

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 11 月 12 日(水) 15 時 00 分～ 16 時 35 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、大西逸馬委員、沖塩協一委員、
桶本幸委員、小林良平委員、清水重喜委員、
露口一成委員、徳永俊照委員、向井領子委員、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
坂井美冴、淵崎恵美子(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 2025-16/MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-1084 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、治験 ID カードについて別紙のとおり修正すること

〈議題 2〉

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 3〉

治 2025-09/アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性非小細胞肺がんの一次治療の患者を対象と
した Rilvegostomig 単剤の第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 4〉

治 2025-04／小細胞肺癌の一次治療として 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 5〉

治 2025-06／非小細胞肺癌の一次治療として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(ICON クリニカルリサーチ合同会社)

【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 6〉

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 7〉

治 2025-14／中外製薬株式会社が依頼した試験に過去に登録された患者を対象とした継続投与試験

【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 8〉

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 9〉

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 10〉

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 11〉

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 12〉

治 2025-10／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-8201a (trastuzumab deruxtecan)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 13〉

治 2025-02／A Global, Multicenter, Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Sacituzumab Govitecan Versus Standard of Care (SOC) in Participants With Previously Treated Extensive Stage Small Cell Lung Cancer (ES-SCLC)

前治療歴のある進展型小細胞肺癌(ES SCLC)患者を対象としてサシツズマブ ゴビテカンを標準治療(SOC)と比較する国際多施設共同、無作為化、非盲検、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 14〉

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 15〉

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 16〉

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 3 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 17〉

治 2025-12／アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした rilvegostomig の第 II 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 18〉

治 2024-04／(治験国内管理人)ノボキア株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌を対象とした TT フィールドとペムブロリズマブ及びプラチナ製剤ベースの化学療法を併用するピボタル試験 (LUNAR-2)

【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 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】 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 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 21〉

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 22〉

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 23〉

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 24〉

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 25〉

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】 安全性情報等 1 件
【審査結果】 「承認」

〈議題 26〉

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 3 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 27〉

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 3 件

【審査結果】 「承認」

〈議題 28〉

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 29〉

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、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 30〉

治 2025-04／小細胞肺癌の一次治療として 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、ポスター、治験参加カード、GP5 version4 の変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 31〉

治 2025-06／非小細胞肺癌の一次治療として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(ICON クリニカルリサーチ合同会社)

【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の変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 32〉

治 2025-14／中外製薬株式会社が依頼した試験に過去に登録された患者を対象とした継続投与試験

【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 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 34〉

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】 レターの変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 35〉

治 2025-02／A Global, Multicenter, Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Sacituzumab Govitecan Versus Standard of Care (SOC) in Participants With Previously Treated Extensive Stage Small Cell Lung Cancer (ES-SCLC)

前治療歴のある進展型小細胞肺癌(ES SCLC)患者を対象としてサシツズマブ ゴビテカンを標準治療(SOC)と比較する国際多施設共同、無作為化、非盲検、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】 妊娠検査薬の添付文書の変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 36〉

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】 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 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】 被験者の募集の手順の変更
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 38〉

治 2025-12/アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした rilvegostomig の第Ⅱ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、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、被験者向け資料の変更
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 39〉

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】 治験実施期間延長
- 【審査結果】 「承認」

〈議題 40〉

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 41〉

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、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 2023-07／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、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、レター、治験参加カード、服用日誌、ePRO 説明資
料の変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 43〉

治 2025-07／非嚢胞性線維症性気管支拡張症の成人患者(18～85 歳)を対象に CSL787 を吸入投
与したときの有効性、安全性及び忍容性を評価する第 2b 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、並行
群間比較、プラセボ対照、用量設定試験(CSL ベーリング株式会社)

【審査事項】 治験の継続の審査を行った

【審査内容】 被験者への支払いに関する資料の変更

【審査結果】 「承認」

〈議題 44〉

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】 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 45〉

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 46〉

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 47〉

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 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

- 【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 2〉

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

- 【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 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

- 【報告事項】 治験終了
【報告内容】 治験終了報告書
【結果】 「了承」

〈議題 48〉

受 2024-06／サーファクタントプロテイン D(SP-D)測定試薬「ナノピア SP-D」の肺胞蛋白症およびそ
の類縁間質性肺疾患診療における有用性の評価

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

〈議題 49〉

受 2023-04／サーファクタントプロテインD(SP-D)測定試薬「ナノピア SP-D」の基礎的性能評価

- 【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」

〈報告 4〉

受 2021-02／未治療進行または再発非小細胞肺癌を対象としたニボルマブ＋イピリウムマブ±化学療法併用療法の日本における治療実態および有効性と安全性に関する観察研究(LIGHT-NING)

【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