

2024年度 第4回 長野市民病院 受託研究(治験等)審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2024年7月31日（水） 17時04分 ～ 17時23分					
開催場所	市民健康ホール					
出席委員	村田 浩	丸山 晴生	笠井 俊夫	佐近 雅宏	鎗木 武	下谷 由紀子
	中村 光男	小林 洋子				

議題 1

議 題	根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象としたapalutamideのランダム化，二重盲検，プラセボ対照第3相試験					
依 頼 者	ヤンセンファーマ株式会社					
内 容	治験継続の適否					
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等					
	・ 治験に関する変更					
結 果	承認					
特 記 事 項	特になし					

議題 2

議 題	腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験					
依 頼 者	MSD株式会社					
内 容	治験継続の適否					
審 議 / 報 告 料 資	・ 治験に関する変更					
結 果	承認					
特 記 事 項	特になし					

議題 3

議 題	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					
依 頼 者	MSD株式会社					
内 容	治験継続の適否					
審 議 / 報 告 料 資	・ 治験に関する変更					
結 果	承認					
特 記 事 項	特になし					

議題 4

議 題	筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験
依 頼 者	MSD株式会社
内 容	治験継続の適否
審 議 / 報 告 料 資 料	・ 治験に関する変更
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 5

議 題	転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験
依 頼 者	MSD株式会社
内 容	治験継続の適否
審 議 / 報 告 料 資 料	・ 治験に関する変更
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 6

議 題	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
依 頼 者	アストラゼネカ株式会社
内 容	治験継続の適否
審 議 / 報 告 料 資 料	・ 安全性情報等
	・ 治験に関する変更
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 7

議 題	前立腺癌を対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験
依 頼 者	アストラゼネカ株式会社
内 容	治験継続の適否
審 議 / 報 告 料 資 料	・ 治験に関する変更
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 8

議 題	膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験
依 頼 者	中外製薬株式会社
内 容	治験継続の適否
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
	・ 治験に関する変更
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 9

議 題	ハイリスクの転移性ホルモン感受性前立腺癌男性患者を対象としたLY2835219の第Ⅲ相試験
依 頼 者	日本イーライリリー株式会社
内 容	治験継続の適否
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
	・ 治験に関する変更
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 10

議 題	カルメット・ゲラン桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に、TAR-200とcetrelimabの併用投与又はTAR-200単独投与と、BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する、第3相非盲検多施設共同ランダム化試験
依 頼 者	ヤンセンファーマ株式会社
内 容	治験継続の適否
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
	・ 治験に関する変更
	・ 実施状況報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 11

議 題	転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第Ⅲ相試験
依 頼 者	アストラゼネカ株式会社
内 容	治験継続の適否
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
	・ 治験に関する変更
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 12

議 題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験
依 頼 者	MSD株式会社
内 容	治験継続の適否、報告
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
	・ 治験に関する変更
	・ 修正報告
結 果	承認
特 記 事 項	安全性情報等/治験に関する変更は審議。修正報告は報告。

議題 13

議 題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験
依 頼 者	MSD株式会社
内 容	治験継続の適否、報告
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
	・ 治験に関する変更
	・ 修正報告
結 果	承認
特 記 事 項	安全性情報等/治験に関する変更は審議。修正報告は報告。

議題 14

議 題	前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験
依 頼 者	武田薬品工業株式会社
内 容	治験継続の適否
審 議 / 報 告 料 資	・ 治験に関する変更
結 果	承認
特 記 事 項	特になし