

独立行政法人国立病院機構災害医療センター  
2025年度 第8回受託研究（治験）審査委員会  
会議の記録の概要

開催日時：2025年12月17日（水）16:00～16:20

開催場所：災害医療センター 9階 特別会議室

出席者委員名：関口直宏、荒義昭、植竹宏之、正岡博幸、大林正人、鈴木美和、土師宏之、  
井上紳、高橋尚毅、伊東文子

欠席者委員名：上村光弘、齋藤俊彦、白樺山誠

～治験及び製造販売後臨床試験に関する議題及び審議結果を含む主な議論の概要～

【審議事項】

議題1： インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による未治療びまん性大細胞型  
B細胞性リンパ腫を対象とした tafasitamab の第3相試験

- 当該治験薬で発生した重篤な有害事象および措置報告について、引き続き治験を実施することの妥当性につき審議した。

審議結果：承認

議題2： 田辺ファーマ株式会社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

- 当該治験使用薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性  
につき審議した。

審議結果：承認

議題3：（治験国内管理人）Fortrea Japan 株式会社の依頼による転移性非扁平上皮非小細胞肺癌  
患者を対象に、SB27（ペムプロリズマブのバイオ後続品候補）とキイトルーダの有効性、  
安全性、薬物動態及び免疫原性を比較する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、多施設共同試験

- 当該治験使用薬で発生した重篤な有害事象、および治験実施計画書に関するレターについ  
て、引き続き治験を実施することの妥当性につき審議した。

審議結果：承認

議題4：ピーワン・メディシンス合同会社の依頼による再発又は難治性の慢性リンパ性白血病又は小  
リンパ球性リンパ腫の患者を対象に BGB-16673 の安全性及び有効性をピルトブルチニブ  
と比較して評価する試験

- 当該治験使用薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性につき審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

議題 1： 田辺ファーマ株式会社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

- 治験依頼者の社名の変更について報告された。

【特記事項】

特になし。