

Centriol-ONE（セントリオール・ワン） 会議の記録の概要 | 2026 年 1 月 6 日

1. 委員会概要

開催日時

2026 年 1 月 6 日（火）

20：00 ～ 20：55

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）

	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
初回-1 [trial-054]	NA（書式 4 受領後に治験依頼者都合による治験中止および審査依頼 取下げの連絡があったため）	☐ 試験内容等 の妥当性 ☐ 実施医療機関 の適格性	NA	☐ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）	書式 3（2025/12/23 付） 整理番号：T054-S0005
初回-2 [trial-045]	サノフィ株式会社の依頼による成人慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象とした lunsekimig の有効性、安全性及び忍容性試験 治験依頼者：サノフィ株式会社	☐ 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。 なお、本治験の試験内容等の妥当性を審議した際に委員より意見のあった提案事項について、本日審査対象となった施設にも伝達することとした。 審査対象施設数：12 施設（本会合回では、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（2025/12/17 付） 整理番号：T045-S0099
初回-3 [trial-050]	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による ART 施行中の LH 及び FSH 欠乏症を有する日本人患者を対象としたホリトロピン アルファ／lutropin alfa の第Ⅲ相試験 治験依頼者：メルクバイオファーマ株式会社	☐ 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。 なお、審議の際に委員から出された意見を参考として施設に伝達する。 一方、本試験の試験内容等の妥当性について審査を行った際に解消しなかった疑義について、依頼者側より追加情報が提出されたため、本会合にて内容を検討し、「追加の提案事項：なし」と判断した。 審査対象施設数：14 施設（本会合回では、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（2025/12/24 付） 整理番号：T050-S0110
				☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）	書式 3（2025/12/24 付） 整理番号：T050-S0113
				☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）	書式 3（2025/12/24 付） 整理番号：T050-S0114

初回-4 [trial-051]	ROH-201 点眼液 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	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。 なお、本治験の試験内容等の妥当性を審議した際に委員から出された意見を参考として施設に伝達する。 審査対象施設数：8 施設（予定） （本会合回では、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（2025/12/25 付） 整理番号：T051-S0122
---------------------	--	--	--	---	---------------------------------------

