

2. 治験または製造販売後臨床試験の継続実施の妥当性についての審議

整理番号	215021		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による原発性乳癌患者を対象としたAZD2281の製造販売後臨床試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	契約期間		承認
	上記の変更に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	218018		
治験課題名	中外製薬(株)の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続投与試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	218019		
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象としたグルセルマブの製造販売後臨床試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	同意説明文書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	218029		
治験課題名	MSD(株)の依頼によるBRCA 変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムプロリズマブ及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムプロリズマブ及びオラパリブ併用投与又はペムプロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	219003		
治験課題名	アヴィンタ社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する製造販売後臨床試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	試験期間が1年を超えるため、試験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続(変更)	治験参加カード		承認
	上記の変更に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	219010		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	219013		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalmabの第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	治験薬概要書	承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	220006		
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象としたapalutamideのランダム化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	治験経費変更に関する覚書	承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	該当なし		該当なし

整理番号	220019		
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼によるEGFRエクソン20挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としてamivantamabとカルボプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較するランダム化、非盲検、第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	該当なし		該当なし

整理番号	221002		
治験課題名	MSD(株)根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法とMK-3475又はプラセボを併用する第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	年次報告	承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	221005		
治験課題名	中外製薬(株)の依頼による膀胱癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相臨床試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	221020		
治験課題名	グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としてbelantamab mafodotinとボマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法を、ボマリドミドとボルテゾミド及びデキサメタゾンとの併用療法と比較検討する製造販売後臨床試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	試験期間が1年を超えるため、試験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	221021		
治験課題名	アストラゼネカ（株）の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続（変更）	同意説明文書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	222004		
治験課題名	(治験国内管理人) メドベイス・ジャパン株式会社の依頼による重症筋無力症成人患者を対象としたInebilizumabの第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）			該当なし
	該当なし		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	222005		
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）			該当なし
	該当なし		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	222010		
治験課題名	ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) の第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）			該当なし
	該当なし		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	222012		
治験課題名	アストラゼネカ（株）の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）			該当なし
	該当なし		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	222013		
治験課題名	ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ (PF-06863135) の第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）			該当なし
	該当なし		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	222017		
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による1ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC 投与製剤, ダラツムマブSC 投与製剤及びボマリドミドの併用 (Tal-DP) 又はtalquetamab SC 投与製剤及びダラツムマブSC 投与製剤の併用 (Tal-D) と, ダラツムマブSC投与製剤, ボマリドミド及びデキサメタゾン (DPd) を比較する第3相ランダム化試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続 (変更)	治験薬概要書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続 (安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	222021		
治験課題名	サノフィ(株)の依頼による再発性及び/又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続 (変更)	治験実施計画書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続 (安全性)	安全性情報 (重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	223005		
治験課題名	日本イーライリリー(株)の依頼による早期乳癌患者を対象とした第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続 (変更)			該当なし
	該当なし		
継続 (安全性)	安全性情報 (重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	223008		
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による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とゴリムマブの導入療法及び維持療法の併用療法の有効性及び安全性を評価する、第IIb相、ランダム化、二重盲検、実薬・プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続 (変更)			該当なし
	該当なし		
継続 (安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	223009		
治験課題名	ファイザー(株)の依頼による、多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ (PF-06863135) の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続 (変更)			該当なし
	該当なし		
継続 (安全性)	安全性情報 (重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	223010		
治験課題名	協和キリン(株) (治験国内管理人) の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続 (変更)	治験参加カード		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続 (安全性)	安全性情報 (重篤な副作用等)	その他 (Dear Investigator Letter (Notification of Urgent Safety Measure for rocatinlimab regarding Kaposi' s sarcoma))	承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	223011		
治験課題名	中外製薬（株）の依頼による肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマブの第III相臨床試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	223012		
治験課題名	アレクシオンファーマ合同会社による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたALXN1720の第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	同意説明文書	治験参加カード	承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）	該当なし		該当なし

