

令和3年度第158回 横浜市立大学附属市民総合医療センター 臨床試験審査委員会 議事概要

開催日時	2021年11月12日 14時30分～15時00分
開催場所	横浜市立大学附属市民総合医療センター 3階会議室
出席委員	海老名俊明、 <u>上田直久</u> 、岩下眞之、石井聰、前山隆、 鈴木美智子、廣野圭司、根岸春夫、 <u>片桐正孝</u>
欠席委員	小林直実、沼田和司、中村健、小杉三弥子
特記事項	<ul style="list-style-type: none"> 出席した委員が審査対象の治験における治験責任医師又は治験分担医師の場合、当該委員は、原則として審議・採決時に退室し、審議・採決に参加していない。 新型コロナウイルス感染拡大対策として、下線の委員は、臨床試験審査委員会要綱第6条第20項に従ってWeb会議システムにより会議に参加した。

【審議事項・新規申し込み】

以下の議題について、提出された治験依頼書及び添付された資料を対象に、GCP第32条第1項（または医療機器GCP第51条第1項、再生医療等製品GCP第51条第1項）に従って治験を行うことの適否について審議した。

議題	新規申し込みの審議事項 なし
----	----------------

【報告事項・治験実施計画書等の修正報告】

以下の議題について、前回の委員会において提出された治験依頼書及び添付された資料を対象に、GCP第32条第1項（または医療機器GCP第51条第1項、再生医療等製品GCP第51条第1項）に従った審議の結果、「修正のうえ承認」と判断されたことに伴って治験実施計画書等修正報告書が提出されたため、SOP第5条第3項に従って迅速審査が行われ承認された旨が報告された。

議題1	バイオジエン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059の第III相試験
-----	--

【審議事項・重篤な有害事象に関する報告】

以下の議題について、提出された重篤な有害事象に関する資料を対象に、GCP第32条第3項（または医療機器GCP第51条第3項、再生医療等製品GCP第51条第3項）に従って治験を継続して行うことの適否について審議した。

議題1	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性前立腺癌患者を対象とした JNJ-56021927 第III相試験 (mCRPC)
審議結果	了承する
議題2	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を対象とした Talazoparib(PF-06944076)の第III相試験
審議結果	了承する
議題3	MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475(921)の第III相試験
審議結果	了承する
議題4	MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339(010)の第III相試験
審議結果	了承する
議題5	MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339(010)の第III相試験
審議結果	了承する
議題6	中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab の第III相試験
審議結果	了承する
議題7	進行肝細胞癌患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第III相試験
審議結果	了承する
議題8	進行肝細胞癌患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第III相試験
審議結果	了承する
議題9	バイエルが治験依頼者として実施した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
審議結果	了承する
議題10	バイエルが治験依頼者として実施した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
審議結果	了承する
議題 11	バイエルが治験依頼者として実施した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
審議結果	了承する

【審議事項・安全性情報】

以下の議題について、提出された安全性情報等に関する報告書及び添付された資料を対象に、GCP 第 32 条第 3 項（または医療機器 GCP 第 51 条第 3 項、再生医療等製品 GCP 第 51 条第 3 項）に従って治験を継続して行うことの適否について審議した。

議題 1	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓性白血病患者を対象とした ASP2215 第 I 相試験
審議結果	承認する
議題 2	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓性白血病患者を対象とした ASP2215 第 I 相試験
審議結果	承認する
議題 3	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓性白血病患者を対象とした ASP2215 第 I 相試験
審議結果	承認する
議題 4	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓性白血病患者を対象とした ASP2215 第 I 相試験
審議結果	承認する
議題 5	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性前立腺癌患者を対象とした JNJ-56021927 第III 相試験 (mCRPC)
審議結果	承認する
議題 6	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第III相試験
審議結果	承認する
議題 7	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第III相試験
審議結果	承認する
議題 8	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第III相試験
審議結果	承認する
議題 9	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髓性白血病を対象とする ASP2215 第 II 相試験 (0301)
審議結果	承認する
議題 10	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髓性白血病を対象とする ASP2215 第 II 相試験 (0301)
審議結果	承認する
議題 11	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髓性白血病を対象とする ASP2215 第 II 相試験 (0301)
審議結果	承認する
議題 12	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髓性白血病を対象とする ASP2215 第 II 相試験 (0301)
審議結果	承認する
議題 13	バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第III相試験
審議結果	承認する
議題 14	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした RO5532961 (Ipatasertib) の第III相試験
審議結果	承認する
議題 15	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした RO5532961 (Ipatasertib) の第III相試験
審議結果	承認する
議題 16	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第III相試験

