

令和 3 年度第 8 回 横浜市立大学附属病院 臨床試験審査委員会 議事録概要

開催日時	2021 年 11 月 16 日 15 時 30 分～16 時 30 分
開催場所	横浜市立大学附属病院 第一会議室
出席委員	宮城悦子（委員長：産婦人科）、 <u>田中章景（脳神経内科・脳卒中科）</u> 、 <u>折館伸彦（耳鼻いんこう科）</u> 、 <u>金子猛（呼吸器内科）</u> 、秋山浩利（消化器外科）、柴徳生（輸血・細胞治療部）、 <u>山崎悦子（臨床検査部）</u> 、 <u>小池博文（薬剤部）</u> 、 <u>山岡貴子（看護部）</u> 、川崎洋和（医学・病院企画）、鈴木重夫（外部委員）、相澤恵美（外部委員）
欠席委員	島崎志紀子（職員課）
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 1	アストラゼネカ社依頼の高カリウム血症又は高カリウム血症のリスクを有する慢性腎臓病（CKD）患者の CKD 進行におけるジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物の有効性試験
審議結果	修正の上で承認する
議題 2	アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病を伴う心不全患者における AZD9977 とダパグリフロジンの第Ⅱ相試験
審議結果	修正の上で承認する
議題 3	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 または MK-1308A の第Ⅲ相試験
審議結果	修正の上で承認する

【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	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の第Ⅲ相試験
------	---

議題 2	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験
------	---

【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	中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験（LIMMITLESS 試験）
審議結果	承認する
議題 2	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による成人発症スチル病を対象とした ACZ885 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 3	ロート製薬株式会社の依頼による ADR-001 の第Ⅱ相臨床試験
審議結果	承認する
議題 4	初発のステージⅢ期又はⅣ期の卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチナ及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化試験
審議結果	承認する
議題 5	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY2062430 の第 3 相試験
審議結果	承認する
議題 6	尿蛋白を認める慢性腎臓病患者に対する AZD5718 のアルブミン尿減少効果を評価する試験
審議結果	承認する
議題 7	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による HIV-1/HBV 共感染患者を対象としたビクテグラビルナトリウム/エムトリシタビン/テノホビルアラフェナミドマル酸塩の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 8	アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬 Darolutamide(ODM-201)の第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 9	塩化ラジウム-223 の安全性プロファイルを明らかにするための第IV相長期フォローアップ試験
審議結果	承認する
議題 10	日本ベーリングガーイングルハイム株式会社の依頼による BI 456906 の第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 11	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象とした BIIB098 の第Ⅲ相試験

審議結果	承認する
議題 12	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 13	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相長期試験
審議結果	承認する
議題 14	A Randomized,Double-blind,Placebo-controlled,Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Cenobamate Adjunctive Therapy in Subjects with Partial Onset Seizures,with Optional Open-Label Extension 部分てんかん患者に対する cenobamate 追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験
審議結果	承認する
議題 15	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CTL019 の第Ⅲb 相試験
審議結果	承認する
議題 16	エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象とした E7080, MK-3475 の第 3 相試験
審議結果	承認する
議題 17	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるギラン・バレー症候群 (GBS) 患者を対象とした Eculizumab の第 3 相試験
審議結果	承認する
議題 18	株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による慢性炎症性脱髓性多発神経炎 (CIDP) 成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第 2 相試験
審議結果	承認する
議題 19	株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による慢性炎症性脱髓性多発神経炎 (CIDP) 成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第 2 相試験 (非盲検延長試験)
審議結果	承認する
議題 20	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 21	アストラゼネカ株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした monalizumab の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 22	協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 23	A Phase 3 Multi-center, Open-label Study to Evaluate the Efficacy and

	Safety of Lanadelumab (SHP643) in Japanese Subjects with Hereditary Angioedema 日本人遺伝性血管性浮腫患者を対象に lanadelumab (SHP643) の有効性及び安全性を評価する第 3 相多施設共同非盲検試験
審議結果	承認する
議題 24	武田薬品工業株式会社の依頼による日本人の遺伝性血管性浮腫患者を対象とした lanadelumab(TAK-743)の国内拡大治験
審議結果	承認する
議題 25	ノバルティスファーマ株式会社の非アルコール性脂肪肝炎を対象とした Tropifexor 及び Licoglitrozin の第 II 相試験
審議結果	承認する
議題 26	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした LNP023 の第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 27	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象とした LY3009104 の長期第 III 相試験
審議結果	承認する
議題 28	日本イーライリリー株式会社の依頼による若年性特発性関節炎を対象とした LY3009104 の第 III 相二重盲検試験
審議結果	承認する
議題 29	日本イーライリリー株式会社の依頼による全身型若年性特発性関節炎を対象とした LY3009104 の第 III 相二重盲検試験
審議結果	承認する
議題 30	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした LY3074828 の第 III 相長期継続試験
審議結果	承認する
議題 31	日本イーライリリー株式会社の依頼による NASH 患者を対象とした LY3298176 の第 II 相試験
審議結果	承認する
議題 32	日本イーライリリー株式会社の依頼による RET 遺伝子変異陽性の進行甲状腺髓様癌患者を対象とした LY3527723 の第 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子宮内膜癌を対象としたオラパリブとデュルバ ルマブの第 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局所進行子宮頸癌患者を対象としたデュルバ ルマブの第 III 相試験
審議結果	承認する

