

2025年度 第12回治験審査委員会開催記録の概要^{※1}

- 1 開催年月日 2026年3月11日16:33～17:37
- 2 開催場所 2階応接室
- 3 出席者 里内副院長、村山検査部長、津田消化器内科部長、粟飯原総務部長、矢野検査技師長、坂本放射線診断科部長、佐倉薬剤部長、磯元薬剤部次長、小山看護部長、島田看護部参事、根来医師(外部委員)、前田弁護士(外部委員)
- 4 説明医師 当該治験の治験責任医師(治験責任医師がやむを得ず欠席の場合は治験分担医師)が対応する。
- 5 審議事項 出席者数により治験審査委員会の成立が確認された後、順次申請事項について審議された。
なお、審査の対象となる治験に関係のある委員は審議及び採決に参加していない。詳細は治験審査委員会委員出欠簿による。
審議資料は2026年3月4日に配付。事前に審議内容を把握した上で、事前質疑を持って当日審査を迎えた。
申請事項についての主な審議内容と審議結果は次のとおりである。

※1: 2025年5月より本開催記録の様式が変更になっております。ご不明な点などございましたら治験事務局(hcc-chikenjimu@hyogo-cc.jp)までお問い合わせください。

※2: 課題名に「※2」を記載した試験については、Agathaの該当試験フォルダをご参照ください。

(1) 審議案件【新規・変更・その他】

番号	管理番号	課題名	審議内容	審議結果	審議時間
1	372	日本イーライリリー株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性卵巣癌(パートA)及びプラチナ製剤感受性卵巣癌(パートB)を対象としたLY4170156の2パートの第Ⅲ相試験 ^{※2}	審議資料に基づき、新たに治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:33～16:36
2	374	HRD 陰性進行上皮性卵巣癌に対するMK-2870による初回治療後の維持療法試験 ^{※2}	審議資料に基づき、新たに治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:49～16:52
3	190	(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NTRK1/2/3、ROS1又はALK遺伝子再構成陽性の局所進行又は遠隔転移を有する固形癌患者を対象としたRXDX-101の第2相試験	治験終了報告書に基づき、特に問題なく治験が終了されたことが報告された。	承認	17:09～17:10
4	278	第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:10～17:11
5	364	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたV940の第Ⅲ相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:01～17:03
6	367	大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除後非小細胞肺癌患者を対象とした CLN-081/TAS6417 (Zipalertinib)の第3相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:03～17:05
7	276	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の治験に参加した進行悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅲ相継続試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:19～17:20
8	322	HER2陽性転移性胃食道腺癌患者を対象としたZanidatamabとの化学療法併用の第Ⅲ相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:20～17:23
9	342	局所進行又は転移性の食道胃接合部癌及び胃癌の一次治療としてのHLX22(遺伝子組換えヒト化抗HER2モノクローナル抗体注射剤)とトラスツマブ及び化学療法(XELOX)の併用と、トラスツマブ及び化学療法(XELOX)とベムプロリズマブの併用又は非併用について比較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:23～17:26
10	166	MK-3475 第Ⅱ相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:36～16:37
11	216	乳がん患者を対象としたバルボシクリブの第Ⅲ相試験(医師主導治験)	治験終了報告書に基づき、特に問題なく治験が終了されたことが報告された。	承認	16:37～16:38
12	277	日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:39～16:40
13	288	日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅲ相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:40～16:41

