

地方独立行政法人神奈川県立病院機構 神奈川県立循環器呼吸器病センター
受託研究委員会
《2022年度 第8回 会議の議事録の概要》

開催日時	2022年12月14日(水) 16:03~17:00					
開催場所	地方独立行政法人神奈川県立病院機構 神奈川県立循環器呼吸器病センター 中会議室					
出席委員名	岩澤 多恵	佐藤 透	黒澤 勝雄	高野 秀行	砂田 麻奈美	小松 茂
	荒井 宏雅	亀山 佳也	本田 恵美			

◆議題及び審議結果を含む議論の概要

【新規申し込み】

No.469	アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅲ相試験
審議内容	治験実施の妥当性について
審議結果	承認
No.470	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
審議内容	治験実施の妥当性について
審議結果	承認

【重篤な有害事象に関する報告】

No.456	シミック株式会社の依頼による A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Efficacy and Safety Study of Pamrevlumab in Subjects with Idiopathic Pulmonary Fibrosis (IPF) 特発性肺線維症(IPF)患者を対象とした pamrevlumab の有効性及び安全性を評価する第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験
審議内容	当センターで発生した重篤な有害事象について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No.414	(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
審議内容	当センターで発生した重篤な有害事象について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No.451	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
審議内容	当センターで発生した重篤な有害事象について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認

No. 460	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
審議内容	当センターで発生した重篤な有害事象について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認

【新たな安全性に関する報告】

No. 446	(治験国内管理人)IQVIA サービスズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 447	(治験国内管理人)IQVIA サービスズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズムマブと比較評価する非劣性試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 434	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の第Ⅱ相試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 454	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による特発性肺線維症患者における PRM-151 の有効性及び安全性を評価するための第Ⅲ相無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 456	シミック株式会社の依頼による A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Efficacy and Safety Study of Pamrevlumab in Subjects with Idiopathic Pulmonary Fibrosis (IPF) 特発性肺線維症 (IPF) 患者を対象としたpamrevlumabの有効性及び安全性を評価する第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 459	ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による特発性肺線維症 (IPF) 患者を対象とした PRM-151 の長期投与時の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相非盲検延長試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について

審議結果	承認
No. 441	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の肺 Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンプトールを用いた治療レジメンの一剤としてベタキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第 2/3 相、多施設共同、ランダム化、非盲検、実薬対照試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 461	(治験国内管理人)IQVIA サービスズ ジャパン株式会社の依頼による同時放射線化学療法後に進行しなかった、局所進行、切除不能の非小細胞肺癌患者を対象とした BGB-A317A1217-301 (AdvanTIG-301) の第Ⅲ相試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 413	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 肺がん患者を対象とした第Ⅲ相試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 425	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした ACZ885 (カナキマブ) の第Ⅲ相試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 457	アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第Ⅲ相試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 414	(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
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 418	EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認

No. 4 2 0	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 4 3 3	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 4 4 4	未治療進展型小細胞肺癌に対するシスプラチン+イリノテカン+デュルバルマブ (MEDI4736) 療法の多施設共同単群第Ⅱ相試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 4 5 1	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
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 4 6 0	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
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 4 6 2	進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+アテゾリズマブ (MPDL3280A) の第Ⅱ相試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 4 6 3	既治療 EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペトレキセド+ペムブロリズマブ (MK-3475) +レンバチニブ (E7080/MK-7902) 併用療法の第Ⅱ相試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 4 4 9	持田製薬株式会社の依頼による間質性肺疾患に伴う肺高血圧症に対する MD-711 第Ⅱ/Ⅲ相試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について

審議結果	承認
No. 452	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-115(pamufetinib)の第Ⅱ相用量反応試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認
No. 429	CSL ベーリング株式会社の依頼による ACS 患者を対象とした CSL112 の二重盲検第 3 相臨床試験
審議内容	当該治験使用薬で発生した重篤な副作用等について引き続き治験を実施することの妥当性について
審議結果	承認