整理番号	223013		
治験課題名	アストラゼネカ（株）の依頼による高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象としたVolrustomigの第III相試験（eVOLVE-Cervical）		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験薬概要書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	223014		
治験課題名	ヤンセンファーマ（株）の依頼による発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	223016		
治験課題名	ヤンセンファーマ（株）の依頼による抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1～4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab及びポマリドミドの併用療法（Tal-P）、talquetamab及びteclistamabの併用療法（Tal-Tec）、並びに治験責任（分担）医師が選択するエロツズマブ、ポマリドミド、及びデキサメタゾン併用療法（EPd）又はポマリドミド、ボルテゾミブ、及びデキサメタゾン併用療法（PVd）を比較する第3相ランダム化試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続（変更）	治験薬概要書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）	該当なし		該当なし

整理番号	223017		
治験課題名	小野薬品工業（株）の依頼による胃がんを対象としたONO-4578の第II相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告	承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224001		
治験課題名	CureApp(株)の依頼による非アルコール性脂肪肝炎 (NASH) を対象とした治療アプリCA-NASHの有効性及び安全性を評価する無作為化非盲検並行群間比較試験 (第III相試験)		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続 (変更)	該当なし		該当なし
継続 (安全性)	該当なし		該当なし

整理番号	224002		
治験課題名	プリストル・マイヤーズ スクイブ (株) の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験 : SUCCESSOR-1		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続 (変更)	該当なし		該当なし
継続 (安全性)	安全性情報 (重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224004		
治験課題名	中外製薬 (株) の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたR07434656の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続 (変更)	治験実施計画書	同意説明文書	承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続 (安全性)	該当なし		該当なし

整理番号	224006		
治験課題名	アストラゼネカ (株) 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volrustomig (MEDI5752) の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続 (変更)	同意説明文書	在宅治験業務委託に関する契約書	承認
	訪問看護サービスに関する手順書		
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続 (安全性)	安全性情報 (重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224007		
治験課題名	MSD (株) の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240を投与した際の有効性と安全性を検討する第III相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続 (変更)	該当なし		該当なし
継続 (安全性)	安全性情報 (重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224008		
治験課題名	ファイザー (株) の依頼によるCD38 を標的とする前治療を受けた再発/難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、エルラナタマブ単剤投与とエロツズマブ、ポマリドミドおよびデキサメタゾン (EPd)、ポマリドミド、ボルテゾミブおよびデキサメタゾン (PVd)、またはカルフィルゾミブおよびデキサメタゾン (Kd) を比較する非盲検、第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続 (変更)	該当なし		該当なし
継続 (安全性)	安全性情報 (重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224009		
治験課題名	第一三共株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性の高異型度卵巣癌、原発性腹膜癌、又は卵管癌患者を対象としたRaludotatug Deruxtecan (R-DXd) の第II/III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	224011		
治験課題名	グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による日本人の初発の進行又は再発子宮体癌患者を対象とした、dostarlimab、カルボプラチン及びパクリタキセルの併用療法後、dostarlimab単剤療法を行う治療法を評価する第II相、多施設共同、非盲検、単群試験 (RUBY-J)		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	224012		
治験課題名	サノフィ(株)の依頼による多発性硬化症患者を対象としたtolebrutinibの長期安全性及び忍容性を検討する第III相継続投与試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	同意説明文書	治験参加カード	承認
上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	年次報告	承認
依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	224013		
治験課題名	ヴィアトリス製薬(株)の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	224017		
治験課題名	MSD(株)の依頼によるプラチナ製剤投与後及び免疫療法施行後の子宮体癌に対するMK-2870		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	年次報告	承認
依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	224018		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	年次報告	承認
依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。			