番号	管理番号	課題名	審議内容	審議結果	審議時間
14	290	第一三共株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカの第Ⅲ相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:41～16:42
15	317	第一三共株式会社の依頼による術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecان (Dato-DXd, DS-1062a)の第Ⅲ相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:42～16:43
16	327	Programmed death-ligand(PD-L1)陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd)の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法(パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタピン + カルボプラチン)とペムプロリズマブの併用療法を比較検討する第Ⅲ相非盲検無作為化試験(TROPION-Breast05)	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:43～16:44
17	328	未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxtecان (Dato-DXd)とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ペムプロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のペムプロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第Ⅲ相非盲検無作為化試験 (D926QC00001, TROPION Breast04試験)	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:44～16:45
18	329	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験※2	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:45～16:46
19	341	エーザイ株式会社の依頼による第Ⅰb/Ⅱ相試験	治験終了報告書に基づき、特に問題なく治験が終了されたことが報告された。	承認	16:46～16:47
20	347	周術期免疫チェックポイント阻害薬投与歴のあるホルモン受容体陰性HER2陰性転移再発乳癌に対してペムプロリズマブ+パクリタキセル+ペバシズマブ併用療法とペムプロリズマブ+パクリタキセル併用療法を比較するランダム化第Ⅱ相試験:PRELUDE試験(医師主導治験)※2	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:47～16:48
21	314	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者に対するFurmonertinibとプラチナ製剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相試験(FURVENT)	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:11～17:12
22	325	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417 (Zipalertinib)の第3相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:12～17:13
23	339	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象にしたBMS-986213の第3相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:13～17:14
24	348	中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:14～17:15
25	360	がん悪液質患者を対象としたTAS0953のランダム化前期第2相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:15～17:16
26	369	A Global, Phase 3, Randomized, Multicenter, Open-Label Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Firmonertinib Compared with Investigator's Choice of Osimertinib or Afatinib as First-Line Treatment in Participants Who Have Locally Advanced or Metastatic Non-Small-Cell Lung Cancer with Epidermal Growth Factor Receptor P-Loop and Alpha C-Helix Compressing (PACC) Uncommon Mutations (ALPACCA) 上皮増殖因子受容体のPループ及びαCヘリックス圧縮(PACC)の稀な変異を有する局所進行又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象に第一選択治療としてFIRMONERTINIBと、医師が選択したオシメルチニブ又はアフアチニブと比較し、有効性及び安全性を評価する第3相、無作為化、国際多施設共同、非盲検試験(ALPACCA)	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:16～17:17
27	279	乳がんを有する成人女性及び健康成人女性を対象とした乳房用マイクロ波画像診断装置IGS-0001の有効性及び安全性を検討する多施設評価者盲検試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:06～17:07
28	323	切除不能・再発消化器(消化管・肝胆膵)神経内分泌腫瘍(NEC)を対象としたエトポシド+カルボプラチン+デュルバルマブ療法のランダム化比較第Ⅲ相医師主導試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:08～17:09
29	351	HER2陰性、クローディン(CLDN)18.2陽性及びプログラム細胞死リガンド1(PD-L1)陽性の局所進行性切除不能又は転移性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌の患者を対象とした、ゾルベツキシマブとペムプロリズマブ及び化学療法(CAPOX又はmFOLFOX6)併用の一次治療における第3相二重盲検無作為化試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:26～17:34

番号	管理番号	課題名	審議内容	審議結果	審議時間
30	331	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象とした第II相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:52~16:54
31	345	HER2発現卵巣癌の一次維持療法としてのトラスツマブ デルクステカン + ペバシズマブ併用療法とペバシズマブ単剤療法を比較する第III相非盲検多施設共同無作為化試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:55~16:56
32	356	ミスマッチ修復機構正常の子宮体癌に対する一次維持療法としてのMK-2870とペムプロリズマブ併用療法	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:56~16:59
33	361	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-label Trial of Trastuzumab Deruxtecan Versus Standard of Care Chemotherapy With or Without Radiotherapy as Adjuvant Treatment for HER2-Expressing (IHC 3+/2+) Endometrial Cancer (DESTINY-Endometrial02/GOG-3122/ENGOT-en30/GINECO) HER2発現 (IHC 3+/2+)子宮体がんに対する術後補助療法として放射線療法併用下又は非併用下でトラスツマブ デルクステカンと標準化学療法を比較する多施設共同無作為化非盲検第III相試験 (DESTINY-Endometrial02/GOG-3122/ENGOT-en30/GINECO)	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	16:59~17:00
34	370	子宮頸癌に対する一次治療の維持療法としてペバシズマブ併用又は非併用下で実施するsac-TMTとペムプロリズマブの併用療法	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:00~17:01
35	352	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした GSK4057190A(Dostarlimab)の第III相試験	審議資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	承認	17:17~17:18

(2) 審議案件(安全性情報)

前回の治験審査委員会以降、49試験から合計104件の安全性情報が提出され、試験毎の資料で治験審査委員にて事前審査が行われた。今回審議対象となった案件については、委員会により全て承認され、治験継続は可となった。

・事前審査期間:2026年3月4日(水)~2026年3月9日(月)

・当日審議時間:17:34~17:35

番号	管理番号	課題名	書式16日付	審議結果
1	215	MSD株式会社依頼の早期非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab)の第III相試験	2026/1/26	承認
2	258	MSD株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験	2026/1/26 2026/2/15	承認
3	271	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan)の第III相試験	2026/1/23 2026/2/24	承認
4	275	根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMK-3475又はプラセボを併用する第III相試験	2026/2/16 2026/2/17 2026/2/24	承認
5	277	日本イーライリリー株式会社の依頼による第I相試験	2026/2/6 2026/2/24	承認
6	288	日本イーライリリー株式会社の依頼による第III相試験	2026/1/23 2026/2/6 2026/2/24	承認
7	290	第一三共株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第III相試験	2026/2/3 2026/2/16	承認
8	293	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第III相試験	2026/2/3 2026/2/20	承認
9	301	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象としたSacituzumab Govitecanの第1/2相試験	2026/2/20	承認
10	305	第一三共株式会社の依頼による U3-1402の第III相試験	2026/1/27 2026/2/12	承認