【治験実施計画の変更の審議と報告】

No. 410	ブリistol・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を対象とした BMS-936558/BMS-734016 化学療法の第 3 相試験
審議内容	治験実施計画書別紙の改訂について
審議結果	承認
No. 413	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
審議内容	治験薬概要書補遺について
審議結果	承認
No. 425	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした ACZ885(カナキヌマブ)の第Ⅲ相試験
審議内容	治験薬概要書の改訂について
審議結果	承認
No. 433	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験
審議内容	治験薬概要書補遺について
審議結果	承認
No. 434	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の第Ⅱ相試験
審議内容	治験実施計画書および治験実施計画書別紙の改訂について
審議結果	承認
No. 441	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の肺 Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベタキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第 2/3 相、多施設共同、ランダム化、非盲検、実薬対照試験
審議内容	治験使用薬の添付文書の改訂について
審議結果	承認

No. 442	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内代理人)の依頼による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
審議内容	治験実施計画書の改訂について
審議結果	承認
No. 446	(治験国内管理人)IQVIA サービスズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試験
審議内容	治験実施計画書補遺の改訂および治験期間延長について
審議結果	承認
No. 447	(治験国内管理人)IQVIA サービスズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験
審議内容	治験実施計画書補遺の改訂および治験期間延長について
審議結果	承認
No. 449	持田製薬株式会社の依頼による間質性肺疾患に伴う肺高血圧症に対する MD-711 第II/III 相試験
審議内容	治験薬概要書の改訂について
審議結果	承認
No. 451	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
審議内容	治験使用薬の添付文書の改訂について
審議結果	承認
No. 460	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
審議内容	治験使用薬の添付文書の改訂について
審議結果	承認
No. 452	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-115(pamufetinib)の第II相用量反応試験
審議内容	同意説明文書および治験薬概要書の改訂について
審議結果	承認
No. 453	日本イーライリリー株式会社の依頼による第I相試験
審議内容	同意説明文書の改訂について
審議結果	承認
No. 464	アストラゼネカ株式会社の依頼によるコントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフマル酸塩の固定用量 3 剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験
審議内容	同意説明文書および治験薬概要書の改訂について
審議結果	承認

No. 465	(治験国内管理人)株式会社新日本科学 PPD の依頼による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
審議内容	Protocol Clatification Memo および Borg Scale について
審議結果	承認
No. 466	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
審議内容	被験者への支払いに関する資料の改訂ならびに PK カードについて
審議結果	承認
No. 467	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
審議内容	被験者への支払いに関する資料の改訂ならびに PK カードについて
審議結果	承認
No. 450	末梢型肺癌患者に対する ME2906 及び PNL6405PLC を用いた光線力学的療法に関する無治療群対照比較試験
審議内容	治験実施計画書の改訂について
審議結果	承認
No. 462	進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+アテゾリズマブ (MPDL3280A) の第Ⅱ相試験
審議内容	治験実施計画書の改訂について
審議結果	承認
No. 442	パレクセル・インターナショナル株式会社 (治験国内代理人) の依頼による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
報告内容	治験分担医師の変更について (2022 年 11 月 1 日迅速審査実施)
No. 446	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試験
報告内容	治験分担医師の変更について (2022 年 10 月 25 日迅速審査実施)
No. 447	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験
報告内容	治験分担医師の変更について (2022 年 10 月 25 日迅速審査実施)
No. 461	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による同時放射線化学療法後に進行しなかった、局所進行、切除不能の非小細胞肺癌患者を対象とした BGB-A317A1217-301 (AdvanTIG-301) の第Ⅲ相試験
報告内容	治験分担医師の変更について (2022 年 11 月 4 日迅速審査実施)
No. 428	日東電工株式会社の依頼による特発性肺線維症 (IPF) 患者を対象とした ND-L02-S0201 の安全性、忍容性、生物学的活性、及び PK を評価する、第 2 相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験
報告内容	期間延長について (2022 年 11 月 7 日迅速審査実施)

No. 466	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
報告内容	期間延長について(2022年10月20日迅速審査実施)
No. 467	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
報告内容	期間延長について(2022年10月20日迅速審査実施)

【開発の中止等に関する報告】

No. 348	大鵬薬品工業株式会社の依頼による NETU の第Ⅱ相試験
報告内容	開発の中止について