

第 475 回 北里大学相模原治験審査委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2026 年 2 月 18 日 (水) 14:00～15:19 北里大学病院 東館 3 階 会議室 4 (Microsoft 社製 Teams を用いた web 会議)</p>
<p>出席委員名</p>	<p>松本和将、尾鳥勝也、猶木克彦、奥田雄介、鎌田真理子、菊地原昌史、木下春奈、小林昌宏、高田恭臣、田中憲徳、長谷川靖浩、宮本和武、村岡寛之、森田明</p>
<p>議題及び審査結果を含む主な議論の概要</p>	<p>1. 前回議事録の確認 第 474 回治験審査委員会議事録を確認した。</p> <p>2. 新規の審査</p> <p>議題 1) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした GSK4057190A(Dostarlimab)の第 III 相試験(受付番号:2025034)</p> <p>これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、試験実施の妥当性について審議した。 審査結果:承認する</p> <p>議題 2) アストラゼネカ株式会社の依頼による高異型度の白金製剤抵抗性上皮性卵巣癌患者を対象とした AZD5335 の第 III 相試験(受付番号:2025035)</p> <p>これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、試験実施の妥当性について審議した。 審査結果:修正の上で承認する 修正内容:説明文書・同意文書の修正</p>

議題 3) (治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による再発プラチナ感受性卵巣癌患者を対象とした **Rinatabart Sesutecan** の第 III 相試験(受付番号:2025037)

これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、試験実施の妥当性について審議した。

審査結果:承認する

議題 4) 武田薬品工業株式会社の依頼による赤血球輸血依存性貧血を有する低リスク骨髄異形成症候群の日本人患者を対象とした **TAK-226** の第 2 相試験(受付番号:2025038)

これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、試験実施の妥当性について審議した。

審査結果:承認する

議題 5) **Ultragenyx Japan** 株式会社の依頼によるホモ接合体家族性高コレステロール血症患者を対象としたエヴキーザ点滴静注液の一般使用成績調査(受付番号:25-08)

実施要綱に基づき、調査実施の妥当性について審議した。

審査結果:承認する

議題 6) 株式会社ジャパン・ティッシュエンジニアリングの依頼による変形性膝関節症患者を対象としたジャックの一般使用成績調査(受付番号:25-10)

実施要綱に基づき、調査実施の妥当性について審議した。

審査結果:承認する

3. 継続審査

議題 1) MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(整理番号:2016015)

- ・変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 2) アップ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 Risankizumab の第Ⅲ相継続試験(整理番号:2018008)

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 3) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による第Ⅰ相試験(整理番号:2018010)

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 4) MSD 株式会社の依頼による ER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(整理番号:2018028)

- ・変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 5) MSD 株式会社の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(整理番号:2018029)

- ・変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 6) 婦人科加藤一喜医師の依頼によるメトホルミンの第Ⅱ相試験【医師主導治験】(整理番号:2019007)

- ・継続審査

監査証明書

審査結果:承認する

議題 7) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした apalutamide の第Ⅲ相試験(整理番号:2019008)

- ・変更審査

被験者向けレター、参加カード

審査結果:承認する

議題 8) 消化器内科渡邊晃織医師の依頼による ONO-4538 の探索的治験【医師主導治験】(整理番号:2019014)

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 9) 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(整理番号:2019016)

- ・変更審査

治験薬概要書、説明文書・同意文書、被験者向けレター

審査結果:承認する

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 10) 第一三共株式会社の依頼による DS-1001b の第Ⅱ相試験(整理番号: 2020006)

- ・安全性審査
年次報告
審査結果:承認する

議題 11) 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(整理番号:2020020)

- ・変更審査
分担医師
審査結果:承認する
- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 12) 中外製薬株式会社の依頼による切除不能な肝細胞癌患者を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験(整理番号:2020021)

- ・変更審査
治験薬概要書
審査結果:承認する
- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告
審査結果:承認する

議題 13) 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(整理番号:2021002)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 14) MSD 株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験②(整理番号:2021003)

