## 【令和6年6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 : 2024年6月6日(木)16:45~17:20

2. 場所 : 第1会議室

3. 構成員 : 植田充宏(委員長)、永井聡子(副委員長)、佐々木信、福岡惠子、

藤森美鈴、間庭勝則、望月知奈美、寺倉智子、藤田貴子、森隆一、山中清史、

藤本直美、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:414]MSD 株式会社の依頼による MK-3475 を用いた治験に参加した患者を対象 とした継続試験

【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: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】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: 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

4. [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】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

5. [整理番号:460] 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 R07499790 (Pralsetinib)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

6. [整理番号:468] 中外製薬株式会社の依頼による悪性腫瘍患者を対象としたマスタースクリーニング試験/中外製薬株式会社の依頼による局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ、エヌトレクチニブ、Pralsetinibの第 I/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
- ③ 治験実施状況報告書(年次継続審査)

【審査結果】① 承認する

- ② 承認する
- ③ 承認する

7. [整理番号:465] 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

- 8. [整理番号: 495] 日本イーライリリー株式会社の依頼による進行非小細胞肺癌治験参加者 を対象とした LY3537982 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
- 9. [整理番号:432] EGFR エクソン 20 挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌 患者を対象としてアミバンタマブとカルボプラチン及びペメトレキセドの併用療法と カルボプラチン及びペメトレキセドを比較するランダム化、非盲検、第3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

10. [整理番号:485] EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌を含む進行固形癌患者を対象に アミバンタマブの皮下投与における複数のレジメンを検討する第 2 相,非盲検, 並行コホート試験

【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

11. [整理番号:498] 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 domyanalimab の第3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:477] 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特発性肺線維症 患者を対象とした BI 1015550 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

- 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
- 13. [整理番号: 478] 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進行性線維化を 伴う間質性肺疾患患者を対象とした BI 1015550 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:502] 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特発性肺線維症 患者及び進行性肺線維症患者を対象とした BI 1015550 の長期継続第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:499] 転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、SB27 (ペムブ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

【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