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
trial-001	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）） 治験依頼者：アストラゼネカ株式会社	整理番号：23-999 - NA	-
trial-002	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（2025/11/26 付）	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
		整理番号：CNTRL-002-0005 - 書式 16（2025/11/25 付） - 書式 10（2025/12/8 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
trial-003	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	整理番号：CNTRL-003-0009 - NA	-
		整理番号：T003-S0020 - 書式 10 (2025/11/18 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-004	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 治験依頼者：ファイザー株式会社	整理番号：2024008 - 書式 16 (2025/11/14, 28、12/12 付) - 書式 10 (2025/12/12 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：2421-814 - 書式 16 (2025/11/17, 27 付) - 書式 10 (2025/12/9 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：CNTRL-004-0010 - 書式 16 (2025/12/4, 15 付) - 書式 10 (2025/12/15 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-005	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) 治験国内管理人：IQVIA サービスーズジャパン合同会社	整理番号：2421-816 - NA	-
trial-006	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 治験依頼者：ファイザー株式会社	整理番号：2024009 - 書式 16 (2025/11/14, 28、12/12 付) - 書式 10 (2025/12/12 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：2421-815 - 書式 16 (2025/11/17, 27 付) - 書式 10 (2025/12/9 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：CNTRL-006-0010 - 書式 16 (2025/12/4, 15 付) - 書式 10 (2025/12/15 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-007	未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象に、Sonrotoclax (BGB-11417) と Zanubrutinib (BGB-3111) の併用投与をベネトクラクスとオビヌツズマブの併用投与と比較する試験 治験依頼者：ビーワン・メディシNZ合同会社	整理番号：CNTRL-007-0005 - 書式 16 (2025/11/13, 18 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
trial-008	NA（終了報告受領済）	NA	-
trial-009	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	-
trial-010	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（2025/11/26 付） - 書式 10（2025/12/9 付）	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
trial-011	ビーワン・メディシNZ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 治験依頼者：ビーワン・メディシNZ合同会社	整理番号：T011-S0005 - 書式 16（2025/11/11, 26、12/9 付） - 書式 10（2025/12/9 付）	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
trial-012	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 治験依頼者：MSD 株式会社	整理番号：T012-S0005 - 書式 12（2025/12/10 付） - 書式 16（2025/11/21、12/8 付） - 書式 10（2025/12/11 付）	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
trial-013	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 治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	整理番号：2421-717 - 書式 16（2025/11/17、12/11 付） - 書式 10（2025/12/16 付）	☒ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
trial-014	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 製造販売後臨床試験依頼者：ユーシービージャパン株式会社	整理番号：2421-719 - NA	-
trial-015	NA（終了報告受領済）	NA	-
trial-016	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 - 書式 11（2025/11/21 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
trial-017	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 (2025/11/17 付) - 書式 11 (2025/12/10 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-018	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	整理番号：2421-723 - 書式 10 (2025/12/15 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：2024022 - NA	-
trial-019	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 治験国内管理人：ICON クリニカルリサーチ合同会社	整理番号：2421-830 - 書式 16 (2025/11/6, 20、12/1 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-020	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皮 NSCLC 患者を対象に、telisotuzumab adizutecan と budigalimab を併用した場合の安全性、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：T020-S0005 - 書式 16 (2025/11/17、12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-021	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：1219PB_T - 書式 10 (2025/12/4 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：1219PB_O - 書式 10 (2025/12/4 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T021-S0024 - 書式 10 (2025/11/28 付) - 書式 11 (2025/12/4 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： T021-S0025 - 書式 10 (2025/12/5 付) - 書式 11 (2025/12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号： T021-S0026 - 書式 10 (2025/12/10 付) - 書式 11 (2025/12/1 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号： T021-S0027 - 書式 10 (2025/12/4,付) - 書式 11 (2025/12/1 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号： 24101 - 書式 10 (2025/12/9 付) - 書式 11 (2025/12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号： T021-S0029 - 書式 10 (2025/12/2 付) - 書式 11 (2025/12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号： T021-S0030 - 書式 10 (2025/12/5 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号： 2018P3V-3 - 書式 10 (2025/11/27 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号： T021-S0034 - 書式 10 (2025/12/3 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-022	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 16 (2025/11/12, 26、12/10 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-023	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	整理番号： 1218PB_O - 書式 12 (2025/11/21 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
	治験依頼者：VLP Therapeutics Japan 株式会社	整理番号：1218PB_大 - 書式 12 (2025/11/16, 18、12/7, 10 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：1218PB_T - 書式 12 (2025/11/12、12/3, 9, 12 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：2207P3V-3_P - NA	-
		整理番号：2207P3V-3_N - 書式 12 (2025/11/19, 20、12/10 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：2207P3V-3_S - NA	-
		整理番号：837PⅢ - 書式 12 (2025/11/26、12/1 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T023-S0034 - 書式 12 (2025/11/27, 27、12/9, 10, 16 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T023-S0017 - 書式 12 (2025/11/29 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T023-S0035 - 書式 10 (2025/12/9 付) - 書式 12 (2025/12/2 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：CRHT2025-01 - 書式 12 (2025/11/18, 26, 28、12/4, 13, 16 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T023-S0037 - 書式 12 (2025/11/22 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-S0019 - 書式 12 (2025/12/9, 15 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T023-S0038 - 書式 12 (2025/11/30、12/6 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T023-S0039 - 書式 12 (2025/11/22, 25, 25、 12/6, 11 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T023-S0040 - 書式 12 (2025/11/20, 28 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T023-S0041 - 書式 12 (2025/11/13、12/10 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T023-S0088 - NA	-
		整理番号：T023-S0097 - NA	-
trial-024	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：T024-0042 - 書式 16 (2025/12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-0043 - 書式 16 (2025/12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-0044 - 書式 16 (2025/12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：647CLI_く - 書式 16 (2025/12/10 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：647CLI_西 - 書式 16 (2025/12/10 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：647CLI_稲 - 書式 16 (2025/12/10 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0049 - 書式 16 (2025/12/10 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0051 - 書式 16 (2025/12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0048 - 書式 16 (2025/12/10 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0050 - 書式 16 (2025/12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0052 - 書式 16 (2025/12/11 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0053 - 書式 16 (2025/12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0054 - NA (治験終了報告受領済)	-
		整理番号：T024-S0058 - 書式 16 (2025/12/11 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-S0059 - 書式 16 (2025/12/11 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0060 - 書式 16 (2025/12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：647CLI_伊 - 書式 16 (2025/12/10 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0063 - 書式 16 (2025/12/11 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0064 - 書式 16 (2025/12/11 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0091 - 書式 16 (2025/12/10 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0073 - 書式 16 (2025/12/11 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0061 - 書式 16 (2025/12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0092 - 書式 16 (2025/12/9 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0093 - 書式 16 (2025/12/8 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-S0094 - 書式 16 (2025/12/9 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T024-S0095 - 書式 16 (2025/12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-025	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 治験依頼者：ファイザー株式会社	整理番号：T025-S0010 - 書式 16 (2025/12/4, 15 付) - 書式 10 (2025/12/15 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：2025004 - 書式 16 (2025/11/14, 28、12/12 付) - 書式 10 (2025/12/12 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：2521-820 - 書式 16 (2025/11/17, 27 付) - 書式 10 (2025/12/9 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-026	ビーワン・メディシン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-311) の第Ⅲ相試験 治験依頼者：ビーワン・メディシンズ合同会社	整理番号：T026-S0005 - 書式 16 (2025/11/7, 21、12/11 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-027	ビーワン・メディシンズ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 治験依頼者：ビーワン・メディシンズ合同会社	整理番号：T027-S0005 - 書式 16 (2025/11/11, 26、12/9 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-028	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：141-039 - NA	-
		整理番号：141-040 - NA	-
		整理番号：141-067 - NA	-
		整理番号：141-069 - NA	-

