第438回医薬品等受託研究審查委員会議事要録

- 1 日 時 令和4年12月12日(月)16:30~17:10
- 2 場 所 医学部棟 小会議室
- 3 出席者 金森、廣田、加藤、岩田、安田、深尾、中川、坪井、塚本、原、大橋
- 4 前回議事要録の確認

第437回医薬品等受託研究審査委員会議事要録を確認した。

- 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。

(新規企業治験)

- 1 アプレミラスト (AMG 4 0 7) (第 3 相臨床試験) (アムジェン (株)) 【2022028】 研究題目:アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象とした AMG407 (アプレミラスト) の第Ⅲ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。
- ※継続の審査にあたっては、予備審査に基づき、以下の通り一括承認した。
- 1 KCB−1B(第3相臨床試験)【医師主導治験】

(岐阜大学他6施設/治験薬提供者:ノーベルファーマ(株))【2022033】

研究題目:骨頭圧潰前の特発性大腿骨頭壊死症に対するトラフェルミン(遺伝子組換え)架橋ゼラチン製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

- ●損害保険付保証明書の変更により、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 GE-045 (第3相臨床試験)【医師主導治験】

(岐阜大学他 10 施設/治験薬提供者:GE ヘルスケアファーマ(株))【2022027】

研究題目:GE-045 医師主導治験

膵腫瘤性病変を有する患者を対象としたペルフルブタンを用いた造影超音波検査の鑑別診断能を評価するための多施設共同検証的試験

- ●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。
- 3 CCRC-001-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

●監査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。

- 4 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
 - ●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 Efavaleukin Alfa (AMG592)(第2相臨床試験)(アムジェン(株))【2021043】 研究題目:アムジェン株式会社の依頼によるEfavaleukin Alfa (AMG 592)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。
 - ●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。
- 6 Cariprazine (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社)【2022007】 研究題目:アッヴィ合同会社の依頼による統合失調症患者を対象とした Cariprazine 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。
- 7 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-

- ●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。
- 8 etrasimod (APD334-308) (第3相臨床試験) (IQVIAサービシーズ ジャパン (株)) 【2020012】

研究題目: (治験国内管理人) IQVIA サービシ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 etrasimod (APD334-303) (第3相臨床試験) (IQVIA サービシーズ ジャパン (株)) 【2020013】

研究題目: (治験国内管理人) IQVIA サービシ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 etrasimod (APD334-203) (第2相臨床試験) (IQVIAサービシーズ ジャパン (株)) 【2021023】

研究題目:(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ 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 etrasimod (APD334-202) (第2相臨床試験) (IQVIAサービシーズ ジャパン (株)) 【2021050】

研究題目:(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ 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

- ●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。
- 12 TAS-102 (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 TAS-120 (第1相臨床試験) (大鵬薬品工業 (株)) 【2022002】

研究題目:大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I 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。
- 14 IGSC, 20%/SHP664/TAK-664 (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。
- 15 TAK-771 (3004 試験) (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
 - ●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 TAK-771 (3005 試験) (第3相臨床試験) (武田薬品工業(株)) 【2022021】 研究題目: 武田薬品工業株式会社の依頼による日本人原発性免疫不全症候群 (PID) 患者を対象とした TAK-771 の第3相継続投与試験
 - ●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。
- 17 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

- ●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。
- 18 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。
- 19 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。

- 20 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。
- 2.1 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
 - ●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。 た。
 - ●治験薬概要書(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。
- 2 2 LY2835219 (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。
- 23 NN1535 (第3相臨床試験) (ノボノルディスクファーマ (株)) 【2022001】 研究題目: ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による、GLP-1 受容体作動薬で治療中 の2型糖尿病患者を対象とした、IcoSema とセマグルチドを比較する第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。
- 24 BI655130 (1368-0024 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))【2020014】

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 Spesolimab の非盲検長期第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。
- 25 SA237 (第3相臨床試験) (中外製薬(株)) 【2022005】 研究題目:中外製薬株式会社の依頼による抗 NMDAR 脳炎又は抗 LGI1 脳炎患者を対象とした サトラリズマブの第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、同意説明文書の変更、アセント文書の変更、治験説明動画閲覧用 Web サイトのご案内の変更により、治験継続の妥当性について審議し、継続実施を承認した。
- 26 Navitoclax (第3相臨床試験) (アッヴィ合同会社) 【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。

- ●治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更、治験薬概要書の変更により、治験継続の妥当 について審議し、継続実施を承認した。
- 27 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。
 - ●治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更により、治験継続の妥当について審議し、継続 実施を承認した。
- 28 ONO-4538 (43 試験) (第3相臨床試験) (小野薬品工業(株)) 【28045】 研究題目: 0NO-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
 - ●治験薬概要書の変更により、治験継続の妥当について審議し、継続実施を承認した。
- 29 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。
- 30 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】研究題目:脈管異常の皮膚病変に対するシロリムスゲルの多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、無作為化、並行群間比較医師主導第II相治験

- ●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。
- 3 1 MEDI 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 MEDI 4736 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。
- 32 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 ●治験薬概要書(添付文書)の変更により、治験継続の妥当について審議し、継続実施を承認した。
- 3 3 MK-3 4 7 5 (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
 - ●治験実施計画書の変更、添付文書の変更により、治験継続の妥当について審議し、継続実施を承認した。
- 3 4 MK-3 4 7 5 (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。