整理番号	224019		
治験課題名	武田薬品工業（株）の依頼による中等度から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	224020		
治験課題名	プリストル・マイヤーズ スクイブ（株）の依頼による製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	措置報告	承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	224021		
治験課題名	武田薬品工業（株）の依頼による葉酸受容体 α 陽性の進行卵巣癌及びその他の固形がんに対するmirvetuximab soravtansine（TAK-853）の国内第1/2相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	224022		
治験課題名	MSD（株）の依頼による中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240（tuliskibart）を投与した際の有効性と安全性を検討する第III相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	同意説明文書	治験参加カード	承認
			上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	224024		
治験課題名	Regeneron Pharmaceuticals, Inc.の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたLINVOSLTAMAB をエロツズマブ+ ポマリドミド+ デキサメタゾンの併用療法と比較した第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	224025		
治験課題名	MSD(株)の依頼による再発又は転移性子宮頸癌に対する二次治療としてのMK-2870		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験実施計画書	添付文書	承認
			上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）	年次報告	承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	224026		
治験課題名	東レ（株）の依頼によるARDSを対象としたNOA-001の探索的試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験実施計画書	治験機器概要書	同意説明文書
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）			該当なし
	該当なし		

整理番号	224028		
治験課題名	中外製薬（株）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R05072759 の第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続（変更）	治験実施計画書	同意説明文書	
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224029		
治験課題名	武田薬品工業（株）の依頼によるFR α 高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続（変更）	治験契約変更に関する覚書	治験経費変更に関する覚書	
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	224030		
治験課題名	アストラゼネカ（株）の依頼によるクローン病を対象としてAZD7798を評価する第Ⅱa相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続（変更）	治験薬概要書	同意説明文書	治験参加カード
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）			該当なし
	該当なし		

整理番号	224031		
治験課題名	マルホ（株）の依頼によるnemolizumabの原因不明の慢性そう痒症に対する第Ⅱ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。		承認
継続（変更）			該当なし
	該当なし		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225001		
治験課題名	日本イーライリリー（株）の依頼によるLY3041658 (Eltrekibart) の第Ⅱ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	治験参加カード		
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225003		
治験課題名	MSD(株)の依頼によるPD-L1 TPS が50%以上の転移性非小細胞肺癌に対するMK-2870+ペムプロリズマブ併用療法とペムプロリズマブ単独療法を比較する試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	年次報告	承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	225005		
治験課題名	第一三共(株)の依頼によるHER2発現卵巣癌の一次維持療法としてのトラスツマブ デルクステカン+ ベバシズマブ併用療法とベバシズマブ単剤療法を比較する第III相非盲検多施設共同無作為化試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	その他(取り下げ報告)	承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	225006		
治験課題名	サノフィ(株)の依頼による成人クローン病患者を対象としたSAR441566の第II相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	同意説明文書	治験参加カード	参加者/介護者向け使用説明書
			承認
			上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	225008		
治験課題名	アヅヴィ(同)の依頼による化膿性汗腺炎患者を対象としたlutikizumabの第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験実施計画書		承認
			上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	225009		
治験課題名	シミック(株)の依頼による虚血性心疾患を対象としたCPJ-10001の有効性と安全性を評価する単盲検多施設共同比較試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験分担医師		承認
			上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
継続(安全性)	【第1報】 Dehydration	【第2報】 Dehydration	【第1報】 周術期心筋梗塞
			承認
			上記の当院での重篤な有害事象について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
継続(安全性)			該当なし
			該当なし

整理番号	225010		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼によるHER2陽性及び腫瘍がPD-L1 CPS 1以上を示す局所進行又は転移性の胃/胃食道接合部腺癌患者を対象に、rilvegostomigとフッ化ピリミジン及びT-DXdとの併用療法(A群)の有効性及び安全性を、トラスツマブ、化学療法、及びペムプロリズマブの併用療法(B群)との比較により評価する第III相ランダム化非盲検治験依頼者盲検3群間国際多施設共同試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
			依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

