

【令和6年12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12月5日(木) 16:45~17:15
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、福岡恵子、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 : 間庭勝則、藤田貴子、加藤恵一
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:464] アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、Oleclumab及びMonalizumab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
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】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
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】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
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】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
6. [整理番号:508] 中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ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

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
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
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：493] 特発性肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験
【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：494] 進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験
【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：499] 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
【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：506] バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌の第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：507] A Study to assess toripalimab alone or in combination with tificemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 限局型小細胞肺癌 (LS-SCLC) 患者における Toripalimab 単剤療法または Toripalimab+Tificemalimab 併用療法を用いた地固め療法の評価
【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

【報告事項】

【受託研究（治験等以外）】

<変更申請>

1. [整理番号：491] ナノゾラ®皮下注 30 mgシリンジ特定使用成績調査