

2026年 第33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2名簿 議事録概要

開催日時：2026年1月23日（金） 17時00分～17時53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2名簿委員 出欠〉

氏名	所属	性別	構成要件	出欠	備考
◎谷内 一彦	仙台白百合女子大学 健康栄養学科・特任教授	男性	1	○	
○石澤 賢一	東北福祉大学 健康科学部保健看護学科・教授	男性	1	×	
○大門 眞	社会医療法人松柏会 至誠堂総合病院健康増進 センター・センター長	男性	1	○ (WEB)	
菊地 正史	秋田大学医学部附属病院薬剤部 教授・薬剤部長	男性	1	×	
佐藤 祥子	東北医科薬科大学 薬学部薬剤学教室・助教	女性	4	○ (WEB)	
目黒 俊子	株式会社いわま薬局治験事業部・ 治験コーディネーター	女性	4	○ (WEB)	
友次 直輝	国立健康危機管理研究機構 臨床研究センター国際臨床試験部・ プロジェクト企画運営室長	男性	3	○ (WEB)	
山崎 洋一	一般社団法人 全国筋無力症友の会・代表理事	男性	2	○ (WEB)	
佐藤 珠里	一般人	女性	2	○ (WEB)	
佐藤 紀子	一般人	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2名含まれていること

議題：

1. 【新規申請治験の審査】

1-1

ACTIVATO整理番号	B202518-01
治験課題名	ホモ接合型家族性高コレステロール血症を有する青年及び成人被験者を対象に zodasiranの有効性及び安全性を評価する第III相試験（YOSEMITE試験）
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院（糖尿病・内分泌代謝内科）
審議	これまでに得られている試験結果、実施計画の内容など資料に基づき、科学的側面、倫理的側面、実施体制など治験実施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. 【継続審査】

2-1

ACTIVATO整理番号	B202405-01
治験課題名	Regeneron Pharmaceuticals, Inc.（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）の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたLinvoseltamab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（Linvoseltamab_20251127）、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

2-2

ACTIVATO整理番号	B202408-01
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼による転移性尿路上皮癌患者を対象とした livmoniplimabとbudigalimabの第II相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院（泌尿器科・副腎内分泌外科）
審査事項	【重篤な有害事象】副腎不全（第2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

2-3

ACTIVATO整理番号	B202411-01
治験課題名	MK-3475+化学療法による術前補助療法後の非小細胞肺癌に対する MK-3475+V940併用投与又は MK-3475単剤投与による術後補助療法の第III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院（呼吸器外科）
審査事項	【変更】治験実施計画書についてのお知らせ（20251201）、添付文書（ゲムシタビン_第6版、ゲムシタビン販売名代替新規製品における薬価基準収載のお知らせ、タキソール_第5版） 【安全性情報】年次報告（ペムプロリズマブ_20251031）、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

2-4

ACTIVATO整理番号	B202413-01
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一次性シェーグレン症候群 (pSjD) 成人患者を対象としたEfgartigimod PH20の第3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】年次報告 (エフガルチギモド アルファ_20251120)、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

2-5

ACTIVATO整理番号	B202505-22
治験課題名	ファイザー株式会社の依頼による骨髄性悪性腫瘍患者を対象としたPF-08046040/SEA-CD70の第I相試験
実施医療機関	山形大学医学部附属病院 (血液内科)
審査事項	【変更】C5781001治験概要 (20251016)、コールセンター募集フロー (20241204)、コールセンター基本スクリプト (20171004) 【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

2-6

ACTIVATO整理番号	B202505-32
治験課題名	ファイザー株式会社の依頼による骨髄性悪性腫瘍患者を対象としたPF-08046040/SEA-CD70の第I相試験
実施医療機関	日本医科大学付属病院 (血液内科)
審査事項	【変更】C5781001治験概要 (20251016)、コールセンター募集フロー (20241204)、コールセンター基本スクリプト (20171004)
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

2-7

ACTIVATO整理番号	B202506-01
治験課題名	MSD株式会社の依頼による高リスク早期トリプルネガティブ乳癌又はHR低陽性/HER2陰性乳癌患者を対象とした術前薬物療法としてMK-2870 (Sacituzumab Tirumotecan、sac-TMT) + ペムブロリズマブ併用療法、その後続けて実施するカルボプラチン/パクリタキセル+ペムブロリズマブ併用療法を、化学療法+ペムブロリズマブ併用療法と比較する第III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院 (腫瘍内科)
審査事項	【変更】添付文書 (タキソール_第5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

2-8

ACTIVATO整理番号	B202509-01
治験課題名	MSD株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたEYE103の第Ⅱ相／第Ⅲ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（第1.6版）、被験者への支払い・予定される治験費用について（20251220）
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

2-9

ACTIVATO整理番号	B202513-01
治験課題名	MSD株式会社の依頼によるHR+/HER2-乳癌患者を対象としたMK-1022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13.0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

