受託研究等(治験)審査委員会報告

令和7年度 第5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 2025 年 9 月 19 日 (金) 16:30~17:30
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、豊田茂雄、入岡隆、夏目一郎、大野直子、中山友見子、小林路子、上原麻子、 難波真砂美、冨澤麻厘奈、高橋俊介、田﨑達明、松本喜美子
欠席委員名	渡辺秀樹、坂下博之、野尻和典、加藤あかね、池内麻希、角尾弘美
議題及び審議	【審議事項】
結果を含む主	議題①ヤンセンファーマ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
な議論の概要	て JNJ-78278343+最良支持療法と最良支持療法を比較する第 3 相試験
	▶ 新規治験実施に関する妥当性を審議した。
	審議結果:保留(疑義事項を確認、修正の上再審議)
	議題②MSD 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
	▶ 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
	議題③MSD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
	▶ 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(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。審議結果:承認
	議題④MSD株式会社の依頼による MK-3475 を用いた治験に参加した患者を対象とした第 III 相試験

- 議題⑤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
 - ▶ 安全性情報等に関する報告(5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
- 議題⑥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
 - ▶ 安全性情報等に関する報告(5 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(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。

審議結果:承認

- 議題⑦ヤンセンファーマ株式会社の依頼による感受性 FGFR 遺伝子異常を有する中リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (IR-NMIBC) 患者を対象に, TAR-210 の有効性及び安全性を単剤膀胱内化学療法と比較して評価する第3 相ランダム化試験
 - ➤ 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。

審議結果:承認

▶ 治験に関する変更(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。

審議結果:承認

- 議題®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
 - ▶ 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
- 議題⑨ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による T 細胞リンパ腫患者を対象とした BMS-986369 の第 1/2 相試験
 - ➤ 安全性情報等に関する報告(5 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

▶ 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。

審議結果:承認

- 議題⑩日本イーライリリー株式会社の依頼による Lp(a)が高値で動脈硬化性心血管疾患が確認されている又は心血管イベントの新規発症のリスクがある成人を対象とした LY3819469 の第 III 相試験
 - ▶ 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
 - ▶ 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
- 議題①ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による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
 - ▶ 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

【報告事項】

- ①ファイザー株式会社の依頼によるリットフーロカプセル特定使用成績調査(B7981055) ▶ 製造販売後調査の変更事項について報告した。
- ②ファイザー株式会社の依頼によるサイバインコ錠特定使用成績調査(長期)(B7451055) ▶ 製造販売後調査の変更事項について報告した。
- ③アストラゼネカ株式会社の依頼によるテゼスパイア皮下注 210mg シリンジ、テゼスパイア皮下注 210mg ペン特定使用成績調査(長期)
 - ▶ 製造販売後調査の終了について報告した。
- ④アストラゼネカ株式会社の依頼によるリムパーザ錠 100mg、150mg BRCA 遺伝子変異陽性かつ HER2 陰性で再発高リスクの乳癌患者における術後薬物療法を対象とした一般使用成績調査
 - ▶ 製造販売後調査の終了について報告した。
- ⑤日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社依頼によるスペビゴ®点滴静注 450mg 急性症状が認められる膿疱性乾癬患者を対象とした特定使用成績調査
 - ▶ 製造販売後調査の終了について報告した。
- ⑥中外製薬株式会社の依頼によるバビースモ硝子体内注射液一般使用成績調査 -中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性、糖尿病黄斑浮腫-
 - ▶ 製造販売後調査の終了について報告した。
- ⑦中外製薬株式会社の依頼によるヘムライブラ皮下注 一般使用成績調査 -後天性血友病 A 患者における出血傾向の抑制-
 - ▶ 製造販売後調査の終了について報告した。

	⑧次回開催日 2025 年 10 月 17 日(金)16 時 30 分~ 会議室 4 の予定
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 2025年9月22日