議題 35	MSD 株式会社依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 36	MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 37	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
審議結果	承認する
議題 38	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 39	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 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頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした MK-3475 及び E7080/MK-7902 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 41	中外製薬株式会社の依頼による 2L/3L の腎細胞癌患者を対象とした MPDL3280A(atezolizumab) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 42	ALS 対象の第Ⅲ相試験 1
審議結果	承認する
議題 43	田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 2
審議結果	承認する
議題 44	田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 3
審議結果	承認する
議題 45	小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 46	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 47	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 48	日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304 (セレキシパグ) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 49	原発性眼内悪性リンパ腫に対する ONO-4059 (ブルトンキナーゼ阻害剤) の医師主導による第Ⅱ相二重盲検比較試験

審議結果	承認する
議題 50	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 51	根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験（医師主導治験）
審議結果	承認する
議題 52	武田薬品工業による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病または低芽球比率急性骨髓性白血病の患者に対する一次治療としての Pevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験
審議結果	承認する
議題 53	第一三共株式会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたキザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 54	糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 55	シミック株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした Rucaparib(CO-338)とニボルマブ(BMS-936558-01)の併用第3相試験
審議結果	承認する
議題 56	サノフィ株式会社の依頼による結節性痒疹患者を対象としたデュピルマブの第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 57	サノフィ株式会社の依頼による特発性の慢性蕁麻疹患者を対象としたデュピルマブの第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 58	富士フイルム富山化学株式会社の依頼による T-817MA の臨床第Ⅱ相試験
審議結果	承認する
議題 59	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象とした tisotumab vedotin の第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 60	高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (SELECT-Takayasu)
審議結果	承認する
議題 61	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたセロンセルチブの第3相試験
審議結果	承認する
議題 62	アストラゼネカ社の依頼による肺癌患者に対する一次治療におけるデュルバルマブと

	トレメリムマブの併用第Ⅲ相試験
審議結果	承認する
議題 63	中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第Ⅲ相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験
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）に従つ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	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による成人発症スチル病を対象とした ACZ885 の第Ⅲ相試験
提出資料	治験実施計画書、治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 2	T-817MA の臨床第Ⅱ相試験 (T817MAJP201R 試験) に登録された被験者を対象としたリハビリテーションによる機能回復過程における AMPA-PET の有効性を評価する医師主導治験
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認する
議題 3	T-817MA の臨床第Ⅱ相試験 (T817MAJP201R 試験) に登録された被験者を対象としたリハビリテーションによる機能回復過程における AMPA-PET の有効性を評価する医師主導治験 「横浜市立大学附属病院 臨床試験審査委員会要綱」第11条第1項により横浜市立脳卒中・神経脊椎センターからの審査依頼を受けた案件
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認する
議題 4	ファイザー株式会社の依頼による腎癌患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) とアキシチニブの第Ⅲ相試験
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認する
議題 5	尿蛋白を認める慢性腎臓病患者に対する AZD5718 のアルブミン尿減少効果を評価する試験
提出資料	説明文書・同意文書、治験薬概要書
審議結果	承認
議題 6	塩化ラジウム-223 の安全性プロファイルを明らかにするための第Ⅳ相長期フォローアップ試験
提出資料	治験薬概要書

審議結果	承認する
議題 7	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象とした BIIB098 の第Ⅲ相試験
提出資料	被験者提供資料
審議結果	承認する
議題 8	A Randomized,Double-blind,Placebo-controlled,Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Cenobamate Adjunctive Therapy in Subjects with Partial Onset Seizures,with Optional Open-Label Extension 部分てんかん患者に対する cenobamate 追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験
提出資料	治験参加カード
審議結果	承認する
議題 9	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるギラン・バレー症候群（GBS）患者を対象とした Eculizumab の第 3 相試験
提出資料	被験者募集に関する資料
審議結果	承認する
議題 10	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の第Ⅲ相試験
提出資料	レター
審議結果	承認する
議題 11	武田薬品工業株式会社の依頼による日本人の遺伝性血管性浮腫患者を対象とした lanadelumab(TAK-743)の国内拡大治験
提出資料	治験実施計画書、費用に関する資料
審議結果	承認する
議題 12	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした LNP023 の第Ⅲ相試験
提出資料	被験者提供資料、インタビューガイド
審議結果	承認する
議題 13	MSD 株式会社依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験
提出資料	治験実施計画書
審議結果	承認する
議題 14	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 15	小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験
提出資料	治験薬概要書

審議結果	承認する
議題 16	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 17	小野薬品工業株式会社の依頼による頭頸部がん患者を対象としたニボルマブ及びイピリムマブの第Ⅲ相試験
提出資料	治験実施計画書、治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 18	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブと cabozantinib の併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 19	糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 20	サノフィ株式会社の依頼による結節性痒疹患者を対象としたデュピルマブの第Ⅲ相試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 21	サノフィ株式会社の依頼による特発性の慢性蕁麻疹患者を対象としたデュピルマブの第Ⅲ相試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認する
議題 22	アストラゼネカ社の依頼による肺癌患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの併用第Ⅲ相試験
提出資料	治験薬概要書
審議結果	承認する