2-10

ACTIVATO整理番号	B202514-01
治験課題名	子宮内膜癌患者を対象としてRina-Sと治験担当医師選択による治療の有効性及び安全性を比較、評価する第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院（婦人科）
審査事項	【安全性情報】年次報告（rinatabart sesutecan_20250925）、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	B202514-22
治験課題名	子宮内膜癌患者を対象としてRina-Sと治験担当医師選択による治療の有効性及び安全性を比較、評価する第Ⅲ相試験
実施医療機関	山形大学医学部附属病院（産科婦人科）
審査事項	【変更】治験薬概要書（第6.0版）、説明文書・同意文書（本体_第2.0版、妊娠した参加者向け_第2.0版）、eCOAスクリーンショット、患者用クイックリファレンスガイド（v1.0） 【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

2-12

ACTIVATO整理番号	B202515-01
治験課題名	第一三共株式会社の依頼による子宮体がん患者を対象としたトラスツズマブデルクステカンの第Ⅲ相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院（産科・婦人科）
審査事項	【変更】添付文書（タキソール_第5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

2-13

ACTIVATO整理番号	B202516-01
治験課題名	科研製薬株式会社の依頼によるウルソデオキシコール酸で効果不十分又は不耐容の原発性胆汁性胆管炎患者を対象にしたKC-8025の長期投与試験（第Ⅲ相）
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院（消化器内科）
審査事項	【変更】治験実施計画書（01.02.00000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

2-14

ACTIVATO整理番号	B202403-01
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全身型重症筋無力症患者を対象としたIptacopan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

2-15

ACTIVATO整理番号	B202404-01
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扁平上皮（NSQ）非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-986213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

2-16

ACTIVATO整理番号	B202406-01
治験課題名	科研製薬株式会社の依頼によるウルソデオキシコール酸で効果不十分又は不耐容の原発性胆汁性胆管炎患者を対象にしたKC-8025の検証的試験（第Ⅲ相）
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院（消化器内科）
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

2-17

ACTIVATO整理番号	B202412-15
治験課題名	Fortrea Japan株式会社の依頼による中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたESK-001の第Ⅲ相試験
実施医療機関	大阪大学医学部附属病院（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

2-18

ACTIVATO整理番号	B202412-21
治験課題名	Fortrea Japan株式会社の依頼による中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたESK-001の第Ⅲ相試験
実施医療機関	旭川医科大学病院（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

2-19

ACTIVATO整理番号	B202414-01
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初発多発性骨髄腫（T1-NDMM）患者を対象としたベランタマブ マホドチンの第Ⅲ相試験
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

2-20

ACTIVATO整理番号	B202501-01
治験課題名	全身型重症筋無力症患者を対象に、プラセボに対するremibrutinibの有効性、安全性及び忍容性を比較検討する試験
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

2-21

ACTIVATO整理番号	B202502-15
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結腸癌患者を対象としたドスタルリマブの第Ⅱ相試験
実施医療機関	大阪大学医学部附属病院（消化器外科）
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

2-22

ACTIVATO整理番号	B202503-15
治験課題名	Fortrea Japan株式会社の依頼による中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたESK-001の継続投与試験
実施医療機関	大阪大学医学部附属病院（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

2-23

ACTIVATO整理番号	B202503-21
治験課題名	Fortrea Japan株式会社の依頼による中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたESK-001の継続投与試験
実施医療機関	旭川医科大学病院（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

2-24

ACTIVATO整理番号	B202504-01
治験課題名	骨髄線維症患者を対象としたSB1518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

2-25

ACTIVATO整理番号	B202507-01
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トリプルネガティブ乳癌を対象としたBMS-986507の第2/3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

3. 【報告事項】

3-1

ACTIVATO整理番号	B202505-22
治験課題名	ファイザー株式会社の依頼による骨髄性悪性腫瘍患者を対象としたPF-08046040/SEA-CD70の第Ⅰ相試験
実施医療機関	山形大学医学部附属病院（血液内科）
報告事項	第23回迅速審査：分担医師の追加及び削除

3-2

ACTIVATO整理番号	B202516-01
治験課題名	科研製薬株式会社の依頼によるウルソデオキシコール酸で効果不十分又は不耐容の原発性胆汁性胆管炎患者を対象にしたKC-8025の長期投与試験（第Ⅲ相）
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院（消化器内科）
報告事項	第23回迅速審査：第29回（第2名簿）IRB指摘事項修正のための説明文書・同意文書の変更

3-3

ACTIVATO整理番号	B202514-22
治験課題名	子宮内膜癌患者を対象としてRina-Sと治験担当医師選択による治療の有効性及び安全性を比較、評価する第Ⅲ相試験
実施医療機関	山形大学医学部附属病院（産科婦人科）
報告事項	第28回IRBにて委員から出された質問への回答

議事録概要確定日：2026年2月25日