

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<br>・ 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<br>・ 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<br>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                              |