- ・変更審査
治験薬概要書
審査結果:承認する

議題 15) 第一三共株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした DS-8201a の
第Ⅲ相試験(整理番号:2021011)

- ・変更審査

実施計画書 補遺、治験薬概要書、タキソール 添付文書

審査結果:承認する

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告

審査結果:承認する

議題 16) MSD 株式会社の依頼による MK-3475 を用いた治験に参加した患者
を対象とした第Ⅲ相試験(整理番号:2021016)

- ・変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 17) 中外製薬株式会社の依頼による活動性ループス腎炎患者を対象とし
たオビヌツズマブの第Ⅲ相試験(整理番号:2021019)

- ・変更審査

実施計画書

審査結果:承認する

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告

審査結果:承認する

議題 18) 中外製薬株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパ
ク質抗体関連疾患(MOGAD)患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ
相試験(整理番号:2021026)

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 19) ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした Ziltivekimab の第Ⅲ相試験(整理番号: 2021027)

- ・変更審査

被験者向け説明資料、参加カード

審査結果:承認する

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 20) 中外製薬株式会社の依頼による自己免疫介在性脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験(整理番号:2022005)

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 21) アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性を示す増殖性ループス腎炎を有する成人患者を対象としたアニフロルマブの第Ⅲ相試験(整理番号:2022007)

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 22) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験(整理番号: 2022017)

- ・変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

- ・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 23) 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験(整理番号:2022020)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告

審査結果:承認する

議題 24) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした LOU064 (Remibrutinib) の第Ⅲ相試験(整理番号:2022021)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 25) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象とした ACE-536 (LUSPATERCEPT) の第Ⅲ相継続試験(整理番号:2022022)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 26) アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を有する患者を対象とした Olpasiran (AMG890) の第Ⅲ相試験(整理番号:2022025)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 27) 消化器内科渡邊晃織医師の依頼によるレザフィリン(ioPDT) の第Ⅱ相試験【医師主導治験】(整理番号:2022029)

・継続審査

モニタリング報告

審査結果:承認する

議題28)MSD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MK-3475の第Ⅲ相試験(整理番号:2023001)

・変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 29)第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした DS-1062aの第Ⅲ相試験(整理番号:2023002)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告、年次報告

審査結果:承認する

議題 30)ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986165の第Ⅲ相試験(整理番号:2023003)

・変更審査

実施計画書、治験薬概要書

審査結果:承認する

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 31)中外製薬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オビヌツズマブ(RO5072759)の第Ⅲ相試験(整理番号:2023007)

・変更審査

レター(実施計画書)

審査結果:承認する

・安全性審査

当院で発生した重篤な有害事象報告、他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告

審査結果:承認する

議題 32) 脳神経外科隈部俊宏医師の依頼によるチラブルチニブの第Ⅱ相試験
【医師主導治験】(整理番号:2023009)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 33) 中外製薬株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマ
ブ(CO44668)の第Ⅲ相試験(整理番号:2023010)

- ・変更審査
治験薬概要書
審査結果:承認する
- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 34) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした
Zipalertinib の第Ⅲ相試験(整理番号:2023013)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 35) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による心房細動を有する参加者を対
象とした Milvexian の第Ⅲ相試験(整理番号:2023014)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 36) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とし
た Milvexian の第Ⅲ相試験(整理番号:2023015)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 37) アッヴィ合同会社の依頼による脱毛症患者を対象としたウパダシチニブの第Ⅲ相試験(整理番号:2023016)

・変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 38) (治験国内管理人)株式会社新日本科学 PPD の依頼による HER2 陽性転移性胃食道腺癌患者を対象とした Zanidatamab の第Ⅲ相試験(整理番号:2023018)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 39) 日本イーライリリー株式会社の依頼による動脈硬化性心血管疾患患者又は心血管イベントの新規発症のリスクがある成人の方を対象とした LY3819469 の第Ⅲ相試験(整理番号:2024001)

