

Centriol-ONE (セントリオール・ワン) 会議の記録の概要 | 2025 年 6 月 3 日

# 1. 委員会概要

日日	/44!	П	吐
刑	催	П	时

2025年6月3日(火)20:02~20:56

#### 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。



## 2. 審査案件および審議結果

## 初回審査 (治験の実施の適否)

▶ 該当なし

### 継続審査 (治験の継続の適否) 審査事項はいずれも「治験の継続の適否」

	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
継続-1	A Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled, Multicentre Study Evaluating the Efficacy and Safety of Baxdrostat in Participants with Uncontrolled Hypertension on Two or More Medications including Participants with Resistant Hypertension (BaxAsia)  (治療抵抗性高血圧患者を含む、2 剤以上の治療薬を使用しているコントロール不良の高血圧患者を対象として baxdrostat の有効性及び安全性を評価する二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、多施設共同試験(BaxAsia))	整理番号:23-999 - NA	NA
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	整理番号: 2421-808 - 書式 16 (2025/4/24 付)  整理番号: CNTRL-002-0005 - 書式 16 (2025/4/22 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他( )</li><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li></ul>
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 自ら治験を実施する者:竹内 昌孝、他	- 書式 10 (2025/5/2, 16 付) 整理番号: CNTRL-003-0009 - モニタリング報告書 (2025/4/21 付) 整理番号: T003-S0020 - モニタリング報告書 (2025/4/28 付)	□ その他( )  ■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他( )  ■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他( )



	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
		整理番号:2024008 - 書式 16 (2025/4/18, 25、5/9 付) - 書式 10 (2025/5/20 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>
継続-4	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	整理番号:2421-814 - 書式16 (2025/5/2 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>
		整理番号: CNTRL-004-0010 - 書式 16 (2025/5/2 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>
継続-5	原因不明の慢性咳嗽を含む難治性慢性咳嗽の成人参加者を対象とした BLU-5937 の 24 週間の有効性及び安全性を評価する第 3 相無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較及びオープンラベル継続投与試験(CALM-2)	整理番号:2421-816 - NA	NA
	治験国内管理人:IQVIA サービシーズジャパン合同会社		
	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	整理番号: 2024009 - 書式 16 (2025/4/18, 25、5/9 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他()
継続-6		整理番号:2421-815 - 書式 16 (2025/5/2 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他( )
		整理番号: CNTRL-006-0010 - 書式 16 (2025/5/2 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他()
継続-7	(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	整理番号: CNTRL-007-0005 - 書式 16 (2025/4/22 付) - 書式 10 (2025/5/2 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
継続-8	Meiji Seika ファルマ株式会社による CSL402 第Ⅲ相試験	整理番号:826PIII - NA	NA
		整理番号:1211PB - NA	NA



	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
		整理番号:2152P3V-3 - NA	NA
		整理番号:2152P3V-3 - NA	NA
		整理番号:T008-S0016 - NA	NA
		整理番号: T008-S0017 - 書式 12 (2025/5/9 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
		整理番号:T008-S0019 - NA	NA
継続-9	脳動脈瘤に対するフローダイバーター(PFMD-001)の有効性及び安全性を検証する多施設共同単一群試験 自ら治験を実施する者:坂井 信幸	整理番号:T009-S0020 - NA	NA
継続-10	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	整理番号: 2421-820 - 書式 16 (2025/4/24 付) - 書式 10 (2025/4/30 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
継続-11	(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	整理番号: T011-S0005 - 書式 16 (2025/4/23 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
継続-12	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	整理番号: T012-S0005 - 書式 16 (2025/4/18, 25 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
継続-13	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	整理番号:2421-717 - 書式 16 (2025/5/13 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>



	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
継続-14	ユーシービージャパン株式会社の依頼による乾癬性関節炎を対象としたビメキズマブの製 造販売後臨床試験	整理番号:2421-719 - 書式 10 (2025/5/12 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>
継続-15	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	整理番号:2421-718 - NA	NA
継続-16	dMD-003 安全性および性能確認試験 -計画的 2 期的肝切除を施行予定の患者を対象とした dMD-003 の安全性および性能を検討する試験- 治験依頼者:持田製薬株式会社	整理番号:2421-823 - NA	NA
継続-17	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	整理番号: T017-S0005 - 書式 16 (2025/4/16 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
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	整理番号:2421-723 - NA	NA
THE APPLE TO	治験依頼者:生化学工業株式会社	整理番号:2024022 - NA	NA
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	整理番号:2421-830 - 書式16 (2025/5/2 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>
継続-20	An Open-label Multi-Cohort Phase 1b/2 Study to Evaluate the Safety, Efficacy, and Optimal Dose of Telisotuzumab Adizutecan in Combination with Budigalimab in Advanced or Metastatic Non-Squamous NSCLC with No Prior Treatment for Advanced Disease and No Actionable Genomic Alterations 進行疾患に対する治療歴がなく、actionable なゲノム異常がない進行又は転移性非扁平上	整理番号: T020-S0005 - 書式 16 (2025/4/21 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>
	皮 NSCLC 患者を対象に、telisotuzumab adizutecan と budigalimab を併用した場合の安		



