

## 受託研究等(治験)審査委員会報告

令和5年度 第9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 2024 年 1 月 19 日 (金) 16 : 30 ~ 17 : 15
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、舛井秀宜、豊田茂雄、入岡隆、夏目一郎、渡邊秀樹、坂下博之、中山友見子、小林路子、上原麻子、難波真砂美、神保妙子、高橋俊介、田崎達明、角尾弘美、松本喜美子
欠席委員名	大野直子、加藤あかね、池内麻希
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></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"> <li>➤ 安全性情報等に関する報告 (2 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。</li> <li style="padding-left: 2em;">審議結果：承認</li> </ul> <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"> <li>➤ 安全性情報等に関する報告 (2 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。</li> <li style="padding-left: 2em;">審議結果：承認</li> </ul> <p>議題③MSD 株式会社の依頼によるシスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン (EV) とペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ 安全性情報等に関する報告 (2 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。</li> <li style="padding-left: 2em;">審議結果：承認</li> </ul> <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"> <li>➤ 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。</li> <li style="padding-left: 2em;">審議結果：承認</li> <li>➤ 重篤な有害事象に関する報告書について、治験の実施継続に関する妥当性を審議した。</li> <li style="padding-left: 2em;">審議結果：承認</li> <li>➤ 付保証明書の期間延長について報告した。</li> </ul>

	<p>議題⑤ファイザー株式会社の依頼による転移性去勢感受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"> <li>➤ 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</li> <li>➤ 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</li> <li>➤ 付保証明書の期間延長について報告した。</li> </ul> <p>議題⑥中外製薬株式会社の依頼による膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ 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。 審議結果：承認</li> </ul> <p>議題⑦アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした AZD5363 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ 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。 審議結果：承認</li> <li>➤ 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</li> </ul> <p>議題⑧第一三共株式会社依頼のエンハーツ点滴静注用 特定使用成績調査 - 肺癌患者を対象とした間質性肺疾患の検討 -</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ 使用成績調査の実施に関する妥当性を審議した。 審議結果：承認</li> </ul> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>①ソマチュリン□皮下注 60mg、90mg、120mg 甲状腺刺激ホルモン産生下垂体腫瘍における特定使用成績調査（長期使用）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ 調査終了について報告した。</li> </ul> <p>③次回開催日 2024 年 2 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

2024 年 1 月 22 日