

西暦 2024 年度 第 7 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 2024 年 11 月 13 日(水) 15 時 00 分～ 17 時 30 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、沖塩協一委員、川崎純子委員、
岸本歩委員、小林良平委員、徳永俊照委員、吉川譲委員
欠席者 大谷正雄委員、清水重喜委員、滝本宜之委員、露口一成委員
オブザーバー 小林岳彦、渡部慎也、塩谷真以
治験・受託研究事務局出席者
安枝淳子、坂井美冴、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 2024-10/MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-3475A の第Ⅲ相試験

【審査事項】 新規治験の妥当性の審査を行った
【審査内容】 新規治験の申請の審査
【審査結果】 「修正の上で承認」
【理由等(「承認」以外)】 説明文書・同意文書の記載を変更すること

〈議題 2〉

治 2024-11/増悪のリスクがあるコントロール不良な喘息を有する成人患者を対象に、複数用量の AZD8630 の有効性及び安全性を評価する用量設定試験

【審査事項】 新規治験の妥当性の審査を行った
【審査内容】 新規治験の申請の審査
【審査結果】 「修正の上で承認」
【理由等(「承認」以外)】 説明文書・同意文書の記載を変更すること

〈議題 3〉

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】 重篤な有害事象に関する報告 2 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 4〉

治 2022-05／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 2 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 5〉

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】 重篤な有害事象に関する報告 4 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 6〉

治 2022-08／杏林製薬株式会社の依頼による肺サルコイドーシス患者を対象とした efzofitimod の第Ⅲ相臨床試験

【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 7〉

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 4 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 3 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 2 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 2 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癌患者を対象とした 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】 安全性情報等 2 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】 安全性情報等 2 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 1 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 19〉

治 2022-09／アストラゼネカ株式会社の依頼による第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 2021-07／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】 安全性情報等 1 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 21〉

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 22〉

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 23〉

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 2 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 24〉

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 3 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 25〉

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 5 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 26〉

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 27〉

治 2022-05／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 28〉

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 2 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 29〉

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 2 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 30〉

治 2022-08／杏林製薬株式会社の依頼による肺サルコイドーシス患者を対象とした efzofitimod の第Ⅲ相臨床試験

【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 31〉

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 2 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 32〉

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 33〉

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 34〉

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】 安全性情報等 1 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 35〉

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 3 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 36〉

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】 治験実施計画書の変更
【審査結果】 「承認」

〈議題 37〉

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】 治験実施計画書の変更
【審査結果】 「承認」

〈議題 38〉

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】 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 39〉

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 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】 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 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】 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 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 43〉

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 44〉

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の変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 45〉

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 46〉

治 30-12／アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージⅠ/Ⅱ 非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ 相試験

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

〈議題 47〉

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

- 【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 48〉

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】 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、説明文書、同意文書の変更
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 49〉

治 2022-05／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 50〉

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】 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 51〉

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】 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 52〉

治 2024-05／特発性肺線維症(IPF)患者を対象に、各用量の BI 1819479 を 24 週間以上経口投与したときの有効性、安全性及び忍容性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、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】 説明文書、同意文書、被験者への支払いに関する資料、網状赤血球の測定に関するレターの変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 53〉

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、説明文書、同意文書、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、治験参加カード、服薬日誌、被験者への支払いに関する資料、Pregnant partner 向け同意説明文書廃止のお知らせ、網状赤血球の測定に関するお知らせの変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 54〉

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】 説明文書、同意文書、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 55〉

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】 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 56〉

治 2022-09／アストラゼネカ株式会社の依頼による第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 57〉

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】 治験実施状況報告書
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 58〉

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】 治験実施状況報告書
- 【審査結果】 「承認」

〈報告 1〉

治 2020-16／中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ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 27-07／MK-3475 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 3〉

治 29-02／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

- 【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 4〉

治 2020-08／小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌及び胃がんを対象とした ONO-4538 の第Ⅱ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」

〈議題 59〉

治 2024-08／アブラキサン点滴静注用 100mg 副作用詳細調査

【審査事項】 新規受託研究の妥当性の審査を行った
【審査内容】 新規受託研究の申請の審査
【審査結果】 「承認」

〈議題 60〉

受 2023-08／日本における Zephyr 気管支バルブシステムの製造販売後調査

【審査事項】 受託研究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 61〉

受 2023-06／慢性間質性肺疾患急性増悪の診断および予測因子としての血管内皮損傷マーカー有用性に関する前向き観察研究

【審査事項】 受託研究の継続の審査を行った
【審査内容】 研究実施計画書、説明文書、同意文書の変更
【審査結果】 「承認」

〈議題 62〉

受 2023-08／日本における Zephyr 気管支バルブシステムの製造販売後調査

【審査事項】 受託研究の継続の審査を行った
【審査内容】 添付文書の変更
【審査結果】 「承認」

〈報告 5〉

結節性硬化症患者の症状、治療および転帰に関するデータを収集する国際共同非介入試験-TOSCA

【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 6〉

受 30-26／ロープレナ錠特定使用成績調査

【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 7〉

受 2023-05／アロカリス点滴静注 235mg 特定使用成績調査(長期)

【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 8〉

受 2023-07／Mycobacterium abscessus 臨床分離株に対する各種生理活性物質の in vitro 及び in vivo 薬理作用の検討

【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