	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
		整理番号：141-070 - NA	-
		整理番号：141-072 - NA	-
		整理番号：141-073 - NA	-
		整理番号：141-074 - NA	-
		整理番号：141-075 - NA	-
		整理番号：141-076 - NA	-
		整理番号：141-080 - NA	-
		整理番号：141-082 - NA	-
		整理番号：141-088 - NA	-
		整理番号：141-102 - NA	-
		整理番号：141-103 - NA	-
		整理番号：141-104 - 書式 10（2025/12/15 付）	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他（ ）
		整理番号：141-106 - NA	-
		整理番号：141-107 - NA	-
		整理番号：141-117 - NA	-

	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
		整理番号：141-136 - NA	-
		整理番号：141-150 - NA	-
		整理番号：141-152 - NA	-
		整理番号：141-173 - NA	-
		整理番号：141-183 - NA	-
		整理番号：141-187 - NA	-
		整理番号：141-192 - NA	-
		整理番号：141-199 - NA	-
		整理番号：141-202 - 書式 12（2025/11/27 付）	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他（ ）
		整理番号：141-205 - NA	-
		整理番号：141-206 - NA	-
		整理番号：141-207 - NA	-
		整理番号：141-646CLI O - NA	-
		整理番号：141-646CLI_く - NA	-
		整理番号：141-646CLI_稲 - NA	-

