

第395回医薬品等受託研究審査委員会議事要録

- 1 日 時 令和元年5月13日（月）16：30～17：30
2 場 所 医学部本館 1階 小会議室
3 出 席 者 土井、清水、金森、澤田、周、安田、廣瀬、中川、柘植、塚本、原
4 前回議事要録の確認

第394回医薬品等受託研究審査委員会議事要録の確認をした。

5 議 事

1) 新規の審査

新規に申込みのあったものについて審査した。

(医師主導治験)

1 ONO-4538 (ニボルマブ) (第2相臨床試験) 【医師主動治験】

(岐阜大学他10施設／治験薬提供者：小野薬品工業(株))【2019004】

研究題目：ホルモン受容体陽性HER2陰性転移・再発乳癌に対するニボルマブ+アベマシクリブ+内分泌療法併用の第II相試験（医師主導治験）

●治験内容、実施計画の内容及び基準・安全性の確保等治験実施の妥当性について審議し、受入実施を承認した。

(企業治験)

2 BI 655130 (第2相臨床試験) (日本ベーリンガーインゲルハイム(株))【2019005】

研究題目：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎の患者を対象としたBI 655130の第II相試験

●治験内容、実施計画の内容及び基準・安全性の確保等治験実施の妥当性について審議し、受入実施を承認した。

2) 継続の審査

■継続：本院における治験が開始されてから1年、または前回の継続審査後1年を経過しようとするものについて、治験継続の可否について審査した。

■安全性情報：実施中の治験に関し治験依頼者からの報告のあった安全性情報等について担当診療科の見解に基づき、治験継続の可否について審査した。また、本院での有害事象の発生について、治験継続の可否について審査した。

■変更：治験実施計画書等の変更（改訂）が、当該治験の実施及び被験者の安全に悪影響しないかどうかを拠り所に、治験継続の可否について審査した。

1 JR-141 (第2相第3相臨床試験) (JCRファーマ(株))【30018】

研究題目：JR-141のムコ多糖症II型患者を対象とした第II/III相試験

●本院での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

●治験薬概要書及び治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

2 MK-3475 (585試験) (第3相臨床試験) (MSD(株))【29026】

研究題目：MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象としたMK-3475の第III相試験

●本院での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認

した。

●治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について、審議し、継続実施を承認した。

3 MK-3475 (062 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【27051】

研究題目：MSD 株式会社の依頼による進行性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌患者を対象患者とした MK-3475 の第Ⅲ相臨床試験

●治験期間の変更により、治験継続の妥当性について、審議し、継続実施を承認した。

4 MK-3475 (177 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【27076】

研究題目：MSD 株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

5 MK-3475 (659 試験) (第2相臨床試験) (MSD (株)) 【29069】

研究題目：MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

6 MK-3475 (811 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【30034】

研究題目：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

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

●治験分担医師の変更、治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

7 ABBV-066 (M16-067) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【30042】

研究題目：生物学的製剤が奏効しなかつた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 risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験

●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

●簡易説明文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

8 ABBV-066 (M16-066) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【30043】

研究題目：M16-067 試験又は M16-065 試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験

●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

9 Bimekizumab (UCB4940) (PS0009 試験) (第3相臨床試験)

(UCB ジャパン (株)) 【29070】

研究題目：尋常性乾癬を対象とした UCB4940 の有効性、安全性を評価する他施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

10 Bimekizumab (UCB4940) (PS0014 試験) (第3相臨床試験)

(UCBジャパン(株))【30027】

研究題目：尋常性乾癬を対象としたUCB4940の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第III相試験

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

11 ZPL389 (第3相臨床試験) (ノバルティスファーマ(株))【30010】

研究題目：ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるZPL389の第II相試験

●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

●治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

12 RO5541077 BENZAMUSTINE-CHUGAI (第2相臨床試験)

(中外製薬(株))【30024】

研究題目：中外製薬株式会社の依頼によるポラツズマブベドチンの第II相臨床試験

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

13 nemolizumab (第3相臨床試験) (マルホ(株))【29045】

研究題目：nemolizumabのアトピー性皮膚炎に対する第III相試験

－比較/長期継続投与試験－

●国内での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

●治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

14 LY3009104 (JAHN 試験) (第3相臨床試験) (日本イーライリリー(株))【29051】

研究題目：日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第III相試験

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

●治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

15 S-588410 (第3相臨床試験) (塩野義製薬(株))【27009】

研究題目：塩野義製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象としたS-588410の第3相臨床試験

