

2025年度 第1回 長野市民病院 治験等審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2025年4月30日（水） 17時07分 ～ 17時52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	岡部 信秀	櫻井 伸一	松本 孝生
	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	・ 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	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	・ 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	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	・ 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 4

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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 5

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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 6

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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	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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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 8

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 9

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
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	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
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
	・ 治験に関する変更
	・ 重篤な有害事象に関する報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 11

議 題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400の第Ⅲ相試験
依 頼 者	MSD株式会社
内 容	新規治験開始の可否
審 議 / 報 告 料 資	・ 新規治験
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

**2025年度 第2回 長野市民病院 治験等審査委員会
会議の記録の概要**

開催日時	2025年5月28日（水） 17時04分 ～ 17時28分					
開催場所	市民健康ホール					
出席委員	村田 浩	丸山 晴生	櫻井 伸一	佐近 雅宏	岡部 信秀	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 料	・ 安全性情報等					
	・ 実施状況報告					
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	報告					
審 議 / 報 告 料 資 料	・ 終了報告					
結 果	—					
特 記 事 項	特になし					

議題 3

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					
結 果	承認					
特 記 事 項	特になし					

議題 4

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	・ 安全性情報等
	・ 実施状況報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 5

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 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	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 料	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 7

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 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

**2025年度 第3回 長野市民病院 治験等審査委員会
会議の記録の概要**

開催日時	2025年6月25日（水） 17時02分 ～ 17時27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	岡部 信秀	下谷 由紀子	櫻井 伸一
	松本 孝生	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	・ 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	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	・ 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	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、報告
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
	・ 中間解析の結果報告
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	・ 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	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
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 7

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
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 8

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
	・ 実施状況報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 9

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 10

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
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
	・ 重篤な有害事象に関する報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 11

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
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
	・ 治験に関する変更
	・ 重篤な有害事象に関する報告
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-2400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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

**2025年度 第4回 長野市民病院 治験等審査委員会
会議の記録の概要**

開催日時	2025年7月30日（水） 17時02分 ～ 17時25分					
開催場所	市民健康ホール					
出席委員	村田 浩	丸山 晴生	佐近 雅宏	岡部 信秀	下谷 由紀子	櫻井 伸一
	蓮見 亮	松本 孝生	小林 洋子			

議題 1

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	・ 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	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	・ 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 3

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
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 4

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 5

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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 6

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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	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
審 議 / 報 告 料 資	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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 8

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
審 議 / 報 告 料 資	<ul style="list-style-type: none">・ 安全性情報等・ 治験に関する変更・ 重篤な有害事象に関する報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 9

議 題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400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	<ul style="list-style-type: none">・ 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

**2025年度 第5回 長野市民病院 治験等審査委員会
会議の記録の概要**

開催日時	2025年8月27日（水） 17時00分 ～ 17時14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	下谷 由紀子	櫻井 伸一	蓮見 亮
	松本 孝生	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
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	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	・ 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	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	・ 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	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 料	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 6

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 料	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 7

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 料	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 8

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
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	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
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 10

議 題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400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	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

**2025年度 第6回 長野市民病院 治験等審査委員会
会議の記録の概要**

開催日時	2025年9月24日（水） 17時02分 ～ 17時16分					
開催場所	市民健康ホール					
出席委員	丸山 晴生	佐近 雅宏	岡部 信秀	下谷 由紀子	櫻井 伸一	蓮見 亮
	松本 孝生	小林 洋子				

議題 1

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	・ 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	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	報告					
審 議 / 報 告 料 資	・ 終了報告					
結 果	－					
特 記 事 項	特になし					

議題 3

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					
結 果	承認					
特 記 事 項	特になし					

議題 4

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 5

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 6

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
審 議 / 報 告 料 資	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等 ・ 重篤な有害事象に関する報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 7

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
審 議 / 報 告 料 資	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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 8

議 題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400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	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

2025年度 第7回 長野市民病院 治験等審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2025年10月29日（水） 17時04分 ～ 17時19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	岡部 信秀	下谷 由紀子	櫻井 伸一
	蓮見 亮	松本 孝生	小林 洋子			

議題 1

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 料	・ 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	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 3

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 料	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 4

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 5

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 6

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等 ・ 実施状況報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 7

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
審 議 / 報 告 料 資	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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 8

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
審 議 / 報 告 料 資	<ul style="list-style-type: none">・ 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	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400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	<ul style="list-style-type: none">・ 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

**2025年度 第8回 長野市民病院 治験等審査委員会
会議の記録の概要**

開催日時	2025年11月26日（水） 17時00分 ～ 17時15分					
開催場所	市民健康ホール					
出席委員	村田 浩	丸山 晴生	佐近 雅宏	岡部 信秀	下谷 由紀子	櫻井 伸一
	松本 孝生	小林 洋子				

議題 1

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 資 料	・ 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	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 資 料	・ 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	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 資 料	・ 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 4

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 資 料	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 5

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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 6

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
審 議 / 報 告 料 資	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 7

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
審 議 / 報 告 料 資	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等 ・ 重篤な有害事象に関する報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 8

議 題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

**2025年度 第9回 長野市民病院 治験等審査委員会
会議の記録の概要**

開催日時	2025年12月17日（水） 17時01分 ～ 17時19分					
開催場所	市民健康ホール					
出席委員	村田 浩	丸山 晴生	佐近 雅宏	岡部 信秀	下谷 由紀子	櫻井 伸一
	松本 孝生	小林 洋子				

議題 1

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 料	・ 実施状況報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 2

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
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 3

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 料	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 4

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
	・ 実施状況報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 5

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
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 6

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
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 7

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
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 8

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
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
	・ 重篤な有害事象に関する報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 9

議 題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400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	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

**2025年度 第10回 長野市民病院 治験等審査委員会
会議の記録の概要**

開催日時	2026年1月28日（水） 17時01分 ～ 17時25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	櫻井 伸一	蓮見 亮
	松本 孝生	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	・ 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	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	・ 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	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	・ 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 4

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 5

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 6

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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	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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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 8

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
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 9

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
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	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400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	・ 安全性情報等 ・ 重篤な有害事象に関する報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

2025年度 第11回 長野市民病院 治験等審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2026年2月25日（水） 17時00分 ～ 17時15分					
開催場所	市民健康ホール					
出席委員	村田 浩	丸山 晴生	佐近 雅宏	岡部 信秀	下谷 由紀子	櫻井 伸一
	松本 孝生	小林 洋子				

議題 1

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	・ 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 2

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 3

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
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 4

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	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 5

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	・ 重篤な有害事象に関する報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 6

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
審 議 / 報 告 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	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
審 議 / 報 告 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 8

議 題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400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	・ 安全性情報等
	・ 治験に関する変更
	・ 重篤な有害事象に関する報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

2025年度 第12回 長野市民病院 治験等審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2026年3月25日（水） 17時02分 ～ 17時15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	岡部 信秀	下谷 由紀子
	櫻井 伸一	蓮見 亮	松本 孝生	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 資 料	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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 資 料	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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	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 資 料	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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	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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 5

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 6

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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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	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	<ul style="list-style-type: none"> ・ 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 8

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
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 9

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
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 10

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
審 議 / 報 告 料 資	・ 安全性情報等
結 果	承認
特 記 事 項	特になし

議題 11

議 題	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-2400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	・ 重篤な有害事象に関する報告 ・ その他 ・ 安全性情報等 ・ 実施状況報告
結 果	承認
特 記 事 項	特になし