	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
		整理番号：141-646CLI_尾 - NA	-
		整理番号：141-057 - NA	-
		整理番号：141-197 NA	-
trial-029	アルツハイマー病に伴う精神病の治療薬としての KarXT を評価する非盲検継続投与試験 治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	整理番号：2521-706 - 書式 16 (2025/11/17、12/11 付) - 書式 10 (2025/12/16 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()
		整理番号：651CLI O - NA	-
		整理番号：651CLI T - NA	-
trial-030	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による QCZ484 の第 IIb 相試験 治験依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社	整理番号：T030-S0065 - NA	-
		整理番号：T030-S0066 - NA	-
		整理番号：T030-S0067 - NA	-
trial-031	進展型小細胞肺癌 (ES-SCLC) 患者における HLX10+化学療法 (カルボプラチン+エトポシド) の有効性、安全性及び薬物動態を評価する単群、非盲検、第 II 相試験 治験国内管理人：シミック株式会社	整理番号：T031-S0005 - 書式 16 (2025/12/11 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()
trial-032	ファイザー株式会社の依頼によるホルモン陽性/HER2 陰性の進行または転移乳癌患者を対象とした第 3 相試験 治験依頼者：ファイザー株式会社	整理番号：25-S02 - 書式 10 (2025/12/12 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()
trial-033	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心血管系疾患の既往を有する患者を対象とした pelacarsen (TQJ230) の第 III 相継続投与試験 治験依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社	整理番号：2521-809 - 書式 16 (2025/11/28 付) - 書式 10 (2025/12/4 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
trial-034	ASCVD 患者又は ASCVD イベントの初発リスクを有する患者を対象に、AZD0780 の LDL-C 値に対する効果を評価する第 III 相試験 治験依頼者：アストラゼネカ株式会社	整理番号：T034-S0067 - NA	-
trial-035	HeFH 患者を対象に、AZD0780 の LDL-C 値に対する効果を評価する第 III 相試験 治験依頼者：アストラゼネカ株式会社	整理番号：T035-S0067 - NA	-
trial-036	ASCVD の既往を有する患者又は ASCVD イベントの初発リスクが高い患者を対象に、AZD0780 の主要心血管イベントに対する効果を評価する第 III 相試験 治験依頼者：アストラゼネカ株式会社	整理番号：T036-S0067 - 書式 10 (2025/12/16, 26 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-037	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象として ESK-001 の長期的な安全性、有効性及び反応の持続性を評価する継続投与試験 (ONWARD3) 治験国内管理人：Fortrea Japan 株式会社	整理番号：2521-709 - 書式 16 (2025/11/12, 26, 12/10 付) - 書式 10 (2025/12/3 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-038	A Phase 2/3 Randomized Study to Evaluate the Safety, Efficacy, and Optimal Dose of Telisotuzumab Adizutecan in Combination with Osimertinib as First-Line Treatment in Patients with Locally Advanced Unresectable or Metastatic EGFR-Mutated Non-Squamous Non-Small Cell Lung Cancer EGFR 変異を有する局所進行切除不能又は転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、一次治療として、オシメルチニブと併用した Telisotuzumab Adizutecan の安全性、有効性及び至適用量を評価する第 II / III 相無作為化試験 治験依頼者：アッヴィ合同会社	整理番号：T038-S0005 - 書式 16 (2025/11/17, 12/8 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-039	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした GSK5458514 の第 1/2 相試験 治験依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社	整理番号：2521-812 - 書式 10 (2025/12/9 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-040	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるびまん性皮膚硬化型全身性強皮症を対象とした VAY736 の第 II 相試験 治験依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社	整理番号：2521-710 - 書式 16 (2025/11/13, 12/11 付) - 書式 10 (2025/12/5 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
trial-041	感受性 FGFR 遺伝子異常を伴う高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を有し、膀胱内カルメット・ゲラン桿菌 (BCG) 療法を受けた患者を対象とし、erdafitinib 膀胱内送達システムである	整理番号：2521-813 - 書式 16 (2025/11/26 付) - 書式 10 (2025/12/9, 12 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
	TAR-210 と治験責任（分担）医師選択による膀胱内注入化学療法の有効性及び安全性を比較評価する第 3 相,ランダム化,非盲検,多施設共同試験 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社	整理番号：T041-S0005 - 書式 16（2025/11/26 付）	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
trial-042	武田薬品工業株式会社の依頼による小児うつ病患者を対象としたボルチオキセチンの第 3 相試験 治験依頼者：武田薬品工業株式会社	整理番号：2521-711 - 書式 16（2025/11/20、12/5 付） - 書式 10（2025/12/16 付）	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
trial-043	Meiji Seika ファルマ株式会社による CSL402-XEC 第Ⅲ相試験 治験依頼者：Meiji Seika ファルマ株式会社	整理番号：2152P3V-4 墨 - 書式 10（2025/12/12 付）	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
		整理番号：2152P3V-4 ピ - 書式 10（2025/12/9 付）	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
		整理番号：1228PB O - 書式 10（2025/12/10 付）	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
		整理番号：1228PB T - NA	-
		整理番号：840PⅢ - 書式 10（2025/12/9 付） - 書式 12（2025/11/26 付）	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
		整理番号：T043-S0101 - NA	-
		整理番号：T043-S0034 - NA	-
		整理番号：T043-S0017 - NA	-
		整理番号：T043-S0018 - NA	-
		整理番号：T043-S0019 - NA	-
		整理番号：T043-S0097 - NA	-