審議結果	承認する
議題 17	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 18	アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABT-494 の導入療法及び維持療法における後期第Ⅱ/第Ⅲ相試験 (M14-234)
審議結果	承認する
議題 19	アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相継続投与試験 (14-533)
審議結果	承認する
議題 20	アッヴィ合同会社の依頼による (M16-006) 導入療法で改善したクローン病患者を対象とした risankizumab 第Ⅲ相試験 (M16-000)
審議結果	承認する
議題 21	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び FGF 遺伝子異常を有する被験者を対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 22	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び FGF 遺伝子異常を有する被験者を対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 23	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 24	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 25	(国内治験管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 26	(国内治験管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 27	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 28	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 29	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 30	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 31	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 32	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 33	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 34	アストラゼネカ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 AZD2281 の第Ⅲ相試験 (PROpel)
審議結果	承認する

議題 35	アストラゼネカ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 AZD2281 の第Ⅲ相試験 (PROpel)
審議結果	承認する
議題 36	アストラゼネカ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 MEDI4736 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 37	アストラゼネカ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 MEDI4736 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 38	アストラゼネカ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 MEDI4736 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 39	アストラゼネカ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 MEDI4736 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 40	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 41	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を対象とした Talazoparib(PF-06944076) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 42	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を対象とした Talazoparib(PF-06944076) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 43	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による切除不能又は転移性の胆管癌患者を対象とした INCB054828 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 44	小児期発症のネフローゼ症候群に対する IDEC-C2B8 医師主導治験 (JSKDC10)
審議結果	承認する
議題 45	MSD 株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象とした MK-3475 (937) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 46	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による根治的前立線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性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Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 47	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による根治的前立線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性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Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 48	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475(641) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 49	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475(921) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 50	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339(010) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 51	日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
審議結果	承認する
議題 52	日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
審議結果	承認する
議題 53	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による小児の視神経脊髄炎スペクトラム障害患者を対象としたエクリズマブ第Ⅱ/Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 54	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による小児の視神経脊髄炎スペクトラム障害患者を対象としたエクリズマブ第Ⅱ/Ⅲ相試験
審議結果	承認する

議題 55	中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 56	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による R788 の慢性特発性血小板減少性紫斑病患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験
審議結果	承認する
議題 57	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による腎移植患者を対象とした CFZ533 の第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 58	CSL ベーリング株式会社の依頼による ACS 患者を対象とした CSL112 の二重盲検第Ⅲ相臨床試験
審議結果	承認する
議題 59	CSL ベーリング株式会社の依頼による ACS 患者を対象とした CSL112 の二重盲検第Ⅲ相臨床試験
審議結果	承認する
議題 60	CSL ベーリング株式会社の依頼による ACS 患者を対象とした CSL112 の二重盲検第Ⅲ相臨床試験
審議結果	承認する
議題 61	進行肝細胞癌患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 62	進行肝細胞癌患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 63	進行肝細胞癌患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 64	MSD 株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 65	従来型/生物学的 DMARD の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165 の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験
審議結果	承認する
議題 66	従来型/生物学的 DMARD の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165 の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験
審議結果	承認する
議題 67	従来型/生物学的 DMARD の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165 の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験
審議結果	承認する
議題 68	従来型/生物学的 DMARD の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165 の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験
審議結果	承認する
議題 69	従来型/生物学的 DMARD の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165 の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験
審議結果	承認する
議題 70	従来型/生物学的 DMARD の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165 の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験
審議結果	承認する
議題 71	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌の患者を対象とした MK-7902(E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 72	株式会社生命科学インスティテュートの依頼による ST 上昇型急性心筋梗塞患者を対象とした CL2020 の検証的試験
審議結果	承認する
議題 73	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたニボルマブ又はプラセボとドセタキセルとの併用療法の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 74	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたニボルマブ又はプラセボとドセタキセルとの併用療法の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する

