課題名	ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼によるMayoステージIVのALアミロイ
	ドーシス患者を対象としたbirtamimabの第3相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202208
冶凝課與名	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による日本人のスチル病(SJIA及び
	AOSD)患者を対象としたanakinraの第III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(リウマチ・膠原病内科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

### 2-66

ACTIVATO整理番号	202215
治験課題名	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性を有する特発性炎症性筋疾患を対
	象としたNipocalimabの第 II 相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(リウマチ・膠原病内科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

#### 2-67

ACTIVATO整理番号	202227
治験課題名	杏林製薬株式会社の依頼による肺サルコイドーシス患者を対象としたefzofitimod
	の第Ⅲ相臨床試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器内科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202229
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第III相試
	験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器外科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202305
治験課題名	アレクシオンファーマ合同会社による成人全身型重症筋無力症患者を対象とした
	ALXN1720の第3相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(脳神経内科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

## 2-70

ACTIVATO整理番号	202308
治験課題名	大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾー
	ル週1回製剤(QW製剤)の第III相試験
実施医療機関	青南病院(精神科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

#### 2-71

ACTIVATO整理番号	202310
治験課題名	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
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(皮膚科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	202312
治験課題名	田辺三菱製薬による再発又は難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫を対象と
	したMT-2111の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

ACTIVATO整理番号	A202420
治験課題名	日本人の大うつ病性障害(MDD)又は持続性抑うつ障害(PDD)の小児外来患
	者を対象としたベンラファキシンの有効性及び安全性を評価するプラセボ対照無
	作為化二重盲検多施設共同試験
実施医療機関	ハートケアクリニックおおまち(心療内科・精神科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

### 2-74

ACTIVATO整理番号	A202421
	VENL-CAZ-3001試験を完了した日本人の大うつ病性障害(MDD)又は持続性抑
治験課題名	うつ障害(PDD)の小児外来患者を対象とした、ベンラファキシンの安全性及び
	有効性を評価する非盲検多施設共同長期継続投与試験
実施医療機関	ハートケアクリニックおおまち(心療内科・精神科)
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

# 3. 【報告事項】

### 3-1

ACTIVATO整理番号	201921
▍  治験課題名	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による視神経脊髄炎スペクトラム患者を対
	象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験
実施医療機関	東北大学病院(脳神経内科)
報告事項	治験終了報告書(終了)

## 3-2

ACTIVATO整理番号	202120
治験課題名	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるAMLを対象としたMBG453の第Ⅱ
	相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
報告事項	治験終了報告書(終了)

ACTIVATO整理番号	202221
治験課題名	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対
	象としたBI 1015550の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(呼吸器内科)
報告事項	治験終了報告書(終了)

ACTIVATO整理番号	202130
治験課題名	第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、HER2 陰性乳癌患者を対象
	としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a)の第III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
報告事項	開発の中止等に関する報告書

## 3-5

ACTIVATO整理番号	202121
▍  治験課題名	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたGDC-
	9545(Giredestrant)の第III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(腫瘍内科)
報告事項	逸脱報告

## 3-6

ACTIVATO整理番号	202201
治験課題名	ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼によるMayoステージIVのALアミロイ
	ドーシス患者を対象としたbirtamimabの第3相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
報告事項	逸脱報告

# 3-7

ACTIVATO整理番号	202228
治験課題名	ブリストル・マイヤーズ・スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマ
	トーデス患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(リウマチ膠原病内科)
報告事項	逸脱報告

# 3-8

ACTIVATO整理番号	202310
治験課題名	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
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(皮膚科)
報告事項	逸脱報告

ACTIVATO整理番号	202410
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼による未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタ
	マブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験,第III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
報告事項	逸脱報告

ACTIVATO整理番号	202207
治験課題名	小野薬品工業株式会社の依頼による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
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(皮膚科)
報告事項	第275回迅速審査:治験分担医師の追加

## 3-11

ACTIVATO整理番号	202215
冶験課題名	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性を有する特発性炎症性筋疾患を対
	象としたNipocalimabの第 II 相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(リウマチ・膠原病内科)
報告事項	第275回迅速審査:治験実施体制の変更

## 3-12

ACTIVATO整理番号	A202420
	日本人の大うつ病性障害(MDD)又は持続性抑うつ障害(PDD)の小児外来患
	者を対象としたベンラファキシンの有効性及び安全性を評価するプラセボ対照無
	作為化二重盲検多施設共同試験
実施医療機関	ハートケアクリニックおおまち(心療内科・精神科)
報告事項	第275回迅速審査:第122回(第1名簿)IRB指摘事項修正のための説明文書・同
	意文書の変更

### 3-13

ACTIVATO整理番号	A202421
治験課題名	VENL-CAZ-3001試験を完了した日本人の大うつ病性障害(MDD)又は持続性抑
	うつ障害(PDD)の小児外来患者を対象とした、ベンラファキシンの安全性及び
	有効性を評価する非盲検多施設共同長期継続投与試験
実施医療機関	ハートケアクリニックおおまち(心療内科・精神科)
報告事項	第275回迅速審査:第122回(第1名簿)IRB指摘事項修正のための説明文書・同
	意文書の変更

ACTIVATO整理番号	202205
治験課題名	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマ
	トーデス患者を対象としたAfimetoranの第Ⅱ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(リウマチ・膠原病内科)
報告事項	第276回迅速審査:治験実施体制の変更、治験期間延長による治験研究費の変更

ACTIVATO整理番号	202210
治験課題名	大原薬品工業株式会社の依頼による骨髄異形成症候群及び慢性骨髄単球性白血病
	に対するOP-2100の第 I 相臨床試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(血液内科)
報告事項	第276回迅速審査:治験実施期間の延長とそれに伴う治験研究費の変更

#### 3-16

ACTIVATO整理番号	202228
治験課題名	ブリストル・マイヤーズ・スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマ
	トーデス患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院(リウマチ膠原病内科)
報告事項	第277回迅速審査:治験分担医師の削除

### 3-17

ACTIVATO整理番号	A202419
1 治験課題名	小野薬品工業株式会社によるアルツハイマー型認知症に伴うアジテーションを有
	する患者を対象としたONO-2020 の前期第II 相試験
実施医療機関	秋田県立リハビリテーション・精神医療センター(認知症診療部)
報告事項	第123回IRB中の質問への回答

議事録概要確定日:2025年5月19日