・変更審査

被験者向けレター

審査結果:承認する

議題 40) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の第Ⅲ相試験(整理番号:2024002)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 41) 第一三共株式会社の依頼による再発小細胞肺癌患者を対象としたイフィナタマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験(整理番号:2024003)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 42) アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行又は転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした AZD2936 の第Ⅲ相試験(整理番号: 2024004)

・変更審査

科学的知見を記載した文書

審査結果:承認する

議題 43) モドペイス・ジャパン株式会社の依頼による Amlitelimab/BI 1015550 の第Ⅱb 相プラットフォーム臨床試験(整理番号:2024005)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 44) アヅヴィ合同会社の依頼による未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象とした Epcoritamab の第Ⅲ相試験(整理番号:2024007)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 45) アヅヴィ合同会社の依頼による再発又は難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象とした Epcoritamab の第Ⅲ相試験(整理番号:2024008)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 46) 小児科石倉健司医師の依頼による小児期発症のネフローゼ症候群患者を対象とした IDEC-C2B8 の検証的試験【医師主導治験】(整理番号:2024009)

・継続審査

モニタリング報告

審査結果:承認する

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告

審査結果:承認する

議題 47) バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした
BAY 2927088 の第Ⅲ相試験(整理番号:2024011)

・変更審査

実施計画書、実施計画書 別紙、説明文書・同意文書、治験薬概要書、医療従事者向け説明資料

審査結果:承認する

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 48) アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした
Volrustomig (MEDI5752) の第Ⅲ相試験(整理番号:2024012)

・変更審査

科学的知見を記載した文書

審査結果:承認する

・安全性審査

当院で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 49) MSD 株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MK-2870 の第Ⅲ
相試験(整理番号:2024013)

・変更審査

治験薬概要書、説明文書・同意文書

審査結果:承認する

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 50) MSD 株式会社の依頼によるトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした
MK-2870 の第Ⅲ相試験(整理番号:2024014)

・変更審査

治験薬概要書、説明文書・同意文書

審査結果:承認する

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 51) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-116 の第Ⅱ相プラットフォーム試験(整理番号:2024015)

- ・安全性審査
年次報告
審査結果:承認する

議題 52) 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全身性自己免疫性リウマチ性疾患に伴う間質性肺疾患の患者を対象とした Nerandomilast (BI 1015550) の第Ⅲ相試験(整理番号:2024017)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 53) 生化学工業株式会社の依頼による変形性股関節症患者を対象とした Gel-One の第Ⅲ相試験(整理番号:2024018)

- ・継続審査
実施状況報告
審査結果:承認する
- ・安全性審査
年次報告
審査結果:承認する

議題 54) 乳腺・甲状腺外科三階貴史医師の依頼による乳癌患者を対象とした手術省略プログラム医療機器の前向き研究【医師主導治験】(整理番号:2024801)

- ・変更審査
分担医師
審査結果:承認する

議題 55) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌患者を対象とした Adagrasib の第3相試験(整理番号:2025001)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 56) (治験国内管理人)ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による
aficamten(CK-3773274)の第Ⅱ/Ⅲ相試験(整理番号:2025002)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告

審査結果:承認する

議題 57) ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象とした
selatogrel の第Ⅲ相試験(整理番号:2025004)

・変更審査

参加カード、被験者向け説明資料、医療従事者向け説明資料

審査結果:承認する

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告

審査結果:承認する

議題 58) ユーシービージャパン株式会社の依頼による Rozanolixizumab の第
Ⅱ/Ⅲ相試験(整理番号:2025005)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 59) バイエル薬品株式会社の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症患者
を対象とした aficamten の第Ⅲ相試験(整理番号:2025006)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告

審査結果:承認する

議題 60) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰb/Ⅱ 相臨床試験(整理番号:
2025007)

・変更審査

治験薬概要書、レター(治験薬概要書)、説明文書・同意文書

審査結果:承認する

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 61) ユーシービージャパン株式会社の依頼による全身型重症筋無力症の小児患者を対象とした rozanolixizumab の第Ⅲ相試験(整理番号: 2025008)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 62) アムジェン株式会社の依頼による前立腺がん患者を対象とした AMG509 の第Ⅲ相試験(整理番号:2025010)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告、措置報告
審査結果:承認する