議題 75	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたニボルマブ又はプラセボとドセタキセルとの併用療法の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 76	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 77	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 78	アムジエン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
審議結果	承認する
議題 79	アストラゼネカ株式会社の依頼による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
審議結果	承認する
議題 80	アストラゼネカ株式会社の依頼による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
審議結果	承認する
議題 81	肝細胞癌患者を対象としたニボルマブ/イピリムマブ併用、ニボルマブ単独又はプラセボと肝動脈化学塞栓術との併用療法の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 82	肝細胞癌患者を対象としたニボルマブ/イピリムマブ併用、ニボルマブ単独又はプラセボと肝動脈化学塞栓術との併用療法の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 83	肝細胞癌患者を対象としたニボルマブ/イピリムマブ併用、ニボルマブ単独又はプラセボと肝動脈化学塞栓術との併用療法の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 84	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした Durvalumab の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 85	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした Durvalumab の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 86	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした Durvalumab の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 87	武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験
審議結果	承認する
議題 88	武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験
審議結果	承認する
議題 89	武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験
審議結果	承認する
議題 90	マスタープロトコル PLATFORMPAHPB2001 の Intervention-specific appendix 3ALT 正常, HBeAg 陽性の慢性 B 型肝炎ウイルス感染の未治療患者を対象に, JNJ-73763989 + JNJ-56136379 + 核酸アナログ製剤レジメンによるレスポンスガイドセラピーの, ペグインターフェロン α -2a の併用下又は非併用下での有効性, 薬物動態, 安全性及び忍容性を評価する第2相, ランダム化, 非盲検, 多施設共同試験
審議結果	承認する
議題 91	マスタープロトコル PLATFORMPAHPB2001 の Intervention-specific appendix 3ALT 正常, HBeAg 陽性の慢性 B 型肝炎ウイルス感染の未治療患者を対象に, JNJ-73763989 + JNJ-56136379 + 核酸アナログ製剤レジメンによるレスポンスガイドセラピーの, ペグインターフェロン α -2a の併用下又は非併用下での有効性, 薬物動態, 安全性及び忍容性を評価する第2相, ランダム化, 非盲検, 多施設共同試験
審議結果	承認する
議題 92	マスタープロトコル PLATFORMPAHPB2001 の Intervention-specific appendix 3ALT 正常, HBeAg 陽性の慢性 B 型肝炎ウイルス感染の未治療患者を対象に, JNJ-73763989 + JNJ-56136379 + 核酸アナログ製剤レジメンによるレスポンスガイドセラピーの, ペグインターフェロン α -2a の併用下又は非併用下での有効性, 薬物動態, 安全性及び忍容性を評価する第2相, ランダム化, 非盲検, 多施設共同試験

審議結果	承認する
議題 93	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象とした TQJ230 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 94	膵癌患者を対象とした S-1 併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験（医師主導治験）
審議結果	承認する
議題 95	膵癌患者を対象とした S-1 併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験（医師主導治験）
審議結果	承認する
議題 96	膵癌患者を対象とした S-1 併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験（医師主導治験）
審議結果	承認する
議題 97	膵癌患者を対象とした S-1 併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験（医師主導治験）
審議結果	承認する
議題 98	膵癌患者を対象とした S-1 併用化学放射線療法+ニボルマブの第Ⅲ相試験（医師主導治験）
審議結果	承認する
議題 99	IO 未治療の 2nd-line HCC を対象とした relatlimab とニボルマブ併用第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 100	IO 未治療の 2nd-line HCC を対象とした relatlimab とニボルマブ併用第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 101	IO 未治療の 2nd-line HCC を対象とした relatlimab とニボルマブ併用第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 102	せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305（スピロキサント）の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 103	バイエルが治験依頼者として実施した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
審議結果	承認する
議題 104	中外製薬株式会社の依頼による第 I/II 相臨床試験
審議結果	承認する
議題 105	中外製薬株式会社の依頼による第 I/II 相臨床試験
審議結果	承認する
議題 106	中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 107	膀胱全摘除術に不適格である、又は膀胱全摘除術を選択しなかった、カルメット・グラン桿菌（BCG）膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）患者を対象として、TAR-200 と Cetrelimab の併用、TAR-200 単独、又は Cetrelimab 単独の有効性及び安全性を評価する第 2b 相臨床試験
審議結果	承認する
議題 108	膀胱全摘除術に不適格である、又は膀胱全摘除術を選択しなかった、カルメット・グラン桿菌（BCG）膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（NMIBC）患者を対象として、TAR-200 と Cetrelimab の併用、TAR-200 単独、又は Cetrelimab 単独の有効性及び安全性を評価する第 2b 相臨床試験
審議結果	承認する
議題 109	膀胱全摘除術を受けていない筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌（MIBC）患者を対象として、TAR-200 と Cetrelimab を併用したときの有効性を同時化学放射線療法と比較する第 3 相、多施設共同、ランダム化試験
審議結果	承認する
議題 110	膀胱全摘除術を受けていない筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌（MIBC）患者を対象として、TAR-200 と Cetrelimab を併用したときの有効性を同時化学放射線療法と比較する第 3 相、多施設共同、ランダム化試験
審議結果	承認する
議題 111	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした RO7092284(Tiragolumab) 及び RO5541267(Atezolizumab) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 112	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした RO7092284(Tiragolumab) 及び RO5541267(Atezolizumab) の第Ⅲ相試験

