

受託研究等(治験)審査委員会報告

令和 2 年度 第 4 回 横須賀共済病院受託研究 (治験) 審査委員会 会議の記録の概要

| | |
|--------------------|--|
| 開催日時 | 西暦 2020 年 9 月 18 日 (金) 16 : 30~17 : 00 |
| 開催場所 | 国家公務員共済組合連合会横須賀共済病院 会議室 4 |
| 出席委員名 | 小林一樹、舛井秀宣、豊田茂雄、入岡隆、渡邊秀樹、夏目一郎、坂下博之、土井 路子、上原麻子、難波真砂美、大野直子、高木里佳、池内麻希、槻木恵一、田崎達明、角尾 弘美、松本喜美子 |
| 欠席委員名 | 高橋剛司、加藤あかね |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>【審議事項】</p> <p>議題①MSD 株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象とした、MK-3475 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 安全性情報等に関する報告 (4 回分) について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 審議結果：承認 ➤ 治験に関する変更について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 審議結果：承認 <p>議題②MSD 株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 安全性情報等に関する報告 (4 回分) について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 審議結果：承認 ➤ 治験に関する変更について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 審議結果：承認 <p>議題③MSD 株式会社の依頼による進行性又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした、MK-3475 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 治験実施状況報告書について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 審議結果：承認 <p>議題④ファイザー株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした Talazoparib (PF-06944076)の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 安全性情報等に関する報告 (3 回分) について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 審議結果：承認 ➤ 治験に関する変更について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 審議結果：承認 |

| | |
|------|--|
| | <p>議題⑤ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による急性大出血を発現した患者を対象とする andexanet alfa の前向きオープンラベル試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 安全性情報等に関する報告（4回分）について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 治験責任医師宛てのレターについて報告した。 <p>議題⑥ セルジーン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とした第2相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 安全性情報等に関する報告（7回分）について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 株式会社大塚製薬工場の依頼による中心静脈栄養法を必要とする慢性腎不全患者を対象とした OPF-109 の臨床試験（検証的試験：第Ⅲ相）</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 安全性情報等に関する報告について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 治験に関する変更について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <p>議題⑧株式会社ティムスの依頼による TMS-007 の脳梗塞患者を対象とした単回投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 治験に関する変更について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 治験に関する変更について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <p>議題⑨IQVIA サービシーズジャパン株式会社の依頼による健康な後期早産時および正期産児を対象とした MEDI8897 の第3相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 治験に関する変更について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 治験責任医師宛てのレターについて報告した。 <ul style="list-style-type: none"> ➤ <p>【報告事項】</p> <p>①Pro-NETU 第Ⅲ相試験（治験依頼者：大鵬薬品工業株式会社） 治験の終了について報告した。</p> <p>②次回開催日 2020年10月16日（金）16時30分～会議室4の予定</p> |
| 特記事項 | |

以上、受託研究（治験）審査委員にて承認されました。

受託研究（治験）審査委員長 小林 一樹

2020年9月23日