番号	管理番号	課題名	書式16日付	審議結果
11	314	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者に対するFurmonertinibとプラチナ製剤併用化学療法を比較する第Ⅲ相試験	2026/1/27 2026/1/30 2026/2/4 2026/2/12 2026/2/17 2026/2/20	承認
12	315	大鵬薬品工業株式会社の依頼による胃腺癌，食道胃接合部腺癌及び食道腺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	2026/1/27 2026/2/3 2026/2/10 2026/2/17 2026/2/20	承認
13	317	第一三共株式会社の依頼による術後トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) の第Ⅲ相試験	2026/2/25	承認
14	319	中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は転移性乳癌患者を対象としたgiredestrantの第Ⅲ相試験	2026/1/29 2026/2/13	承認
15	321	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたzimberelimabとdomvanalimabの第3相試験	2026/2/3 2026/2/6	承認
16	322	HER2陽性転移性胃食道腺癌患者を対象としたZanidatamabとの化学療法併用の第Ⅲ相試験	2026/1/23 2026/2/6 2026/2/24	承認
17	325	大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417 (Zipalertinib) の第3相試験	2026/1/28 2026/2/3 2026/2/16	承認
18	326	アムジェン株式会社の依頼による転移性結腸直腸癌を対象としたソトラシブ (AMG 510) の第Ⅲ相試験	2026/1/27 2026/2/6 2026/2/20	承認

番号	管理番号	課題名	書式16日付	審議結果
19	327	Programmed death-ligand (PD-L1) 陽性の局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としてダトポタマブ デルクステカン (Dato-DXd) の単剤療法又はデュルバルマブとの併用療法と医師選択化学療法 (パクリタキセル、nab-パクリタキセル、又はゲムシタビン + カルボプラチン) とペムプロリズマブの併用療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (TROPION-Breast05)	2026/2/20	承認
20	328	未治療のトリプルネガティブ又はホルモン受容体低発現/HER2陰性乳癌の成人患者を対象として、Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) とデュルバルマブの併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のデュルバルマブによる術後薬物療法と、ペムプロリズマブと化学療法の併用療法による術前薬物療法、化学療法併用又は非併用下のペムプロリズマブによる術後薬物療法を比較検討する第III相非盲検無作為化試験 (D926QC00001、TROPION Breast04試験)	2026/2/20	承認
21	329	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	2026/2/3 2026/2/13	承認
22	330	アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌 (ES-SCLC) 患者を対象としたタルラタマブの第III相試験	2026/1/30 2026/2/16	承認
23	331	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による子宮体癌患者を対象とした第II相試験	2026/1/23 2026/2/4 2026/2/13	承認
24	334	武田薬品工業株式会社の依頼による葉酸受容体 α 陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対する mirvetuximab soravtansine (TAK-853) の国内第1/2相試験	2026/1/27 2026/2/6	承認
25	337	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるプラチナ製剤を含む化学療法及び免疫療法後の子宮体癌患者を対象としたサシソズマブ ゴビテカンの第3相試験	2026/1/30 2026/2/13	承認