審議結果	承認する
議題 113	シスプラチニン適応の筋層浸潤性膀胱癌（MIBC）患者を対象とした周術期のEVペムプロリズマブと術前補助化学療法の比較
審議結果	承認する
議題 114	アテゾリズマブ及びベバシズマブによる前治療歴のある肝細胞癌においてレンバチニブ又はソラフェニブ単剤と比較したアテゾリズマブ+レンバチニブ又はソラフェニブの第III相、非盲検、ランダム化試験
審議結果	承認する
議題 115	ファイザー株式会社の依頼による、去勢感受性前立腺癌患者を対象としたPF-06944076の第III相試験
審議結果	承認する
議題 116	ファイザー株式会社の依頼による、去勢感受性前立腺癌患者を対象としたPF-06944076の第III相試験
審議結果	承認する
議題 117	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（NMIBC）かつFGFR遺伝子変異又は融合遺伝子を有し、Bacillus Calmette-Guérin BCG）療法後に再発した被験者を対象としてerdafitinibと医師選択による化学療法剤膀胱内注入療法を比較する第2相ランダム化試験
審議結果	承認する
議題 118	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（NMIBC）かつFGFR遺伝子変異又は融合遺伝子を有し、Bacillus Calmette-Guérin BCG）療法後に再発した被験者を対象としてerdafitinibと医師選択による化学療法剤膀胱内注入療法を比較する第2相ランダム化試験
審議結果	承認する
議題 119	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験
審議結果	承認する
議題 120	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験
審議結果	承認する
議題 121	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験
審議結果	承認する
議題 122	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による既治療の進行性又は転移性の胃癌又は食道癌患者を対象としたアミバンタマブの非盲検第2相試験
審議結果	承認する
議題 123	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による既治療の進行性又は転移性の胃癌又は食道癌患者を対象としたアミバンタマブの非盲検第2相試験
審議結果	承認する
議題 124	日本イーライリリ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LY2835219の第II/III相試験
審議結果	承認する
議題 125	日本イーライリリ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LY2835219の第II/III相試験
審議結果	承認する
議題 126	関節リウマチ治療におけるGSK3196165の長期安全性及び有効性を評価する試験
審議結果	承認する
議題 127	関節リウマチ治療におけるGSK3196165の長期安全性及び有効性を評価する試験
審議結果	承認する
議題 128	関節リウマチ治療におけるGSK3196165の長期安全性及び有効性を評価する試験
審議結果	承認する
議題 129	関節リウマチ治療におけるGSK3196165の長期安全性及び有効性を評価する試験
審議結果	承認する
議題 130	血中循環腫瘍DNA陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象としたFTD/TPI療法とプラセボとの比較する無作為化二重盲検第III相試験
審議結果	承認する

議題 131	血中循環腫瘍 DNA 陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象とした FTD/TPI 療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 132	ONO-4578 第Ⅰ相試験 治癒切除可能な局所進行直腸がんを対象に、術前化学放射線療法後の逐次治療（術前補助療法）として ONO-4578 を単剤投与及び ONO-4578 と ONO-4538 を併用投与する非盲検非対照試験
審議結果	承認する
議題 133	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による INCBO50465 (Parsaclisib) の第Ⅱ相試験 A Phase 2 study of INCBO50465 (Parsaclisib) at the request of IncyteBiosciences Japan G.K.
審議結果	承認する
議題 134	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による INCBO50465 (Parsaclisib) の第Ⅱ相試験 A Phase 2 study of INCBO50465 (Parsaclisib) at the request of IncyteBiosciences Japan G.K.
審議結果	承認する