- ●治験実施計画書の変更、添付文書の変更により、治験継続の妥当について審議し、継続実施 を承認した。
- 35 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。
- 3 6 CAT-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。
- 37 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、治験継続の妥当について審議し、継続実施を承認した。
- 38 ALX148 (第2相第3相臨床試験) (PRA ヘルスサイエンス (株)) 【2022018】 研究題目:HER2 過剰発現の進行胃腺癌/食道胃接合部腺癌患者を対象とした ALX148 の 第 2/3 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、添付文書の変更により、治験継続の妥当について審議し、継続実施 を承認した。
- 39 CTL019 (再生医療等製品) (第3相臨床試験) (ノバルティスファーマ (株)) 【2021044】 研究題目: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
 - ●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。
- 40 Lu AF82422 (第2相臨床試験) (ルンドベック (株)) 【2021045】 研究題目:多系統萎縮症患者を対象とした Lu AF82422 の有効性、安全性および忍容性を評価 する、介入、ランダム化、二重盲検、並行群間、プラセボ対照、多施設共同試験
 - ●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。
- 41 エンコラフェニブ/ビニメチニブ(第2相臨床試験)【医師主導治験】

(岐阜大他 施設/治験薬提供者:小野薬品工業(株))【2022008】研究題目: BRAF V600E変異を有する切除可能大腸癌遠隔転移患者に対する周術期化学療法としてのエンコラフェニブ+ビニメチニブ+セツキシマブ併用療法の有効性及び安全性を評価する多施設共同第II相臨床試験(医師主導治験)

- ●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、同意説明文書の変更により、治験継続の妥当について審議し、継続

実施を承認した。

- 4 2 DS-8 2 0 1 a (胃がん) (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。
- 43 DS-8201a (乳がん) (第3相臨床試験) (第一三共(株)) 【2021062】 研究題目: 第一三共株式会社の依頼による転移性乳がん患者を対象とした DS8201a (トラスツズマブ デルクステカン) 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。
- 4 4 AMG 5 5 2 (20210096 試験) (第 3 相臨床試験) (アムジェン (株)) 【2021060】 研究題目:アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 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、同意説明文書の変更により、治験継続の妥当について審議し、継続 実施を承認した。
- 4 5 AMG 5 5 2 (20210098 試験) (第 1 相 b/第 3 相臨床試験) (アムジェン (株)) 【2022022】 研究題目:アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 の第 Ib/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、同意説明文書の変更により、治験継続の妥当について審議し、継続 実施を承認した。
- 4 6 AMG 5 7 0 (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 ●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。
- 47 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。
- 48 RO7030816, MRA (第1相臨床試験) (中外製薬(株)) 【2021059】 研究題目:中外製薬株式会社の依頼によるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした R07030816の第 I 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。
 - ●治験実施計画書の変更、Safety Memo の変更により、治験継続の妥当について審議し、継続 実施を承認した。
- 3)治験終了報告書

1 etrasimod (APD334-308) (第3相臨床試験) (IQVIAサービシーズ ジャパン(株)) 【2020012】

研究題目: (治験国内管理人) IQVIA サービシ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

- ●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 ONO-4538 (43 試験) (第3相臨床試験) (小野薬品工業(株)) 【28045】 研究題目: 0N0-4538 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
 - ●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查
 - ●岩田委員長代理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

担当診療科:泌尿器科

迅速審查日: 2022年11月1日

- ・変更: 「治験に関する変更申請書」(症例数追加)
- 2 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

担当診療科:泌尿器科

迅速審査日: 2022 年 11 月 8 日

- ・変更: 「治験に関する変更申請書」(治験分担医師追加)
- 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:「本治験で使用する薬剤の治験計画届における分類及び最新の科学的知見を記載した 文章について」
 - 2 MK-3475 (811 試験) (第3相臨床試験) (MSD (株)) 【30034】
 - ・報告:「本治験で使用する薬剤の治験計画届における分類及び最新の科学的知見を記載した文章について」
 - 3 IGSC, 20%/SHP664/TAK-664 (3002試験) (第3相臨床試験)

(武田薬品工業(株))【2021001】

- ・報告:「製造販売承認申請のご連絡」
- 4 TAK-771 (3004 試験) (第3相臨床試験) (武田薬品工業(株)) 【2021052】
 - ・報告:「臨床検査に関するお詫びとご報告」(追加報告) 「実施医療機関及び治験責任医師の一覧 変更点(第5版→第6版)」
- 5 ART-123 (第1相臨床試験) (旭化成ファーマ (株)) 【2021053】
 - ・報告:「前日割付許容のレター」

- 6 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】 ・報告:「薬機法改正に伴う安全性情報の変更レター」
- 7 CAT-354 (1337 試験) (第3相臨床試験) (レオファーマ (株)) 【30039】 ・報告:「モニター担当一覧」
- 8 TAK-771 (3005 試験) (第3相臨床試験) (武田薬品工業(株)) 【2022021】 ・報告:「実施医療機関及び治験責任医師一覧」
- 9 IGSC,20%/SHP664/TAK-664 (3001試験) (第3相臨床試験) (IQVIAサービシーズ ジャパン (株))【2019036】
 - ・報告:「製造販売承認申請のご連絡」
- 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1件の新規治験、4件の新規調査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。