## 2025年4月 大阪労災病院治験審査委員会 会議の記録の概要

【開催日時】 2025年4月10日(木)16:30~16:45

【開催場所】 大阪労災病院 別館3階 会議室(4)

【出席委員名】 西池季隆、満田正樹、良本佳代子、川村尚久、

坪井秀規、中山治郎、山下剛史郎

尾上秀樹、南川修、芝直人、大橋誠、阪上正博、廣谷芳彦

【審議事項】\*各治験において、当該治験に関わる委員は審議・採決に参加していない

1、新規治験依頼の審議

今回なし

- 2、治験継続の審議
- ① MSD 株式会社の依頼による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
  - ①について治験期間が1年を超えるため、治験を行うことの妥当性について審議した。 審議結果:承認
- 3、治験実施中の重篤な有害事象に関する報告
- ① MSD 株式会社の依頼による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
  - ①の当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議した。

審議結果:承認

- 4、新たな安全性に関する報告
- ① バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に 関して、標準治療に上乗せした finerenone の第Ⅲ相試験
- ② MSD 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
- ③ MSD 株式会社の依頼による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
- ④ ベーリンガーインゲルハイム社の依頼による中等度又は高度の肝線維化が認められる NASH/MASH 肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有用性を検証する試験
- ⑤ ベーリンガーインゲルハイム社の依頼による NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有用性を検証する試験
- ⑥ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした TAR-200 および Cetrelimab の第2b 相臨床試験
- ⑦ アストラゼネカ社の依頼による進行 HER2 発現胆道癌を対象に T-DXd+rilvegostomig と標準治療を比較する第 III 相試験

①から⑦について当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

①から⑦の審議結果:承認

- 5、治験実施計画書・概要書等の変更報告
- ① MSD 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相試験本治験の補償規程およびこの治験に起因して生じる健康被害の補償についての改訂の妥当性について審議した。
- ② MSD 株式会社の依頼による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

治験実施計画書および契約書(覚書)の改訂の妥当性について審議した。

- ③ 大塚メディカルデバイス株式会社の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験 契約内容に関する覚書の改訂の妥当性について審議した。
- ④ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした TAR-200 および Cetrelimab の第 2 b 相臨床試験

同意説明文書および参加同意書および同意説明文書補遺の改訂の妥当性について審議した。

⑤ アストラゼネカ社の依頼による進行 HER2 発現胆道癌を対象に T-DXd+rilvegostomig と標準治療を比較する第 III 相試験

治験実施計画書、治験実施計画書別添、成人患者さんを対象とした治験の説明・同意文書、 治験薬概要書およびデバイス関連資料(ePRO、パルスオキシメーター、肺症状トラッカー)の 改訂の妥当性について審議した。

①から⑤についての審議結果:承認

6、治験実施計画書からの逸脱報告等

今回なし

7、製造販売後調査

今回なし

## 【報告事項】

- 1、以下の治験の開発中止が報告された。
- ① EA ファーマ株式会社の依頼による AJM300 の活動期クローン病患者を対象とした寛解導入療法 試験
- 2、以下の製造販売後調査終了が報告された。
- ① 株式会社フィリップス・ジャパンの依頼によるエキシマレーザ Turbo カテーテル・エキシマレーザ Turbo Power カテーテルの使用成績調査
- ② 武田薬品工業株式会社の依頼によるエンタイビオ静注用の特定使用成績調査