【審議事項・変更申請】

以下の議題について、提出された治験に関わる変更申請書及び添付された資料を対象に、GCP 第 32 条第 3 項（または医療機器 GCP 第 51 条第 3 項、再生医療等製品 GCP 第 51 条第 3 項）に従って治験を継続して行うことの適否について審議した。

議題 1	アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓性白血病患者を対象とした ASP2215 第Ⅰ相試験
審議結果	承認する
議題 2	小野薬品工業株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたニボルマブ第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 3	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験 (199)
審議結果	承認する
議題 4	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 5	バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 6	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 7	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 8	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を対象とした Talazoparib(PF-06944076) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 9	小児期発症のネフローゼ症候群に対する IDEC-C2B8 医師主導治験 (JSKDC10)
審議結果	承認する
議題 10	中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 11	進行肝細胞癌患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの併用療法の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 12	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌の患者を対象とした MK-7902(E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 13	アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
審議結果	承認する
議題 14	肝細胞癌患者を対象としたニボルマブ/イピリムマブ併用、ニボルマブ単独又はプラセボと肝動脈化学塞栓術との併用療法の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 15	武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第 3 相試験

審議結果	承認する
議題 16	マスター プロトコル PLATFORM AHPB2001 の Intervention-specific appendix 3ALT 正常, HBeAg 陽性の慢性 B 型肝炎ウイルス感染の未治療患者を対象に, JNJ-73763989 + JNJ-56136379 + 核酸アノログ製剤レジメンによるレスポンスガイドセラピーの, ペグインターフェロン α -2a の併用下又は非併用下での有効性, 薬物動態, 安全性及び忍容性を評価する第 2 相, ランダム化, 非盲検, 多施設共同試験
審議結果	承認する
議題 17	IO 未治療の 2nd-line HCC を対象とした relatlimab とニボルマブ併用第 II 相試験
審議結果	承認する
議題 18	中外製薬株式会社の依頼による第 I/II 相臨床試験
審議結果	承認する
議題 19	膀胱全摘除術に不適格である, 又は膀胱全摘除術を選択しなかった, カルメット・ゲラン桿菌 (BCG) 膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者を対象として, TAR-200 と Cetrelimab の併用, TAR-200 単独, 又は Cetrelimab 単独の有効性及び安全性を評価する第 2b 相臨床試験
審議結果	承認する
議題 20	大正製薬株式会社の依頼による小児 2 型糖尿病患者を対象とした TS-071 (ルセオグリフロジン) の第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 21	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした RO7092284(Tiragolumab) 及び RO5541267(Atezolizumab) の第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 22	シスプラチニ適応の筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象とした周術期の EV ペムブロリズマブと術前補助化学療法の比較
審議結果	承認する
議題 23	A multicenter, double blind, randomized, placebo controlled trial to evaluate the efficacy and safety of apraglutide in adult subjects with short bowel syndrome and intestinal failure (SBS IF) 腸管不全を伴う短腸症候群 (SBS IF) を有する成人患者を対象としたアプラグルチドの有効性及び安全性を評価する多施設共同、二重盲検、無作為化、プラセボ対照試験
審議結果	承認する
議題 24	好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験
審議結果	承認する
議題 25	好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試験
審議結果	承認する
議題 26	ファイザー株式会社の依頼による, 去勢感受性前立腺癌患者を対象とした PF-06944076 の第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 27	中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験
審議結果	承認する
議題 28	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による既治療の進行性又は転移性の胃癌又は食道癌患者を対象としたアミバンタマブの非盲検第 2 相試験
審議結果	承認する
議題 29	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による既治療の進行性又は転移性の胃癌又は食道癌患者を対象としたアミバンタマブの非盲検第 2 相試験
審議結果	承認する
議題 30	血中循環腫瘍 DNA 陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象とした FTD/TPI 療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 31	ONO-4578 第 I 相試験 治癒切除可能な局所進行直腸がんを対象に、術前化学放射線療法後の逐次治療（術前補助療法）として ONO-4578 を単剤投与及び ONO-4578 と ONO-4538 を併用投与する非盲検非対照試験
審議結果	承認する

【審議事項・実施状況報告】

以下の議題について、提出された実施状況報告書を対象に、GCP 第 32 条第 3 項（または医療機器 GCP 第 51 条第 3 項、再生医療等製品 GCP 第 51 条第 3 項）に従って治験を継続して行うことの適否について審議した。