【審議事項・医師主導治験モニタリング報告等】

以下の議題について、提出されたモニタリング報告書・監査報告書を対象に、GCP 第 32 条第 4 項（または医療機器 GCP 第 51 条第 4 項、再生医療等製品 GCP 第 51 条第 4 項）に従って、治験が適切に行われているかどうか又は適切に行われていたかどうかについて審議した。

議題 1	非アルコール性脂肪性肝疾患に対するエロビキシバットとコレステラミン併用療法の有効性と安全性をプラセボ、コレステラミン単剤又はエロビキシバット単剤と比較する第 II 相医師主導治験
------	---

審議結果	承認する
議題 2	T-817MA の臨床第 II 相試験 (T817MAJP201R 試験) に登録された被験者を対象としたリハビリテーションによる機能回復過程における AMPA-PET の有効性を評価する医師主導治験
審議結果	承認する
議題 3	T-817MA の臨床第 II 相試験 (T817MAJP201R 試験) に登録された被験者を対象としたリハビリテーションによる機能回復過程における AMPA-PET の有効性を評価する医師主導治験 「横浜市立大学附属病院 臨床試験審査委員会要綱」第 11 条第 1 項により横浜市立脳卒中・神経脊椎センターからの審査依頼を受けた案件
審議結果	承認する
議題 4	アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬 Darolutamide(ODM-201)の第 II 相試験
審議結果	承認する
議題 5	慢性偽性腸閉塞症 (CIPO) に対するリファキシミンの有効性及び安全性を検討する第 II 相試験
審議結果	承認する
議題 6	原発性眼内悪性リンパ腫に対する ONO-4059 (ブルトンキナーゼ阻害剤) の医師主導による第 II 相二重盲検比較試験
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	ロート製薬株式会社の依頼による ADR-001 の第 II 相臨床試験
議題 2	ファイザー株式会社の依頼による腎癌患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) とアキシチニブの第 III 相試験
議題 3	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブと cabozantinib の併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第 III 相試験
議題 4	PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象とした tisotumab vedotin の第 III 相試験

【報告事項・終了報告等】

以下の議題の「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、それぞれ確認された。

議題 1	A Phase 3 Multi-center, Open-label Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Lanadelumab (SHP643) in Japanese Subjects with Hereditary Angioedema 日本人遺伝性血管性浮腫患者を対象に lanadelumab (SHP643) の有効性及び安全性を
------	---

	評価する第3相多施設共同非盲検試験
議題2	富士フィルム富山化学株式会社の依頼によるT-817MAの臨床第II相試験
議題3	(横浜市臨床研究ネットワーク案件) 横浜市立大学附属病院 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DU-176b(エドキサバン)第III相試験
議題4	ソマトスタチン受容体陽性の進行性膵、消化管又は肺神経内分泌腫瘍患者を対象としたF-1520併用下でのF-1515の第I相臨床試験
議題5	ソマトスタチン受容体陽性の進行性中腸カルチノイド及びその他の神経内分泌腫瘍患者を対象としたF-1520併用下でのF-1515の第I/II相臨床試験
議題6	帝人ファーマ株式会社の依頼によるGGSのMPAを対象とした第II相試験
議題7	GGSのMPAを対象とした第III相試験
議題8	再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした一次治療におけるMEDI4736単剤療法及びtremelimumabとの併用療法を標準治療と比較する第III相無作為化非盲検国際多施設共同試験
議題9	コルヒチン無効あるいは不耐の家族性地中海熱(FMF)を対象としたトリズマブの継続試験
議題10	株式会社そーせいの依頼による口腔咽頭カンジダ症を対象としたSO-1105の第III相臨床試験
議題11	MSD株式会社依頼によるガーダシル製造販売後臨床試験
議題12	アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたDapagliflozinの第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	中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与におけるrisankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験(LIMMITLESS試験)
議題2	初発のステージIII期又はIV期の卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチントビペバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第III相多施設共同ランダム化試験
議題3	尿蛋白を認める慢性腎臓病患者に対するAZD5718のアルブミン尿減少効果を評価する試験
議題4	アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬Darolutamide(ODM-201)の第II相試験
議題5	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第III相試験
議題6	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたBMS-986165の第III相長期試験

議題 7	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CTL019 の第Ⅲb 相試験
議題 8	IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の第Ⅲ相試験
議題 9	協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相試験
議題 10	日本イーライリリー株式会社の依頼による NASH 患者を対象とした LY3298176 の第Ⅱ相試験
議題 11	MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
議題 12	MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験
議題 13	未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
議題 14	ファイザー株式会社の依頼による PF-06865571 および PF-05221304 の第Ⅱ相試験
議題 15	テルモ株式会社の依頼による腹膜透析液療法施行中の慢性腎不全患者を対象とした TCD-58205 の第Ⅲ相試験

以上