【令和2年9月 姫路医療センター受託研究(治験等)審査委員会 会議記録の概要】

1. 日時 : 2020年9月3日(木)16:45~17:10

2. 場所 : 第1会議室

3. 構成員 : 植田充宏 (委員長)、福田利明 (副委員長)

畑尾満佐子、岡本 享、佐々木 信、和田稔幸、藤原恵子、河合初恵、

西岡哲寿、小林英樹、山中清史、井ノ本洋平、加藤恵一、福山好典、大谷かよ

4. 欠席者 : なし

5. 議題等

●委員が関係する治験・受託研究の審査では委員は審議及び採決に不参加

【治験】

<継続審査>

1. [整理番号: 393]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 PF-ILD 患者を対象 としたニンテダニブ長期投与継続試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

2. [整理番号: 414] 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多施設共同非盲検第Ⅲ相継続試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

3. [整理番号:346]アストラゼネカ株式会社の依頼による進展型 SCLC 患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験

【審査内容】治験に関する変更申請書に基づく審議

【審査結果】承認する

4. [整理番号:391]アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する 治療として、ネオアジュバント/アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する 第Ⅲ相試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告書に基づく審議

②治験に関する変更申請書に基づく審議

【審査結果】①承認する

②承認する

5. [整理番号:421]アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたオシメル チニブの製造販売後臨床試験

【審査内容】治験に関する変更申請書に基づく審議

【審査結果】承認する

6. [整理番号: 408]中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした R04876646 と MPDL3280A の第Ⅲ相試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

7. [整理番号: 402]中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A (アテップ)の第Ⅲ相試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告書に基づく審議

②治験に関する変更申請書に基づく審議

【審査結果】①承認する

②承認する

8. [整理番号: 424] 中外製薬株式会社の依頼による切除不能局所進行非小細胞肺癌患者を対象 とした Tiragolumab の第Ⅲ相試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

9. [整理番号:383]中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした CH5424802(一般名:アレクチニブ)の第Ⅲ相試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告書に基づく審議

②治験に関する変更申請書に基づく審議

【審査結果】①承認する

②承認する

10. [整理番号:332]日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした LY3009806 (ラムシルマブ) の第 I b/Ⅲ相試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告書に基づく審議

②治験に関する変更申請書に基づく審議

【審査結果】①承認する

②承認する

11. [整理番号: 337]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を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

12. [整理番号:376]ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした ACZ885 (カナキヌマブ) の第Ⅲ相試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

13. [整理番号: 396] ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌(1 次治療)を対象とした ACZ885 (カナキヌマブ) の第Ⅲ相試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

14. [整理番号:397] ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌(2 次/3 次治療) を対象とした ACZ885 (カナキヌマブ) の第Ⅲ相試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

15. [整理番号:409]株式会社新日本科学 PPD の依頼による特発性肺線維症を対象とした GLPG1690 の第Ⅲ相試験

【審査内容】①重篤な有害事象等に関する報告書に基づく審議

- ②安全性情報等に関する報告書に基づく審議
- ③治験に関する変更申請書に基づく審議

【審査結果】①承認する

- ②承認する
- ③承認する
- 16. [整理番号:410]日東電工株式会社の依頼による特発性肺線維症(IPF) 患者を対象とした ND-L02-s0201の安全性、忍容性、生物学的活性、及び PK を評価する、第 2 相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告書に基づく審議

②治験に関する変更申請書に基づく審議

【審査結果】①承認する

②承認する

17. [整理番号:413]サノフィ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした SAR408701 の第Ⅲ相試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

18. [整理番号:420]アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした AMG510 の第 III 相試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告書に基づく審議

②治験に関する変更申請書に基づく審議

【審査結果】①承認する

②承認する

19. 「整理番号: 400] 呼吸器外科手術における気漏閉鎖に対する BMG-2015 の検証的試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

20. [整理番号:417]バイエル薬品株式会社の依頼による中枢神経系 (CNS) の造影 MRI 検査が 適用となる CNS 病変を有する又は強く疑われる成人患者を対象として盲検読影を行う、 BAY1747846 単回静脈内投与の多施設共同、単盲検、用量設定試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

【治験】 <終了>

1. [整理番号:346]アストラゼネカ株式会社の依頼による進展型 SCLC 患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験

【報告内容】治験終了報告

【治験】<その他>

1. [整理番号:303] 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ 相試験

【報告内容】開発の中止等に関する報告

【受託研究(治験等以外)】

<新規申請>

1. オフェブ®カプセル 特定使用成績調査(長期投与)(全身性強皮症に伴う間質性肺疾患) 【審査結果】承認する

<報告事項>変更申請

1. ローブレナ錠特定使用成績調査

<報告事項>終了報告

1. イミフィンジ点滴静注 120mg、500mg 切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における 根治的化学放射線療法後の維持療法の患者を対象とした特定使用成績調査

以上