

【令和7年2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 : 2025年2月6日(木) 16:45~17:35
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 : 望月知奈美
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】① 安全性情報等に関する報告書
② 治験に関する変更申請書
③ 治験実施状況報告書
【審査結果】① 承認する
② 承認する
③ 承認する
2. [整理番号:511]MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-2870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
3. [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 治験に関する変更申請書に基づく審議
② 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
4. [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
5. [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

6. [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】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：508] 中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ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：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】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：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】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：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 domvanalimab 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
11. [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
12. [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
13. [整理番号：505] 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又は進行性肺線維症患者を対象に BI 1839100 が咳嗽を改善させるかどうかを検討する試験
【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
14. [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

15. [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】① 重篤な有害事象に関する報告書
② 安全性情報等に関する報告書に基づく審議
【審査結果】① 承認する
② 承認する
16. [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】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
17. [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
18. [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

【治験】

<報告>

1. [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
2. [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
3. [整理番号：508] 中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験
4. [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