番号	管理番号	課題名	書式16日付	審議結果
26	338	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	2026/2/2	承認
27	339	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象にしたBMS-986213の第3相試験	2026/1/27 2026/1/30 2026/2/6 2026/2/20	承認
28	340	武田薬品工業株式会社の依頼によるFR α 高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第Ⅲ相試験	2026/1/26 2026/2/12 2026/2/23	承認
29	342	局所進行又は転移性の食道胃接合部癌及び胃癌の一次治療としてのHLX22（遺伝子組換えヒト化抗HER2モノクローナル抗体注射剤）とトラスツズマブ及び化学療法（XELOX）の併用と、トラスツズマブ及び化学療法（XELOX）とペムブロリズマブの併用又は非併用について比較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験	2026/1/28 2026/2/4 2026/2/12 2026/2/20	承認
30	344	REJOICE-PanTumor01試験: 進行／転移性固形癌患者を対象としたRaludotatug Deruxtecan（R-DXd）の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相多施設共同非盲検がん種横断的試験	2026/2/9 2026/2/13	承認
31	345	HER2発現卵巣癌の一次維持療法としてのトラスツズマブ デルクステカン + ベバシズマブ併用療法とベバシズマブ単剤療法を比較する第Ⅲ相非盲検多施設共同無作為化試験	2026/2/19	承認
32	348	中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	2026/1/26	承認
33	350	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるKRAS G12C変異を有する進行非小細胞肺癌患者を対象としたAdagrasibの第3相試験	2026/2/2	承認
34	351	HER2陰性、クローディン（CLDN）18.2陽性及びプログラム細胞死リガンド1（PD-L1）陽性の局所進行性切除不能又は転移性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌の患者を対象とした、ゾルベツキシマブとペムブロリズマブ及び化学療法（CAPOX又はmFOLFOX6）併用の一次治療における第3相二重盲検無作為化試験	2026/2/5 2026/2/18	承認
35	352	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A(Dostarlimab)の第Ⅲ相試験	2026/2/4 2026/2/10 2026/2/20	承認

番号	管理番号	課題名	書式16日付	審議結果
36	353	Revolution Medicines, Inc.による前治療歴を有するRAS変異NSCLC患者に対するRMC-6236の第3相試験	2026/2/25	承認
37	354	前治療歴のある進展型小細胞肺癌（ES SCLC）患者を対象としてサシツズマブ ゴビテカンを標準治療（SOC）と比較する国際多施設共同、無作為化、非盲検、第3相試験	2026/1/30 2026/2/18	承認
38	355	Phase 1/2 Study of Rina-S in Patients with Locally Advanced and/or Metastatic Solid Tumors 局所進行及び／又は遠隔転移を有する固形癌患者を対象とした Rina-Sの第 I/II 相試験	2026/1/30 2026/2/12	承認
39	356	ミスマッチ修復機構正常の子宮体癌に対する一次維持療法としてのMK-2870とペムブロリズマブ併用療法	2026/2/25	承認
40	357	アムジェン株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象としたタルラタマブ（AMG 757 757）の第III相試験	2026/1/30 2026/2/16	承認
41	358	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プラチナ製剤抵抗性卵巣癌患者を対象としたINCB123667の第II相試験	2026/2/5	承認
42	359	婦人科癌患者を対象とした IMGN151単独療法及び他の抗癌療法との併用療法の第Ib相用量漸増及び拡大試験	2026/2/3 2026/2/17	承認
43	361	HER2発現（IHC 3+/2+）子宮体がんに対する術後補助療法として放射線療法併用下又は非併用下でトラスツズマブ デルクステカンと標準化学療法を比較する多施設共同無作為化非盲検第III相試験(DESTINY-Endometrial02/GOG-3122/ENGOT-en30/GINECO)	2026/2/24	承認
44	364	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたV940の第III相試験	2026/2/4 2026/2/19	承認
45	367	大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除後非小細胞肺癌患者を対象とした CLN-081/TAS6417（Zipalertinib）の第3相試験	2026/2/3 2026/2/20	承認

番号	管理番号	課題名	書式16日付	審議結果
46	368	子宮内膜癌患者を対象としてRina-Sと治験担当医師選択による治療の有効性及び安全性を比較、評価する第III相試験	2026/2/13 2026/2/24	承認
47	369	Global, Phase 3, Randomized, Multicenter, Open-Label Study to Investigate the Efficacy and Safety of Firmonertinib Compared With Investigators Choice of Osimertinib or Afatinib as First-Line Treatment in Patients Who Have Locally Advanced or Metastatic Non-Small-Cell Lung Cancer With Epidermal Growth Factor Receptor P-Loop and α C-Helix Compressing (PACC) Uncommon Mutations (ALPACCA) 上皮増殖因子受容体のPループ及び α Cヘリックス圧縮 (PACC) の稀な変異を有する局所進行又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象に第一選択治療としてFIRMONERTINIBと、医師が選択したオシメルチニブ又はアフアチニブと比較し、有効性及び安全性を評価する第3相、無作為化、国際多施設共同、非盲検試験 (ALPACCA)	2026/2/4 2026/2/19	承認
48	370	子宮頸癌に対する一次治療の維持療法としてベバシズマブ併用又は非併用下で実施するsac-TMTとペムプロリズマブの併用療法	2026/2/24	承認
49	371	ICONクリニカルリサーチ合同会社（治験国内管理人）の依頼による再発プラチナ感受性卵巣癌患者を対象としたRinatabart Sesutecanの第III相試験	2026/1/29 2026/2/13	承認