

受託研究等(治験)審査委員会報告

令和3年度 第1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 2021 年 4 月 16 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、夏目一郎、入岡隆、坂下博之、小林 路子、上原麻子、大野直子、高木里佳、難波真砂美、高橋剛司、池内麻希、高橋 俊介、田崎達明、角尾 弘美、松本喜美子、議題⑧から出席；渡邊秀樹
欠席委員名	舛井秀宜、加藤あかね
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題①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"> ➢ 新規治験の実施に関する妥当性を審議した。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <p>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</p> <ul style="list-style-type: none"> ➢ 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。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ➢ 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。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <p>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</p> <ul style="list-style-type: none"> ➢ 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。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ➢ 治験に関する変更(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。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <p>議題④MSD 株式会社の依頼による進行性又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした、MK-3475 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ➢ 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。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p> <p>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</p> <ul style="list-style-type: none"> ➢ 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。 <p style="padding-left: 40px;">審議結果：承認</p>

- 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バイエル薬品株式会社の依頼による先行試験に組入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験

- 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⑦ファイザー株式会社の依頼による 50 歳以上の成人を対象とする PF-06425090 の第 3 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⑧アムジェン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とした第 2 相試験

- 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 株式会社大塚製薬工場の依頼による中心静脈栄養法を必要とする慢性腎不全患者を対象とした OPF-109 の臨床試験（検証的試験：第Ⅲ相）

- 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⑩IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による健康な後期早産時および正期産児を対象とした MEDI8897 の第 3 相試験

- 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⑪バイエル薬品株式会社の依頼による症候性子宮内膜症患者を対象とした BAY 1817080 の第Ⅱb 相試験

- 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

	<p>議題⑫ IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象とした FYB203 の臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 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 <p>議題⑬ 小野薬品工業株式会社の依頼による FOY-305 COVID-19 に対する第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ 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 <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ①新年度のため、IRB 委員にトレーニング資料を配布します。 ②次回開催日 2021 年 5 月 21 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

2021 年 4 月 19 日