●治験実施計画書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

16 MEDI4736 (第3相臨床試験) (クリニペース(株))【29025】

研究題目：クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMEDI4736の第III相試験

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

●治験葉概要書の変更、添付文書の変更、治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

17 LY3074828 (AMAJ 試験) (第3相臨床試験) (日本イーライリリー(株))【30006】

研究題目：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相試験

- 治験期間が1年を超えるため、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 治験実施計画書の変更、治験薬概要書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

18 LY3074828 (AMAH試験) (第3相臨床試験) (日本イーライリリー(株))【30035】

研究題目：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

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 治験薬概要書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

19 TAS-118/L-OHP (第3相臨床試験) (大鵬薬品工業(株))【27075】

研究題目：大鵬薬品工業株式会社と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象とした TAS-118/L-OHP の第Ⅲ相試験

- 治験実施計画書の変更、治験期間・契約期間の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

20 NPC-12T (第3相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他4施設／治験薬提供者：ノーベルファーマ(株))【29018】

研究題目：難治性リンパ管疾患に対するシロリムスの有効性及び安全性を検討する多施設共同第Ⅲ相医師主導治験

- モニタリング報告書により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

21 E0302 (第3相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他23施設／治験薬提供者：エーザイ(株))【30011】

研究題目：高用量E0302の筋萎縮性側索硬化症に対する第Ⅲ相試験-医師主導治験-

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

22 クラゾセンタン(ACT-108475) 第3相臨床試験(アケリオン ファーマシュティカルズ ジャパン(株))【28032】

研究題目：アケリオンファーマシュティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも膜下出血に対しコイリング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 治験実施計画書の変更、治験薬概要書の変更、同意説明文書の変更、被験者への支払いに関する資料の変更、補償に関する資料、治験参加カードの変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

23 クラゾセンタン(ACT-108475) 第3相臨床試験(アケリオン ファーマシュティカルズ ジャパン(株))【28033】

研究題目：アケリオンファーマシュティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

●治験実施計画書の変更、治験薬概要書の変更、同意説明文書の変更、被験者への支払いに関する資料の変更、補償に関する資料、治験参加カードの変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

2 4 C N T O 1 9 5 9 (第2相/第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ(株)) 【30029】

研究題目：中等症から重症の活動期のクローヴン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第II/III相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験

●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

●同意説明文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

2 5 E 6 0 1 1 (早期第2相臨床試験) (EAファーマ(株)) 【30048】

研究題目：活動期クローヴン病患者を対象としたE6011の早期第2相臨床試験

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

2 6 O N O - 4 5 3 8 (43試験) (第3相臨床試験) (小野薬品工業(株)) 【28045】

研究題目：ONO-4538 第III相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

2 7 O N O - 4 5 3 8 (38試験) (第3相臨床試験) (小野薬品工業(株)) 【28047】

研究題目：ONO-4538 Phase III Study

A multicenter, double-blind, randomized study in patients with gastric cancer undergoing postoperative adjuvant chemotherapy

ONO-4538 第III相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

●同意説明文書の変更、電話インタビュー用スクリプトにより、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

2 8 N i v o l u m a b • I p i l i m u m a b (50試験) (第3相臨床試験)

(小野薬品工業(株)) 【29016】

研究題目：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

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

●同意説明文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

2 9 O N O - 4 5 3 8 (ニボルマブ) (第2相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他7施設／治験薬提供者：小野薬品工業(株)) 【29063】

研究題目：HER2陰性転移性乳癌に対するニボルマブ+ベバシズマブ+パクリタキセル併用

療法の第II相試験（医師主導治験）

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- モニタリング報告書により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

30 ONO-4538 (52試験) (第3相臨床試験) (小野薬品工業(株))【30025】

研究題目：ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第III相試験

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 同意説明文書の変更、治験実施計画書別紙の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

