

Centriol-ONE (セントリオール・ワン) 会議の記録の概要 | 2025 年 4 月 1 日

1. 委員会概要

開催日時

2025年4月1日(火)19:59~21:50

開催場所

Web 会議システム(Teams 会議)

出席者等

右表のとおり

委員名等	出欠	審査対象試験との関与 (有の場合は試験名等)
一法師 兼茂 委員長	■ 出席 □ 欠席	■ 無 □ 有 ()
山谷 明正 副委員長	■ 出席 □ 欠席	■ 無 □ 有()
小蒲 耕平 委員*	■ 出席 □ 欠席	■ 無 □ 有()
齋藤 雄佑 委 員	■ 出席 □ 欠席	■ 無 □ 有()
伊藤 梢絵 委 員	■ 出席 □ 欠席	■ 無 □ 有()
上田 真記 委員	■ 出席 □ 欠席	■ 無 □ 有()
松本 慎也 委 員	■ 出席 □ 欠席	■ 無 □ 有()
村野 春香 委 員	■ 出席 □ 欠席	■ 無 □ 有()

- ・GCP 等の関連法規および当 IRB の手順に従い、成立要件を満たしていることを確認した。
- ・審査対象試験と関連のある委員がいないことを確認した。
- ※ 小蒲委員は21:30に退席したため、初回審査1及び2は「出席」、継続審査は「欠席」として審査を行った。



2. 審査案件および審議結果

初回審査 (治験の実施の適否)

	試験名等	審査事項	主な議論の概要、 対象施設数等	審議結果	備考等
	左記の番食事項について、科学性、 倫理性、信頼性の観点から審査した 結果、承認して差し支えないとの結		■承認□修正の上で承認□その他()	書式 3(2025/3/25 付) 整理番号: T024-0042	
初回-1	ROH-001 点眼液の第 II 相臨床試験 治験依頼者:ロート製薬株式会社	■ 試験内容等 の妥当性 ■ 実施医療機関 の適格性	論となった。 なお、審議の際に委員より意見のあった提案事項について、施設に伝達することとした。	■ 承認□ 修正の上で承認□ その他()	書式 3(2025/3/25 付) 整理番号: T024-0043
			審査対象施設数:26 施設 (本会合会では、そのうち3施設を 審査)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他()	書式 3(2025/3/24 付) 整理番号: T024-0044
初回-2	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢感受性前立腺に対して未治療の患者を対象とした PF-06821497 の第III相試験	■ 試験内容等 の妥当性■ 実施医療機関 の適格性	左記の審査事項について、科学性、 倫理性、信頼性の観点から審査した 結果、承認して差し支えないとの結 論となった。 審査対象施設数:3施設 (本会合会では、そのうち1施設を 審査)	■ 承認□ 修正の上で承認□ その他()	書式 3(2025/3/25 付) 整理番号: T025-0010

継続審査(治験の継続の適否)

(a) 継続審査 | **重篤な有害事象 [書式 12**]



		試験名等	審査事項	審議結果	備考等
継続	売-1	Meiji Seika ファルマ株式会社による CSL402 第Ⅲ相試験	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 12(2025/2/12, 17 付) 整理番号:826PIII

(b) 継続審査 **安全性情報等[書式 16**]

	試験名等	審査事項	審議結果	備考等
継続-2	感受性 FGFR 遺伝子異常を有する中リスク筋層非浸潤性膀胱癌(IR-NMIBC)患 者を対象に,erdafitinib 膀胱内送達システムである TAR-210 の有効性及び安全	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他()	書式 16(2025/2/26 付) 整理番号: 2421-808
孙丕初七-乙	性を単剤膀胱内化学療法と比較して評価する第3相ランダム化試験 治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 16(2025/2/26 付) 整理番号:CNTRL-002-0005
継続-3	ダイレーターを用いた急性虚血性脳卒中に対する再開通療法の安全性及び有効性 を評価する多施設共同単一群試験	■ 治験の継続 の適否 ■ 承認 □ 修正の上で承記 □ その他 (□修正の上で承認	(医)書式 16(2025/2/19 付) 整理番号:CNTRL-003-0009
	自ら治験を実施する者:竹内 昌孝、他	■ 治験の継続 の適否	■ 承認□ 修正の上で承認□ その他()	(医)書式 16(2025/2/18 付) 整理番号:T003-S0020
対米系帝 - 4			書式 16(2025/2/7, 21 付) 整理番号:2024008	
	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした PF 06821497 の第III相試験	■ 治験の継続 の適否	■ 治験の継続 ■ 修正の上で承認	書式 16(2025/3/3 付) 整理番号: 2421-814
		■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 16(2025/3/3 付) 整理番号:CNTRL-004-0010



