

西暦 2024 年度 第 10 回 国立病院機構 近畿中央呼吸器センター

治験・受託研究審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 西暦 2025 年 2 月 12 日(水) 15 時 00 分～16 時 10 分
開催場所 国立病院機構 近畿中央呼吸器センター 大会議室
出席者 松井秀夫委員長、新井徹副委員長、小川雅史院外委員、
熊谷博臣院外委員、守矢健一院外委員、大谷正雄委員、沖塩協一委員、
川崎純子委員、岸本歩委員、小林良平委員、清水重喜委員、
露口一成委員、徳永俊照委員、吉川譲委員
欠席者 滝本宜之委員
オブザーバー 小林岳彦
治験・受託研究事務局出席者
廣谷育子、湊崎恵美子(書記)

委員長、副委員長が関係する治験・受託研究の審査では議事進行を薬剤部長が実施。

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。

(議題)

【治験・製造販売後臨床試験関連】

〈議題 1〉

治 2021-13／(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による PD-L1 発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象とした BGB A317-A1217-302(AdvanTIG-302)の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 重篤な有害事象に関する報告 3 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 2〉

治 2022-15／第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 重篤な有害事象に関する報告 5 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 3〉

治 2022-03／特発性肺線維症患者を対象とした HZN-825 の無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 重篤な有害事象に関する報告 1 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 4〉

治 2023-02／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

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
- 【審査内容】 重篤な有害事象に関する報告 3 件
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 5〉

治 2020-13／自己免疫性肺胞蛋白症(aPAP)の成人患者に対するモルグラモスチム吸入液 1 日 1 回吸入投与時の多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
- 【審査内容】 重篤な有害事象に関する報告 8 件
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 6〉

治 2024-01／進行性又は転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、ABP234 とキイトルーダ®(ペムブロリズマブ)の有効性・薬物動態・安全性・免疫原性を比較する無作為化二重盲検試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
- 【審査内容】 安全性情報等 1 件
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 7〉

治 30-06／アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第 3 相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
- 【審査内容】 安全性情報等 1 件
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 8〉

治 2021-13／(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による PD-L1 発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象とした BGB A317-A1217-302(AdvanTIG-302)の第Ⅲ相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
- 【審査内容】 安全性情報等 3 件
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 9〉

治 2021-04／中外製薬株式会社の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
- 【審査内容】 安全性情報等 1 件
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 10〉

治 2022-04 / 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 Tiragolumab(R07092284)と Atezolizumab(MPDL3280A)の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 1 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 11〉

治 2019-16 / 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患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 4 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 12〉

治 29-05 / 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患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 4 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 13〉

治 2023-04 / 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 AMG 510(ソトラシブ)の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 3 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 14〉

治 2022-15 / 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 4 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 15〉

治 2021-11 / 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 4 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 16〉

治 2019-14／中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした Tiragolumab の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 3 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 17〉

治 2022-07／ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第 3 相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 3 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 18〉

治 2024-07／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

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 5 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 19〉

治 2019-12／MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-3475/MK-7339 の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 1 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 20〉

治 2021-12／MSD 株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象とした MK-7684A の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 1 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 21〉

治 30-05／治験国内管理人パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による REGN2810 の第 1 相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 3 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 22〉

治 2023-05／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 CLN-081/TAS6417(Zipalertinib)の第3相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 安全性情報等 4 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 23〉

治 2023-06／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

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 安全性情報等 6 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 24〉

治 2023-07／日本イーライリリー株式会社の依頼による KRAS G12C 変異を有す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

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 安全性情報等 3 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 25〉

治 2022-06／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

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 安全性情報等 1 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 26〉

治 2024-03／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

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 安全性情報等 1 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 27〉

治 2022-03／特発性肺線維症患者を対象とした HZN-825 の無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 安全性情報等 1 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 28〉

治 2023-02／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

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 安全性情報等 2 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 29〉

治 2023-03／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

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 安全性情報等 2 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 30〉

治 2021-10／インスメッド合同会社の依頼による肺非結核性抗酸菌(NTM)症患者を対象としたアミカシンリポソーム吸入懸濁液(ALIS)の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 安全性情報等 2 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 31〉