31 CAT-354 (1325試験) (第3相臨床試験) (レオファーマ(株))【29027】

研究題目：レオファーマ株式会社によるアトピー性皮膚炎を対象とした tralokinumab の第III相臨床試験

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

32 CAT-354 (1337試験) (第3相臨床試験) (レオファーマ(株))【30039】

研究題目：過去の tralokinumab 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に tralokinumab の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験
- ECZTEND

- 国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

33 upadacitinib (ABT-494) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社)【30017】

研究題目：中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるウパダシチニブの第III相無作為化プラセボ対照二重盲検試験

A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis

- 国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- アクチグラフィ患者ガイドの変更、同意説明文書の変更、被験者への支払いに関する資料の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

34 MK-3222 (第3相臨床試験) (サンファーマ(株))【25021】

研究題目：中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬（尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む）患者を対象とした SCH900222/MK-3222 の第III相試験、及び長期安全性延長試験

- 前回の継続審査後1年を経過するため、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

35 risankizumab/ABBV-066 (第3相臨床試験)

(アッヴィ合同会社)【29055】

研究題目：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：治験実施計画書No. M15-997)
●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
●添付文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

3 6 C L 2 0 2 0 (再生医療等製品) (第1相臨床試験)

((株) 生命科学インスティチュート) 【29042】

研究題目：株式会社生命科学インスティチ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 の探索的試験

●治験製品概要書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

3 7 D S - 8 2 0 1 a (第2相臨床試験) (第一三共(株)) 【30001】

研究題目：第一三共株式会社の依頼による DS-8201a の第 II 相試験

●国内外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
●治験実施計画書の変更、治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

3 8 R O 7 1 9 8 5 7 4 (第3相臨床試験) (中外製薬(株)) 【30016】

研究題目：中外製薬株式会社の依頼による HER2 陽性早期乳癌患者を対象とした R07198574 の第 III 相試験

●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
●治験分担医師の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

3 9 R O 4 3 6 8 4 5 1 (第3相臨床試験) (中外製薬(株)) 【30026】

研究題目：中外製薬株式会社の依頼による Hoffmann-La Roche 社スポンサーのペルツズマブの臨床試験に登録された患者を対象としたペルツズマブの継続投与試験

●国外での有害事象報告等により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
●TMF Note to File の追加により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

3) 治験終了報告

1 N i r a p a r i b (MK-4827) (第2相臨床試験) (武田薬品工業(株)) 【30041】

研究題目：武田薬品工業株式会社の依頼による Niraparib-2002 の第 II 相試験

●治験が終了となったため、終了の報告がありこれを確認した。

4) 医薬品等受託研究迅速審査について

●委員長から下記の内容について、分担医師の変更のため、治験の継続に特に問題はない事から迅速審査を行った旨の報告があり、これを承認した。

1 u p a d a c i t i n i b (ABT-494) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【30017】

研究題目：中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるウパダシチニブの第 III 相無作為化プラセボ対照二重盲検試験

A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis

●変更：「治験に関する変更申請書」（治験分担医師）

2 AJM300（第3相臨床試験）（EAファーマ（株））【30019】

研究題目：AJM300 の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験（2）

●変更：「治験に関する変更申請書」（治験分担医師）

3 ONO-4538（52試験）（第3相臨床試験）（小野薬品工業（株））【30025】

研究題目：ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験

●変更：「治験に関する変更申請書」（治験分担医師）

4 CNT01959（第2相/第3相臨床試験）（ヤンセンファーマ（株））【30029】

研究題目：中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 II/III 相，ランダム化，二重盲検，プラセボ及び実薬対照，並行群間比較，多施設共同試験

●変更：「治験に関する変更申請書」（治験分担医師）

5 ABBV-066（M16-067）（第3相臨床試験）（アッヴィ合同会社）【30042】

研究題目：生物学的製剤が奏効しなかつた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 risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験

●変更：「治験に関する変更申請書」（治験分担医師）

6 ABBV-066（M16-066）（第3相臨床試験）（アッヴィ合同会社）【30043】

研究題目：M16-067 試験又は M16-065 試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験

