

第426回医薬品等受託研究審査委員会議事要録

- 1 日 時 令和3年12月13日（月）16：30～17：30
- 2 場 所 医学部棟 小会議室
- 3 出席者 土井、金森、矢部、加藤、澤田、小川、安田、廣瀬、中川、畠山、塚本、原、大橋
- 4 前回議事要録の確認

第425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。

(新規治験)

- 1 etrasimod (APD334) (第2相臨床試験) (IQVIA サービスーズ ジャパン (株)) 【2021050】
研究題目：(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした etrasimod の第2/3相無作為化、二重盲検試験
●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 NPC-25 (第3相臨床試験) (ノーベルファーマ (株)) 【2021051】
研究題目：NPC-25 の低亜鉛血症患者に対する実薬対照非盲検比較試験 (非劣性試験)
●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。
- 3 TAK-771 (第3相臨床試験) (武田薬品工業 (株)) 【2021052】
研究題目：武田薬品工業株式会社の依頼による原発性免疫不全症候群 (PID) 日本人患者を対象とした TAK-771 の第3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。
- 4 ART-123 (第1相臨床試験) (旭化成ファーマ (株)) 【2021053】
研究題目：Veloxis 社の依頼による ART-123 の第I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する。
- 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する。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する。
- 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する。

- 1 MK-3475 (177 試験) (製造販売後臨床試験) (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
●説明文書、同意書の変更により、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 MK-3475 (590 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【29015】
 研究題目:MSD 株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
 ●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。
- 3 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
 ●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。
- 4 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、説明文書、同意文書の変更、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。
- 5 MK-3475 及びエンホルツマブ ベドチン (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【2020057】
 研究題目:シスプラチン適応の 筋層浸潤性膀胱癌 (MIBC) 患者を対象とした周術期の EV + ペムブロリズマブ と術前補助化学療法の比較
 ●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、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。
- 6 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。
- 7 NOA-001 (医療機器臨床試験) (東レ (株)) 【2021010】
 研究題目:ARDS を対象とした NOA-001 の探索的試験
 ●治験機器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。
- 8 risankizumab/ABBV-066 (製造販売後臨床試験)
 (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 (LIMITLESS 試験: 治験実施計画書 No. M15-997)
 ●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。
- 9 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。

1 0 A B B V - 0 6 6 (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。

1 1 リサンキズマブ (ABBV-066) (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【2020005】

研究題目：A Phase 3, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Risankizumab in Adult Japanese Subjects with Moderate to Severe Palmoplantar Pustulosis

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

●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。

1 2 N P C - 1 2 T (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)) 【2019025】

研究題目：難治性の脈管腫瘍・脈管奇形に対する NPC-12T (顆粒剤・錠剤) 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

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

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

●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。

1 3 L Y 3 0 0 9 1 0 4 (JAHN 試験) (製造販売後臨床試験) (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。

1 4 C C R C - 0 0 1 -M (メトホルミン) (第2相臨床試験) 【医師主導治験】

(岐阜大学他14施設／(日本新薬(株)) 【2019011】

研究題目：子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験

●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。

●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。

1 5 C A T - 3 5 4 (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。
- 1 6 e t r a s i m o d (APD334-302) (第3相臨床試験) (IQVIA サービスーズ ジャパン (株))
【2020004】
研究題目：(治験国内管理人)IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相無作為化、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。
 - 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。
- 1 7 e t r a s i m o d (APD334-308) (第3相臨床試験) (IQVIA サービスーズ ジャパン (株))
【2020012】
研究題目：(治験国内管理人)IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相二重盲検試験
- 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。
- 1 8 e t r a s i m o d (APD334-303) (第3相臨床試験) (IQVIA サービスーズ ジャパン (株))
【2020013】
研究題目：(治験国内管理人)IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相非盲検試験
- 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。
- 1 9 e t r a s i m o d (APD334-203) (第2相臨床試験) (IQVIA サービスーズ ジャパン (株))
【2021023】
研究題目：(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第2相無作為化、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 0 E c u l i z u m a b (第3相臨床試験) (アレクシオンファーマ合同会社) 【2020055】
研究題目：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
- 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。
- 2 1 M E D I 4 7 3 6 (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 2 L Y 2 8 3 5 2 1 9 (第2相/第3相臨床試験) (日本イーライリリー (株)) 【2021024】
研究題目：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
- 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。