議題 1	アストラゼネカ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 AZD2281 の第Ⅲ相試験 (PROpel)
審議結果	承認する
議題 2	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 3	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による小児の視神経脊髄炎スペクトラム障害患者を対象としたエクリズマブ第Ⅱ/Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 4	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象とした TQJ230 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 5	肺癌患者を対象とした S-1 併用化学放射線療法 + ニボルマブの第Ⅲ相試験（医師主導治験）
審議結果	承認する

【報告事項・迅速審査結果】

以下の議題の軽微な変更について、SOP 第 5 条第 3 項に従って迅速審査が行われ、いずれの治験も継続して行うことについて承認された旨が報告された。

議題 1	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性前立腺癌患者を対象とした JNJ-56021927 第Ⅲ相試験 (mCRPC)
議題 2	中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験
議題 3	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした Durvalumab の第Ⅲ相試験
議題 4	マスタープロトコル PLATFORMPAHPB2001 の Intervention-specific appendix 3ALT 正常, HBeAg 陽性の慢性 B 型肝炎ウイルス感染の未治療患者を対象に、JNJ-73763989 + JNJ-56136379 + 核酸アナログ製剤レジメンによるレスポンスガイドセラピーの、ペグインターフェロン α -2a の併用下又は非併用下での有効性、薬物動態、安全性及び忍容性を評価する第 2 相、ランダム化、非盲検、多施設共同試験
議題 5	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性前立腺癌患者を対象とした JNJ-56021927 第Ⅲ相試験 (mCRPC)
議題 6	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び FGF 遺伝子異常を有する被験者を対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第Ⅲ相試験
議題 7	アストラゼネカ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 AZD2281 の第Ⅲ相試験 (PROpel)
議題 8	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を対象とした Talazoparib(PF-06944076) の第Ⅲ相試験
議題 9	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475(641) の第Ⅲ相試験
議題 10	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-3475(921) の第Ⅲ相試験
議題 11	MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339(010) の第Ⅲ相試験
議題 12	MSD 株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
議題 13	転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたニボルマブ又はプラセボとドセタキセルとの併用療法の第Ⅲ相試験
議題 14	アムジェン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
議題 15	シスプラチニ適応の筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象とした周術期の EV ペムブロリズマブと術前補助化学療法の比較
議題 16	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 (NMIBC) かつ FGFR 遺伝子変異又は融合遺伝子を有し、Bacillus Calmette-Guérin BCG) 療法後に再発した被験者を対象として erdafitinib と医師選択による化学療法剤膀胱内注入療法を比較する第 2 相ランダム化試験
議題 17	日本イーライリリ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 LY2835219 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

議題 18	A multicenter, double blind, randomized, placebo controlled trial to evaluate the efficacy and safety of apraglutide in adult subjects with short bowel syndrome and intestinal failure (SBS IF) 腸管不全を伴う短腸症候群 (SBS IF) を有する成人患者を対象としたアプラグルチドの有効性及び安全性を評価する多施設共同、二重盲検、無作為化、プラセボ対照試験
議題 19	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第3相試験
議題 20	アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABT-494 の第III相継続投与試験 (14-533)
議題 21	(国内治験管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象とした BGB-A317 の第III相試験
議題 22	日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第III相試験
議題 23	日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第III相試験
議題 24	アストラゼネカ株式会社の依頼による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
議題 25	武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験
議題 26	中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab の第III相試験
議題 27	アズリズマブ及びベバシズマブによる前治療歴のある肝細胞癌においてレンバチニブ又はソラフェニブ単剤と比較したアズリズマブ + レンバチニブ又はソラフェニブの第 III 相、非盲検、ランダム化試験
議題 28	中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験

【報告事項・終了報告等】

IRB-SOP に則った「治験終了（中止・中断）報告書」又は「開発の中止等に関する報告書」について、IRB-SOP に従って IRB で報告され確認された。

議題 1	武田薬品工業株式会社依頼の小児高血圧を対象とした TAK-536 治験第3相試験
議題 2	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療の C 型慢性肝炎患者を対象とした前期第II相非盲検試験
議題 3	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第III相試験
議題 4	第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検比較第III相試験