議題 63) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS0953 の第Ⅱ相試験(整理番号:2025011)

- ・変更審査
実施計画書、説明文書・同意文書、分担医師
審査結果:承認する

議題 64) (治験国内管理人) Fortrea Japan 株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患患者を対象とした astegolimab の第Ⅲ相試験(整理番号: 2025012)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 65) 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験④(整理番号: 2025014)

- ・変更審査
治験薬概要書、説明文書・同意文書
審査結果:承認する
- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告
審査結果:承認する

議題 66) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再発小細胞肺癌患者を対象とした GSK5764227 の第Ⅲ相試験(整理番号:2025015)

・変更審査

治験薬概要書

審査結果:承認する

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 67) 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 2 型糖尿病、高血圧及び確定された心血管疾患を有する患者を対象とした vicadrostat とエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験(整理番号:2025017)

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 68) アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Adizutecan の第Ⅱ/Ⅲ相試験(整理番号:2025019)

・変更審査

説明文書・同意文書

審査結果:承認する

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告

審査結果:承認する

議題 69) アムジェン株式会社の依頼による化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺がん患者を対象とした AMG 509 の第Ⅲ相試験(整理番号:2025020)

・変更審査

説明文書・同意文書、費用

審査結果:承認する

・安全性審査

他施設で発生した重篤な有害事象報告、年次報告

審査結果:承認する

議題 70) アッヴィ合同会社の依頼による ABBV-399(Telisotuzumab Vedotin) の第 II 相試験(整理番号:2025022)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 71) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による急性冠症候群を対象としたインクリシランの製造販売後臨床試験(整理番号:2025025)

- ・変更審査
責任医師、分担医師、説明文書・同意文書
審査結果:承認する

議題 72) (治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による子宮内膜癌患者を対象として rinatabart sesutecan (Rina-S) の第 III 相試験(整理番号:2025026)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 73) MSD 株式会社の依頼による未治療かつ PD-L1 CPS 10 未満の切除不能な局所再発又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象とした MK-2870-011 の第 III 相試験(整理番号:2025028)

- ・変更審査
タキソール 添付文書、ゲムシタビン 添付文書、治験薬概要書、説明文書・同意文書
審査結果:承認する
- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 74) バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による原発性膜性腎症患者を対象とした felzartamab の第 III 相試験(整理番号:2025029)

- ・変更審査
分担医師、費用
審査結果:承認する

議題 75) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心血管系疾患の既往を有する患者を対象とした pelacarsen (TQJ230) の第Ⅲ相継続投与試験 (整理番号:2025030)

- ・変更審査
分担医師
審査結果:承認する

議題 76) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心血管系疾患の既往を有する患者を対象とした pelacarsen (TQJ230) の第Ⅲ相継続投与試験 (整理番号:2025031)

- ・安全性審査
他施設で発生した重篤な有害事象報告
審査結果:承認する

議題 77) 乳腺・甲状腺外科 三階 貴史 医師の依頼による婦人科癌及び乳癌患者を対象としたがん薬物療法管理アプリケーションの有効性及び安全性を評価する臨床試験【医師主導治験】(整理番号:2025801)

- ・変更審査
実施計画書 別冊
審査結果:承認する

4. 実施計画等変更の報告

北里大学病院実施

議題 1) 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(整理番号:2019016)

- ・実施計画等変更報告
レター(実施計画書)

議題 2) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相試験(整理番号:2023003)

- ・実施計画等変更報告
レター(実施計画書)

議題 3) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による GS-5290 の第Ⅱ相試験
(整理番号:2023023)

・終了報告

5. その他

議題 1) 12 月開催 (第 473 回) 会議の記録の概要 (案) について、本治験審査
委員会で承認後、ホームページに掲載となる旨が説明され、了承を
得た。