	試験名等	審査事項	審議結果	備考等
		■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 16(2025/2/7, 21 付) 整理番号:2024009
継続-5	ファイザー株式会社の依頼による、転移性去勢抵抗性前立腺に対して未治療の患者を対象とした PF-06821497 の第III相試験	■ 治験の継続 の適否	■承認□修正の上で承認□その他()	書式 16(2025/3/3 付) 整理番号: 2421-815
		■ 治験の継続 の適否	■承認□修正の上で承認□その他()	書式 16(2025/3/3 付) 整理番号:CNTRL-006-0010
継続-6	(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未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象とした Sonrotoclax(BGB-11417)と Zanubrutinib(BGB-3111)の第Ⅲ相試験	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 16(2025/2/14, 28 付) 整理番号:CNTRL-007-0005
継続-7	進行前立腺癌患者を対象とするヒトカリクレイン 2(KLK2)標的 T 細胞リダイレクト抗体薬 JNJ-78278343 の第 1 相試験 治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他()	書式 16(2025/2/26 付) 整理番号: 2421-820
継続-8	(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 B 細胞性腫瘍患者を対象とした BGB-16673 の第 I / II 相試験	■ 治験の継続 の適否	■ 承認□ 修正の上で承認□ その他 ()	書式 16(2025/2/6, 21 付) 整理番号:T011-S0005
継続-9	MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-2870 の第Ⅲ相試験	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 16(2025/2/14、3/6 付) 整理番号:T012-S0005
継続-10	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるアルツハイマー病に伴う 精神病の治療薬としての KarXT を評価する第 3 相並行群間比較試験	■ 治験の継続 の適否	■承認□ 修正の上で承認□ その他 ()	書式 16(2025/2/17 付) 整理番号:2421-717
継続-11	A Phase 2 Basket Study of Disitamab Vedotin in Adult Subjects with Previously Treated, Locally-Advanced Unresectable or Metastatic Solid Tumors That Express HER2 既治療の局所進行切除不能又は転移性 HER2 発現固形癌を有する成人患者を対象とした Disitamab Vedotin の第 2 相バスケット試験 治験国内管理人:ICON クリニカルリサーチ合同会社	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他()	書式 16(2025/3/7 付) 整理番号:2421-718



	試験名等	審査事項	審議結果	備考等
継続-12	有効な治療法がない又は他の治療法が適さない再発・難治性多発性骨髄腫患者を 対象としたベランタマブマホドチンの拡大治験 治験依頼者:グラクソ・スミスクライン株式会社	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 16(2025/2/14, 2/27 付) 整理番号:T017-S0005
継続-13	ICON クリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による胃腺癌又は 食道胃接合部腺癌を対象とした IBI343 単剤療法と治験責任医師が選択した治療 を比較する第III相試験	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 16(2025/3/4 付) 整理番号: 2421-830

(c) 継続審査 | **治験に関する変更[書式 10**]

	試験名等	審査事項	審議結果	備考等
継続-14	感受性 FGFR 遺伝子異常を有する中リスク筋層非浸潤性膀胱癌(IR-NMIBC)患者を対象に、erdafitinib 膀胱内送達システムである TAR-210 の有効性及び安全性を単剤膀胱内化学療法と比較して評価する第 3 相ランダム化試験治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社	■ 治験の継続 の適否	■ 承認□ 修正の上で承認□ その他()	書式 10(2025/3/10 付) 整理番号:CNTRL-002-0005
継続-15	Meiji Seika ファルマ株式会社による CSL402 第Ⅲ相試験	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 10(2025/2/13 付) 整理番号:1211PB
継続-16	(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 B 細胞性腫瘍患者を対象とした BGB-16673 の第 I / II 相試験	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 10(2025/3/3 付) 整理番号:T011-S0005
継続-17	MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-2870 の第Ⅲ相試験	■ 治験の継続 の適否	■ 承認□ 修正の上で承認□ その他()	書式 10(2025/3/6 付) 整理番号:T012-S0005
継続-18	Gel-One の変形性股関節症患者を対象とした多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照第 III 相比較試験 治験依頼者:生化学工業株式会社	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他()	書式 10(2025/3/12 付) 整理番号: 2421-723



	試験名等	審査事項	審議結果	備考等
継続-19	ICON クリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による胃腺癌又は 食道胃接合部腺癌を対象とした IBI343 単剤療法と治験責任医師が選択した治療 を比較する第Ⅲ相試験	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 10(2025/3/4 付) 整理番号: 2421-830
		■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他(書式 10(2025/3/18 付) 整理番号: 1219PB_T
		■ 治験の継続 の適否	■ 承認□ 修正の上で承認□ その他 ()	書式 10(2025/3/19 付) 整理番号: 1219PB_O
		■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他()	書式 10(2025/3/21 付) 整理番号: T021-S0024
		■ 治験の継続 の適否	■ 承認□ 修正の上で承認□ その他 ()	書式 10(2025/3/17 付) 整理番号: T021-S0025
継続-20	KD-414 小児第 III 相試験(VE 試験) 治験依頼者: K M バイオロジクス株式会社	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 10(2025/3/17 付) 整理番号: T021-S0026
		■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他()	書式 10(2025/3/19 付) 整理番号: T021-S0027
		■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 10(2025/3/18 付) 整理番号: 24101
		■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 10(2025/3/17 付) 整理番号:T021-S0029
		■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()	書式 10(2025/3/19 付) 整理番号: T021-S0030



	試験名等	審査事項	審議結果	備考等
継続-21	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象とした ESK-001 の有効性及び安全性を 評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照第 3 相試験 (ONWARD1) 治験国内管理人:Fortrea Japan 株式会社	■ 治験の継続 の適否	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他(書式 10(2025/3/28、4/1 付) 整理番号: 2421-728

- (d) 継続審査 | 緊急危険回避のための逸脱 [書式8]
 - ▶ 該当なし
- (e) 継続審査 | **継続審査 [書式 11]**
 - ▶ 該当なし
- (f) その他 | モニタリング/監査報告書
 - ▶ 該当なし
- (g) その他 | 迅速審査結果の報告
 - ▶ 該当なし