	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
	全性,有効性及び至適用量を評価する非盲検,複数コホート,第 Ib/II 相試験 (AndroMETa-Lung-536 試験) 治験依頼者:アッヴィ合同会社		
		整理番号: 1219PB_T - NA	NA
		整理番号: 1219PB_O - NA	NA
		整理番号: T021-S0024 - NA	NA
		整理番号: T021-S0025 - NA	NA
継続-21	KD-414 小児第 III 相試験(VE 試験) 治験依頼者: KMバイオロジクス株式会社	整理番号: T021-S0026 - NA	NA
		整理番号: T021-S0027 - NA	NA
		整理番号: 24101 - NA	NA
		整理番号:T021-S0029 - NA	NA
		整理番号: T021-S0030 - NA	NA



	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
		整理番号: 2018P3V-3 - NA	NA
		整理番号: T021-S0034 - NA	NA
継続-22	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	整理番号: 2421-728 - 書式 10 (2025/5/8 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
	健康成人を対象とした SARS-CoV-2 ワクチン VLPCOV-05 の追加免疫時の発症予防効果を検討する第 3 相プラセボ対照無作為化オブザーバーブラインド試験 治験依頼者:VLP Therapeutics Japan 株式会社	整理番号:1218PB_O - 書式 10(2025/5/29 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
		整理番号: 1218PB_大 - 書式 10(2025/5/28 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
		整理番号: 1218PB_T - 書式 12 (2025/5/16, 16, 30, 30 付) - 書式 10 (2025/5/28 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
継続-23		整理番号: 2207P3V-3_P - 書式 10 (2025/5/28 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
		整理番号: 2207P3V-3_N - 書式 10 (2025/5/28 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
		整理番号: 2207P3V-3_S - 書式 10 (2025/5/28 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
		整理番号:837PIII - 書式 10 (2025/5/28 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )



試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
	整理番号: T023-S0034 - 書式 10(2025/5/28 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
	整理番号: T023-S0017 - 書式 10 (2025/5/30 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>
	整理番号: T023-S0035 - 書式 10(2025/5/29 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
	整理番号: CRHT2025-01 - 書式 12 (2025/5/17, 18, 26 付) - 書式 10 (2025/5/30 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
	整理番号: T023-S0037 - 書式 10 (2025/5/30 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
	整理番号: T023-S0019 - 書式 10(2025/5/29 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
	整理番号: T023-S0038 - 書式 10(2025/5/28 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
	整理番号: T023-S0039 - 書式 12 (2025/5/15 付) - 書式 10 (2025/5/30 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>
	整理番号: T023-S0040 - 書式 10 (2025/5/9, 30 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>
	整理番号: T023-S0041 - 書式 10 (2025/5/30 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )



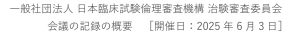
	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
		整理番号:T024-0042 - NA	NA
		整理番号: T024-0043 - 書式 10(2025/5/12 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>
		整理番号:T024-0044 - NA	NA
	ROH-001 点眼液の第 II 相臨床試験 治験依頼者:ロート製薬株式会社	整理番号:647CLI_〈 - 書式 10 (2025/5/7 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>
継続-24		整理番号:647CLI_西 - 書式 10 (2025/5/7 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
<b>が近りり 乙士</b>		整理番号:647CLI_稲 - 書式 10 (2025/5/7 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
		整理番号:T024-S0049 - NA	NA
		整理番号:T024-S0051 - NA	NA
		整理番号:T024-S0048 - NA	NA
		整理番号:T024-S0050 - NA	NA



試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
	整理番号:T024-S0052 - NA	NA
	整理番号:T024-S0053 - NA	NA
	整理番号:T024-S0054 - NA	NA
	整理番号:T024-S0058 - NA	NA
	整理番号:T024-S0059 - NA	NA
	整理番号:T024-S0060 - NA	NA
	整理番号:647CLI_伊 - 書式 10 (2025/5/7 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
	整理番号:T024-S0063 - NA	NA
	整理番号:T024-S0064 - NA	NA
	整理番号: T024-S0091 - 書式 10 (2025/4/28 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他( )</li></ul>



	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
		整理番号:T024-S0073 - NA	NA
		整理番号:T024-S0061 - NA	NA
		整理番号:T024-S0092 - NA	NA
		整理番号:T024-S0093 - NA	NA
		整理番号: T024-S0094 - 書式 10(2025/5/9 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )
		整理番号:T024-S0095 - NA	NA
₩/± 25	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	整理番号: T025-S0010 - 書式 16 (2025/5/9, 9 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他( )</li></ul>
継続-25	とした PF-06821497 の第Ⅲ相試験	整理番号: 2025004 - 書式 16 (2025/5/9 付)	<ul><li>■ 承認</li><li>□ 修正の上で承認</li><li>□ その他 ( )</li></ul>
継続-26	(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	整理番号:T026-S0005 - NA	NA
継続-27	BeiGene Japan 合同会社の依頼による再発/難治性マントル細胞リンパ腫成人患者を対象 とした BGB-11417(Sonrotoclax)とザヌブルチニブの第III相試験	整理番号:T027-S0005 - NA	NA





	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
継続-28	STN1014100 点眼液のドライアイを対象とした後期第Ⅱ相試験 治験依頼者:参天製薬株式会社	整理番号: 141-646CLI_〈 - 書式 10(2025/5/12 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ( )

(a) その他 | 迅速審査結果の報告

該当期間中の迅速審査:該当なし

以上