●変更：「治験に関する変更申請書」（治験分担医師）

7 E6011（早期第2相臨床試験）（EAファーマ（株））【30048】

研究題目：活動期クローン病患者を対象とした E6011 の早期第 2 本目臨床試験

●変更：「治験に関する変更申請書」（治験分担医師）

5) 実施計画書等の変更報告（治験事務局からの報告）一担当診療科には報告済み一

●事務局から下記の内容について報告があり、これを確認した。

1 S-588410（第3相臨床試験）（塩野義製薬（株））【27009】

●報告：「治験実施計画書」（実施体制の変更）

2 クラゾセンタン（ACT-108475）（第3相臨床試験）（アクテリオン ファーマシュティカルズ ジャパン（株））【28032】

●報告：「Via12Bag 自主回収のご連絡」

3 クラゾセンタン（ACT-108475）（第3相臨床試験）（アクテリオン ファーマシュティカルズ ジャパン（株））【28033】

●報告：「Via12Bag 自主回収のご連絡」

4 MK-3475 (585 試験) (第3相臨床試験) (M S D (株)) 【29026】

●報告：「治験継続のレター」「モニタリング担当者指名書」

5 Bimekizumab (UCB4940) (PS0009 試験) (第3相臨床試験)

(U C B ジャパン (株) 【29070】

●報告：プロジェクト担当モニターリスト

6 Bimekizumab (UCB4940) (PS0014 試験) (第3相臨床試験)

(U C B ジャパン (株) 【30027】

●報告：プロジェクト担当モニターリスト

7 JR-141 (第2相第3相臨床試験) (J C R ファーマ (株)) 【30018】

●報告：「治験実施計画書別冊」(実施体制の変更)

6) その他

●事務局から下記の内容について報告があり、これを確認した。

1 開発の中止等に関する報告書

① J N J - 5 6 0 2 1 9 2 7 (第1相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 【26016】

●「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)

② J N J - 5 6 0 2 1 9 2 7 (第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 【27001】

●「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)

③ A B B V - 0 6 6 (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【29055】

●「開発の中止等に関する報告書」(製造販売承認の取得)

2 治験協力者の変更

●「治験分担医師・協力者リスト」(治験協力者の削除追加)

・ E 0 3 0 2 (第3相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他 23施設／治験薬提供者：エーザイ (株)) 【30011】

●「治験分担医師・協力者リスト」(C R C の削除追加)

・ M K - 3 4 7 5 (590 試験) (第3相臨床試験) (M S D (株)) 【29015】

・ O N O - 4 5 3 8 (50 試験) (第3相臨床試験) (小野薬品工業 (株)) 【29016】

・ C A T - 3 5 4 (1325 試験) (第3相臨床試験) (レオファーマ (株)) 【29027】

・ Bimekizumab (UCB4940) (PS0009 試験) (第3相臨床試験)

(U C B ジャパン (株) 【29070】

・ u p a d a c i t i n i b (ABT-494) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【30017】

・ A J M 3 0 0 (第3相臨床試験) (E A ファーマ (株)) 【30019】

・ O N O - 4 5 3 8 (52 試験) (小野薬品工業 (株)) 【30025】

・ Bimekizumab (UCB4940) (PS0014 試験) (第3相臨床試験)

(U C B ジャパン (株) 【30027】

・ K H K 4 0 8 3 (第2相臨床試験) (協和発酵キリン (株)) 【30028】

・ C N T O 1 9 5 9 (第2相第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 【30029】

・ C A T - 3 5 4 (1337 試験) (第3相臨床試験) (レオファーマ (株)) 【30039】

・ A B B V - 0 6 6 (M16-067 試験) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【30042】

・ A B B V - 0 6 6 (M16-066 試験) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【30043】

・ E 6 0 1 1 (第2相臨床試験) (E A ファーマ (株)) 【30048】

3 治験に係る利益相反専門委員会の報告書について

●事務局から、今回は2件の新規治験、2件の継続治験の利益相反自己申告書について、臨床研究等利益相反専門委員会から問題なしの結果通知があった旨の報告があり、これを確認した。

次回開催予定日 平成31年6月10日（月） 16：30～
医学部棟1階 小会議室