

臨床研究倫理審査委員会（治験） 議事要旨

【1 部】

開催日時	令和 7 年 1 月 22 日（水）18:48～19:07		
開催場所	茨城県立中央病院 研修棟 A		
出席委員名	三橋彰一、清嶋護之、小島寛、鈴木保之、武安法之、荒木眞裕、田村智宏、菅谷明德、渡辺敦史、羽生慶一、鈴木美加、鈴木洋志、外塚恵理子、多川英久雄、村上りつ子		
課題及び審議結果を含む主な議論の概要	継続試験	MSD 株式会社の依頼による	
	議題①	「胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした MK-3475 の第 III 相試験」 国内及び海外で発生した重篤な副作用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。また治験に関する変更について審議した。	
	審議結果：	承認	
	議題②	MSD 株式会社の依頼による 「胃癌を対象とした MK-3475 の第 III 相試験」 国内及び海外で発生した重篤な副作用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。また治験に関する変更について審議した。	
	審議結果：	承認	
	議題③	MSD 株式会社の依頼による 「食道癌患者を対象とした MK-3475（ペムブロリズマブ）と MK-7902（E7080：レンパチニブ）の第 III 相試験」 国内及び海外で発生した重篤な副作用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。また治験に関する変更について審議した。	
	審議結果：	承認	
	議題④	株式会社新日本科学 PPD（治験国内管理人）の依頼による 「HER2 陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした Zanidatamab との化学療法併用の第Ⅲ相試験」 国内及び海外で発生した重篤な副作用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。また治験に関する変更について審議した。	
	審議結果：	承認	
	議題⑤	小野薬品工業株式会社の依頼による	

「胃がんを対象とした ONO-4578 の第 II 相試験」

国内及び海外で発生した重篤な副作用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

議題⑥ アムジェン株式会社の依頼による

「第 Ib/II 相試験」

院内で発生した重篤な有害事象及び国内及び海外で発生した重篤な副作用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。また治験に関する変更について審議した。

審議結果： 承認

議題⑦ 日本イーライリリー株式会社の依頼による

「クローン病患者を対象とした LY3074828 の第 III 相試験－②」

治験終了について報告した。

議題⑧ アッヴィ合同会社の依頼による

「Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第 III 相試験」

海外で発生した重篤な副作用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

議題⑨ パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼による

「多発性骨腫患者を対象とした REGN5458 の第 I／II 相試験」

年次報告及び国内及び海外で発生した重篤な副作用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

議題⑩

日本イーライリリー株式会社依頼の鼻腔内ステロイド治療を受けている鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎成人患者を対象として LY3650150（レブリキズマブ）の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験

年次報告及び海外で発生した重篤な副作用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。また治験に関する変更について審議した。

審議結果： 承認

議題⑪ MSD 株式会社の依頼による
「胃癌（HER2 陰性）を対象とした MK-3475 の第 III 相試験」
治験に関する変更について審議した。

審議結果： 承認

議題⑫ MSD 株式会社の依頼による
「胃癌患者を対象とした MK-3475 と MK-7902（E7080）の第 III 相試験」
治験に関する変更について審議した。

審議結果： 承認

議題⑬ 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
治験に関する変更について審議した。

審議結果： 承認