- 23 ONO-4538 (ニボルマブ) (WJOG9917B) (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+ペバシズマブ+パクリタキセル併用療法
 の第II相試験 (医師主導治験)
 ●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。
 ●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。
- 24 ニボルマブ/イピリムマブ (NO LIMIT 試験) (第2相臨床試験) 【医師主導治験】
 (岐阜大学他13施設/治験薬提供者:ブリストル・マイヤーズ スクライブ(株)) 【2020007】
 研究題目:MSI-Hを有する進行胃癌又は食道胃接合部癌を対象としたニボルマブとイピリム
 マブ併用の第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。
 ●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。
- 25 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。
- 26 ONO-4538 (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。
 ●治験薬概要書の変更、説明文書、同意文書の変更により、治験継続の妥当性について審
 議し、継続実施を承認した。
- 27 ONO-4538 (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。
- 28 u p a d a c i t i n i b (ABT-494) (第3相臨床試験) (アヅヴィ合同会社) 【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。
- 説明文書、同意文書の変更、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。

- 29 CNTO1959 (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
- 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。
 - 検体採取の手引きの変更、治験実施計画書の変更、同意説明文書、参加同意書の変更、治験薬概要書の変更、治験参加者向けダイアリーの変更、治験薬と投与に関する被験者日誌の変更、被験者の募集の手順に関する資料の変更、被験者の募集の手順に関する業務フローの変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 30 CNTO1959 (第2相b/第3相臨床試験) (ヤンセンファーマ (株)) 【2021008】
研究題目：中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎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2b/3相，ランダム化，二重盲検，プラセボ対照，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。
 - ポイント算出表の変更、説明文書、同意文書の変更、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。
- 31 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 RO4368451 (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。
- 33 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。
- 34 RO7198574 (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。
- 35 AMG570 (第2相臨床試験) (アムジェン (株)) 【2021015】
研究題目：アムジェン株式会社の依頼による AMG 570 の第II相試験
- ポイント算出表の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。

- 36 T A S - 1 0 2 (ALTAIR 試験) (第3相臨床試験) 【医師主導治験】
 (岐阜大学他 36 施設/治験薬提供者: 大鵬薬品工業 (株)) 【2020006】
 研究題目: 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 (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。
 ●治験実施計画書の変更、説明・同意文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 37 N a v i t o c l a x (第3相臨床試験) (アヴィイ合同会社) 【2020038】
 研究題目: A Randomized, Open-Label, Phase 3 Study Evaluating Efficacy and Safety of Navitoclax in Combination with Ruxolitinib Versus Best Available Therapy in Subjects with Relapsed/Refractory Myelofibrosis (TRANSFORM-2)
 再発/難治性骨髄線維症患者を対象に navitoclax とルキソリチニブの併用投与の有効性及び安全性を利用可能な最良の治療と比較評価する無作為化非盲検第 III 相試験 (TRANSFORM-2)
 ●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。
 ●治験薬概要書の変更、説明文書、同意文書の変更、治験参加カードの変更、被験者募集の手順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。
- 38 a r f o l i t i x o r i n (第3相臨床試験) (シミック・シフトゼロ (株)) 【2020039】
 研究題目: Isofol Medical AB 社の依頼による結腸直腸癌患者を対象とした arfolitixorin の第Ⅲ相試験
 ●治験実施計画書の変更、説明文書、同意文書の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 39 I G S C , 2 0 % / S H P 6 6 4 / T A K - 6 6 4 (3001 試験) (第3相臨床試験)
 (IQVIA サービスーズ ジャパン (株)) 【2019036】
 研究題目: (治験国内管理人) IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による原発性免疫不全症候群の日本人被験者を対象とした IGSC, 20%の第Ⅲ相非盲検試験
 ●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。
- 40 I G S C , 2 0 % / S H P 6 6 4 / T A K - 6 6 4 (3002 試験) (第3相臨床試験)
 (武田薬品工業 (株)) 【2021001】
 研究題目: PID 日本人患者における IGSC, 20%の長期安全性及び忍容性試験
 ●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。
- 41 n e m o l i z u m a b (第2相第3相臨床試験) (マルホ (株)) 【2020040】
 研究題目: nemolizumab の結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/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。
- 42 D S - 8 2 0 1 a (第3相臨床試験) (第一三共 (株)) 【2020058】
 研究題目: 第一三共株式会社の依頼による胃癌を対象とした DS-8201a

