

2025 年度第 9 回受託研究審査委員会 会議記録の概要

開催年月日 令和 8 年 1 月 8 日
出席委員 委員長：臨床研究部長（下村 壮司） 副院長（鳥居 剛）
統括診療部長（浅野 耕助） 診療部長（藤原 仁） 薬剤部長（榎 恒雄）
看護部長（大東 美恵） 事務部長（安部 強）
外部委員（所 陽子）
欠席委員 企画課長（桑本 貴幸） 外部委員（上田 朱美）
開催場所 Zoom によるテレビ会議開催
審議時間 14 時 30 分～14 時 40 分（10 分）

議題

【 治験 】

継続

1. 「エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験」
責任医師：鳥居 剛
審議内容：□安全性情報（2025/11/26, 2025/12/8, 2025/12/18）
□治験に関する変更（2025/12/24）
審議結果：承認
2. 「エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした E2814 の第Ⅱ相試験」
責任医師：鳥居 剛
審議内容：□安全性情報（2025/11/26, 2025/11/26, 2025/12/17, 2025/12/23）
□治験に関する変更（2025/12/3, 2025/12/24）
審議結果：承認
3. 「再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象として teclistamab とダラツムマブ皮下投与製剤の併用（Tec-Dara）とダラツムマブ皮下投与製剤、ポマリドミド及びデキサメタゾン（DPd）又はダラツムマブ皮下投与製剤、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン（DVd）を比較する第 3 相ランダム化試験」
責任医師：角野 萌
審議内容：□治験に関する変更（2025/12/3, 2025/12/18）
審議結果：承認
4. 「末期腎不全患者を対象とした CSL300 の二重盲検第 3 相臨床試験」
責任医師：平塩 秀磨
審議内容：□安全性情報（2025/12/2, 2025/12/11, 2025/12/25）
審議結果：承認