	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
		整理番号：T043-S0039 - NA	-
		整理番号：T043-S0102 - NA	-
		整理番号：TKH2025-14 - NA	-
trial-044	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としてヒトカリクレイン 2 標的 T 細胞リダイレクト抗体薬 Pasritamig (JNJ-78278343) + 最良支持療法と最良支持療法を比較するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第 3 相試験 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社	整理番号：2521-714 - 書式 16 (2025/11/26 付) - 書式 10 (2025/12/5 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：2521-819 - NA	-
trial-045	サノフィ株式会社の依頼による成人慢性閉塞性肺疾患 (COPD) 患者を対象とした lunsekimig の有効性、安全性及び忍容性試験 治験依頼者：サノフィ株式会社	整理番号：2521-715 - 書式 16 (2025/11/14、12/8 付) - 書式 10 (2025/12/10 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：T045-S0029 - 書式 16 (2025/11/21、12/9 付) - 書式 10 (2025/12/16 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：58-2 - 書式 16 (2025/12/8 付) - 書式 10 (2025/12/12 付)	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他 ()
		整理番号：250039C - NA	-
		整理番号：T045-S0105 - NA	-
		整理番号：T045-S0005 - NA	-
		整理番号：T045-S0088 - NA	-
		整理番号：T046-S0099 - NA	-

	試験名等	整理番号、審議事項	審議結果
	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 2 型糖尿病, 高血圧及び心血管疾患を有する患者を対象とした vicadrostat(BI 690517)とエンパグリフロジン(BI 10773)の第Ⅲ相試験 治験依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム 株式会社	整理番号：2521-718 - 書式 16 (2025/11/27、12/16 付) - 書式 10 (2025/11/27、12/9 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()
		整理番号：T046-S0098 - NA	-
trial-047	未治療の HIV-1 患者を対象とした VH4524184 の第 2b 相試験 治験依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社	整理番号：T047-S0005 - NA	-
trial-048	株式会社 LTT バイオファーマの依頼による化学療法誘発性末梢神経障害に対する PC-SOD の第Ⅲ相試験 治験依頼者：株式会社 LTT バイオファーマ	整理番号：2521-821 - NA	-
trial-049	MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-1084 の第Ⅲ相試験 治験依頼者：MSD 株式会社	整理番号：T049-S0005 - NA	-
trial-050	メルクバイオファーマ株式会社の依頼による ART 施行中の LH 及び FSH 欠乏症を有する日本人患者を対象としたホリトロピン アルファ／lutropin alfa の第Ⅲ相試験 治験依頼者：メルクバイオファーマ株式会社	整理番号：T050-S0106 - 書式 10 (2025/12/22 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()
		整理番号：T050-S0107 - 書式 10 (2025/12/24 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()
		整理番号：T050-S0111 - 書式 10 (2025/12/25 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()
		整理番号：T050-S0112 - 書式 10 (2025/12/26 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()
		整理番号：T050-S0116 - 書式 10 (2025/12/25 付)	■ 承認 □ 修正の上で承認 □ その他 ()
		整理番号：T050-S0108 - 書式 10 (2025/12/24 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：T050-S0115 - NA	-
		整理番号：T050-S0117 - 書式 10（2025/12/25 付）	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
		整理番号：T050-S0126 - 書式 10（2025/12/26 付）	■ 承認 ☐ 修正の上で承認 ☐ その他（ ）
trial-051	ROH-201 点眼液 前期第Ⅱ相臨床試験 治験依頼者：ロート製薬株式会社	整理番号：T051-S0086 - NA	-
		整理番号：T051-S0121 - NA	-
		整理番号：T051-S0093 - NA	-
		整理番号：660CLI_伊 - NA	-
		整理番号：T051-S0058 - NA	-
trial-052	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としてヒトカリクレイン 2 標的 T 細胞リダイレクト抗体薬 Pasritamig（JNJ-78278343）及びドセタキセルとドセタキセルを比較するランダム化非盲検第 3 相試験 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社	整理番号：2521-824 - NA	-
trial-053	中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象に icotrokinra による寛解導入療法及び寛解維持療法の有効性及び安全性を評価する、成人を対象とした多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照並行群間比較第 3 相試験及び青少年を対象とした第 3 相非盲検試験 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社	整理番号：2521-825 - NA	-

報告事項等

(a) 迅速審査の実施状況及び結果

- ・ T023-S0040（承認）

(b) 終了報告等

- ▶ 該当なし

(c) その他報告事項

- ▶ 該当なし

以上