治 2024-01／進行性又は転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、ABP234 とキイトルーダ®(ペムプロリズマブ)の有効性・薬物動態・安全性・免疫原性を比較する無作為化二重盲検試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更
【審査結果】 「承認」

〈議題 32〉

治 30-06／アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリマブの第 3 相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更
【審査結果】 「承認」

〈議題 33〉

治 2021-13／(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による PD-L1 発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象とした BGB

A317-A1217-302(AdvanTIG-302)の第Ⅲ相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 治験実施計画書の変更
【審査結果】 「承認」

〈議題 34〉

治 2022-04 / 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 Tiragolumab(R07092284)と Atezolizumab(MPDL3280A)の第Ⅲ相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 治験実施計画書、レターの変更
【審査結果】 「承認」

〈議題 35〉

治 27-17 / クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更
【審査結果】 「承認」

〈議題 36〉

治 2022-15 / 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 治験実施計画書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更
【審査結果】 「承認」

〈議題 37〉

治 2021-11 / 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 治験実施計画書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更
【審査結果】 「承認」

〈議題 38〉

治 2019-14 / 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした Tiragolumab の第Ⅲ相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
【審査内容】 レターの変更
【審査結果】 「承認」

〈議題 39〉

治 2022-07／ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第 3 相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 40〉

治 2021-07／MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 治験実施計画書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 41〉

治 2020-01／MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-3475/MK-7339 の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 治験実施計画書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 42〉

治 2019-12／MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-3475/MK-7339 の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 43〉

治 2021-12／MSD 株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象とした MK-7684A の第Ⅲ相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 治験実施計画書、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書、レターの変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 44〉

治 2023-05／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 CLN-081/TAS6417(Zipalertinib)の第 3 相試験

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 説明文書、同意文書の変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 45〉

治 2024-06／臨床的に意味のある咳嗽を伴う特発性肺線維症又は進行性肺線維症患者を対象に, BI 1839100 を 12 週間にわたり経口投与したときの有効性及び安全性を検討する, 第 IIa/IIb 相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間, 用量設定試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
- 【審査内容】 治験実施計画書、レターの変更
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 46〉

治 2021-13／(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による PD-L1 発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象とした BGB A317-A1217-302(AdvanTIG-302)の第Ⅲ相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
- 【審査内容】 治験実施状況報告書
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 47〉

治 2019-16／プリストル・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患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
- 【審査内容】 治験実施状況報告書
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 48〉

治 2023-12／Uncommon EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌患者を対象としたアフアチニブ投与における DFP-14323 を併用した際の有効性を検証する臨床第Ⅲ相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
- 【審査内容】 治験実施状況報告書
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 49〉

治 2022-15／第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った
- 【審査内容】 治験実施状況報告書
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 50〉

治 2020-18／小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

- 【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 治験実施状況報告書
【審査結果】 「承認」

〈報告 1〉

治 2021-12／MSD 株式会社の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象とした MK-7684A の第Ⅲ相試験

【報告事項】 開発の中止等に関する報告を行った
【報告内容】 開発の中止等に関する報告書
【結果】 「了承」

〈報告 2〉

治 2022-04 ／ 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 Tiragolumab(RO7092284)と Atezolizumab(MPDL3280A)の第Ⅲ相試験

【報告事項】 治験終了
【報告内容】 治験終了報告書
【結果】 「了承」

〈報告 3〉

治 2022-13／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 Savolitinib の第Ⅲ相試験

【報告事項】 報告を行った
【報告内容】 2024 年度第 9 回 IRB の重複審査について
【結果】 「了承」

〈報告 4〉

受 2021-04／エドルミズ特定使用成績調査〔がん悪液質：非小細胞肺癌、胃癌、膵癌、大腸癌〕

【報告事項】 受託研究終了
【報告内容】 受託研究終了報告書
【結果】 「了承」

〈報告 5〉

受 2023-03／EGFR 変異陽性切除不能 NSCLC におけるリアルワールドスタディ

【報告事項】 受託研究終了
【報告内容】 受託研究終了報告書
【結果】 「了承」

以上