【報告事項・事務的事項等】

以下の議題の事務的事項に関する変更の報告について、IRB-SOP に従って IRB で報告され、それぞれ確認された。

議題 1	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第III相試験
議題 2	バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第III相試験
議題 3	中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした RO5532961 (Ipatasertib) の第III相試験
議題 4	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮癌及び FGF 遺伝子異常を有する被験者を対象に erdafitinib と vinflunine 又はドセタキセル又はペムプロリズマブとを比較する第III相試験
議題 5	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第III相試験
議題 6	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第III相試験
議題 7	アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮がんを対象とする enfortumab vedotin の第III相試験
議題 8	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第III相試験
議題 9	アストラゼネカ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 AZD2281 の第III相試験 (PROpel)
議題 10	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I / II 相試験

議題 11	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験
議題 12	アストラゼネカ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 MEDI4736 の第Ⅲ相試験
議題 13	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験
議題 14	日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
議題 15	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による小児の視神経脊髄炎スペクトラム障害患者を対象としたエクリズマブ第Ⅱ/Ⅲ相試験
議題 16	ジェイファーマ株式会社の依頼による JPH203 の第Ⅱ相試験
議題 17	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による腎移植患者を対象とした CFZ533 の第Ⅱ相試験
議題 18	CSL ベーリング株式会社の依頼による ACS 患者を対象とした CSL112 の二重盲検第Ⅲ相臨床試験
議題 19	MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌の患者を対象とした MK-7902(E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験
議題 20	株式会社生命科学インスティテュートの依頼による ST 上昇型急性心筋梗塞患者を対象とした CL2020 の検証的試験
議題 21	肝細胞癌患者を対象としたニボルマブ/イピリムマブ併用、ニボルマブ単独又はプラセボと肝動脈化学塞栓術との併用療法の第Ⅲ相試験
議題 22	アストラゼネカ株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした Durvalumab の第Ⅲ相試験
議題 23	武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験
議題 24	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象とした TQJ230 の第Ⅲ相試験
議題 25	IO 未治療の 2nd-line HCC を対象とした relatlimab とニボルマブ併用第Ⅱ相試験
議題 26	IO 未治療の 2nd-line HCC を対象とした relatlimab とニボルマブ併用第Ⅱ相試験
議題 27	せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305 (スポレキサント) の第Ⅲ相試験
議題 28	中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験
議題 29	膀胱全摘除術に不適格である、又は膀胱全摘除術を選択しなかった、カルメット・ゲラン桿菌 (BCG) 膀胱内注入療法に不応性の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌 (NMIBC) 患者を対象として、TAR-200 と Cetrelimab の併用、TAR-200 単独、又は Cetrelimab 単独の有効性及び安全性を評価する第 2b 相臨床試験
議題 30	膀胱全摘除術を受けていない筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌 (MIBC) 患者を対象として、TAR-200 と Cetrelimab を併用したときの有効性を同時化学放射線療法と比較する第 3 相、多施設共同、ランダム化試験
議題 31	中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした RO7092284(Tiragolumab) 及び RO5541267(Atezolizumab) の第Ⅲ相試験
議題 32	好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験
議題 33	好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試験
議題 34	コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフル酸塩の固定用量 3 剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験
議題 35	コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフル酸塩の固定用量 3 剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験
議題 36	武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクロール病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第 3 相試験
議題 37	中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
議題 38	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による既治療の進行性又は転移性の胃癌又は食道癌患者を対象としたアミバンタマブの非盲検第 2 相試験
議題 39	日本イーライリリ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 LY2835219 の第Ⅱ/Ⅲ相試験
議題 40	ONO-4578 第Ⅰ相試験 治癒切除可能な局所進行直腸がんを対象に、術前化学放射線療法後の逐次治療（術前補助療法）として ONO-4578 を単剤投与及び ONO-4578 と ONO-4538 を併用投与する非盲検非対照試験

議題 41	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による INCB050465 (Parsaclisib) の第2相試験 <i>A Phase 2 study of INCB050465 (Parsaclisib) at the request of IncyteBiosciences Japan G.K.</i>
議題 42	中外製薬株式会社の依頼による非典型溶血性尿毒症症候群を対象とした RO7112689 (クロバリマブ) の第Ⅲ相試験
議題 43	中外製薬株式会社の依頼による非典型溶血性尿毒症症候群を対象とした RO7112689 (クロバリマブ) の第Ⅲ相試験

以上