

## 【令和7年5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5月1日（木）16:45～17:31
2. 場所 : 第1会議室
3. 構成員 : 植田充宏（委員長）、永井聰子（副委員長）、  
福岡恵子、佐々木信、藤森美鈴、岡井健二、宮地由紀子、大西敦子、  
藤田貴子、池口知典、野上毅、藤本直美、  
加藤恵一、福山好典、大谷かよ
4. 欠席者 : 藤本直美
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】

#### <新規審査>

1. [整理番号：515] 小細胞肺癌の一次治療にして BNT327 と化学療法の併用とアテゾリズマブと化学療法の併用を比較する、第Ⅲ相、多施設共同、二重盲検、無作為化、国際共同試験  
【審査内容】 実施計画書を基に、当院での試験実施の妥当性について審議を行った  
【審査結果】 承認する
2. [整理番号：517] 非小細胞肺癌の一次治療にしてと化学療法および他の治験薬と併用した BNT327 の第Ⅱ/Ⅲ相、多施設共同、無作為化、国際共同試験  
【審査内容】 実施計画書を基に、当院での試験実施の妥当性について審議を行った  
【審査結果】 修正の上承認する

### 【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：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】 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：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】 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：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
5. [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
6. [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
7. [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重篤な有害事象報告に関する審議  
                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
8. [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
9. [整理番号：502] 日本ベーリンガーイング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】 ①重篤な有害事象報告に関する審議  
                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
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】 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：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
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
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】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
14. [整理番号：507] A Study to assess toripalimab alone or in combination with tifcemalimab 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 + Tifcemalimab 併用療法を用いた地固め療法の評価  
【審査内容】①重篤な有害事象報告に関する審議  
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
15. [整理番号：512] A Phase 1b/2, Multicenter, Open-label Study of Ifinatamab Deruxtecan (I-DXd), a B7-H3 Antibody-Drug Conjugate (ADC), in Combination with Atezolizumab with or without Carboplatin as First-line Induction or Maintenance, in Subjects with Extensive-stage Small Cell Lung Cancer (ES-SCLC) (IDeate-Lung03)  
進展型小細胞肺癌 (ES-SCLC) 患者を対象に一次治療の導入療法又は維持療法としてカルボプラチニン併用下又は非併用下でイフィナタマブ デルクスステカン (I-DXd) (B7-H3 抗体薬物複合体) をアテゾリズマブと併用投与する多施設共同、非盲検、第 Ib/II 相試験 (IDeate-Lung03)  
【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

以上