(trastuzumabderuxtecan) 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。

3) 治験終了報告書

1 B I 6 5 5 1 3 0 (1368-0016 試験) (第2相臨床試験)

(日本ベーリンガーインゲルハイム(株))【2019013】

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掌蹠膿疱症(PPP)患者を対象としたBI 655130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。

2 n e m o l i z u m a b (第2相第3相臨床試験) (マルホ(株))【2020040】

研究題目：nemolizumabの結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/Ⅲ相試験
—比較/長期継続投与試験—

- 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

- 委員長から下記の内容について報告があり、これを確認した。

1 A M G 5 7 0 (第2相臨床試験) (アムジェン(株))【2021015】

研究題目：標準治療(SOC)で効果不十分な活動性全身性エリテマトーデス(SLE)患者を対象としてRozibafusp Alfa(AMG 570)の有効性及び安全性を評価する第Ⅱb相用量設定試験

担当診療科：総合内科

迅速審査日：2021年11月18日

- ・変更：「治験に関する変更申請書」(治験分担医師)

2 M T - 3 9 2 1 (第2相臨床試験) (田辺三菱製薬(株))【2021035】

研究題目：急性期外傷性脊髄損傷患者を対象とした、MT-3921の有効性及び安全性を検討する第Ⅱa相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験

担当診療科：整形外科

迅速審査日：2021年11月18日

- ・変更：「治験に関する変更申請書」(治験分担医師)(治験協力者)

3 N O A - 0 0 1 (医療機器臨床試験) (東レ(株))【2021010】

研究題目：ARDSを対象としたNOA-001の探索的試験

担当診療科：高次救命治療センター

迅速審査日：2021年11月18日

- ・変更：「治験に関する変更申請書」(目標症例)

4 リベルサス(特定使用成績調査)(ノボ ノルディスクファーマ(株))【2021019】

研究題目：リベルサス®特定使用成績調査(PIONEER REAL)(Study ID: NN9924-4613)日本の成人2型糖尿病患者における実臨床下での経口セマグルチド1日1回投与に関連する臨床パラメータ及び安全性を検討する 多施設共同、前向き、非介入単群調査

担当診療科：第3内科

迅速審査日：2021年11月18日

- ・変更：「実施要綱等変更申請書」(調査分担医師)

- 5) 実施計画書等の変更報告（治験事務局からの報告）—担当診療科には報告済み—
●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 MK-3475（585試験）（第3相臨床試験）（MSD（株））【29026】
・報告：「モニタリング担当者指名書」
 - 2 MK-3475（811試験）（第3相臨床試験）（MSD（株））【30034】
・報告：「モニタリング担当者指名書」
 - 3 NPC-12G（第2相臨床試験）【医師主導治験】
（岐阜大学他施設／治験薬提供者：ノーベルファーマ（株））【2021046】
・報告：「モニター指名書」
 - 4 RO7198574（第3相臨床試験）（中外製薬（株））【30016】
・報告：「担当グループの編成」
 - 5 AMG570（第2相臨床試験）（アムジェン（株））【2021015】
・報告：「Study Staff Log」
 - 6 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））【2019025】
・報告：「NPC-12T-CVA CRF 見本」
 - 7 ONO-4538（ニボルマブ）（WJOG9917B）（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】
・報告：「治験薬概要書」

6) その他

- 1 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4件の新規治験、3件の新規調査、1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 令和4年1月17日（月） 17:00～
医学部棟1階 小会議室