整理番号	225011		
治験課題名	大原薬品工業(株)の依頼によるHCV・HBV又はNASHに起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビントの多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験(第II相)		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	該当なし		該当なし
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225012		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたRilvegostomig(AZD2936)とトレメリムマブの第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験薬概要書	ePRO関連資料	承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225013		
治験課題名	(治験国内管理人)メドベイス・ジャパン(株)の依頼による代謝機能障害関連脂肪肝炎(MASH)及び線維化を有する被験者を対象にpegozaferminの有効性及び安全性を評価する第3相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験実施計画書	同意説明文書	承認
	治験参加カード	Brochure_PEG131パンフレット	
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)			該当なし
	該当なし		

整理番号	225014		
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼によるHER2発現(IHC 3+/2+)ミスマッチ修復機能正常(pMMR)子宮体がんの一次治療としてのトラスツズマブ デルクステカン + rilvegostomig又はペムプロリズマブの第III相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験薬概要書		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225015		
治験課題名	サノフィ(株)の依頼による成人潰瘍性大腸炎患者を対象としたSAR441566の第II相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	同意説明文書	治験参加カード	承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225016		
治験課題名	サノフィ(株)の依頼による中等症から重症のクローン病の成人患者を対象としたSAR442970の第II相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	同意説明文書	治験参加カード	承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	年次報告		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225017		
治験課題名	サノフィ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎の成人患者を対象にSAR442970の有効性及び安全性を検討する試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	同意説明文書	治験参加カード	承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	年次報告		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225018		
治験課題名	(治験国内管理人) ICON臨床リサーチ(同)の依頼によるExpanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleuceil 製品規格外Axicabtagene Ciloleuceilを用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP)		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	措置報告	承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225019		
治験課題名	MSD(株)の依頼によるミスマッチ修復機構正常の子宮体癌に対する一次維持療法としてのMK-2870とペムプロリズマブ併用療法		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	ePRO Screen report		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	年次報告	承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225020		
治験課題名	MSD株式会社の依頼による二次治療後のプラチナ製剤感受性再発卵巣癌(PSROC)患者を対象としたベパシズマブの併用又は非併用下でのMK-2870維持療法の試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)	年次報告	承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225021		
治験課題名	CELLTRION, Inc. 及びセルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社の依頼による日本人潰瘍性大腸炎患者を対象とした維持療法としてのCT-P13の皮下注射(CT-P13 SC)の第Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)	治験参加カード		承認
	上記の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225022		
治験課題名	大塚製薬株式会社の依頼による大塚製薬の依頼による児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅱ/Ⅲ相試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続(変更)			該当なし
	該当なし		
継続(安全性)	安全性情報(重篤な副作用等)		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225023		
治験課題名	大塚製薬株式会社の依頼による大塚製薬の依頼による児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第III相長期投与試験		
区分	審議内容		審議結果
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

整理番号	225024		
治験課題名	BioNTech SEの依頼による非小細胞肺癌の1次治療として、BNT327と化学療法剤及びその他の治験薬とを併用する国際共同試験の第II/III相、多施設共同、無作為化、マスター試験		
区分			
状況	該当なし		該当なし
継続（変更）	該当なし		該当なし
継続（安全性）	安全性情報（重篤な副作用等）		承認
	依頼者から報告された上記について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		

3. 製造販売後調査の審議

整理番号	1429		
調査薬・調査機器名	MSD (株) の依頼によるプレバイミス錠240mg、プレバイミス点滴静注240mg及びプレバイミス顆粒分包20mg、120mg 特定使用成績調査 (臓器移植)		
区分	審議内容		審議結果
特定使用成績調査	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		承認
新規			

整理番号	1430		
調査薬・調査機器名	ノーベルファーマ (株) の依頼によるサルグマリン吸入用250μg 一般使用成績調査 (全例調査)		
区分	審議内容		審議結果
一般使用成績調査	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		承認
新規			

整理番号	1311		
調査薬・調査機器名	田辺三菱製薬ユプリズナ点滴静注100mg 特定使用成績調査 (視神経脊髄炎スペクトラム障害 (視神経脊髄炎を含む) の長期使用に関する調査)		
区分	審議内容		審議結果
特定使用成績調査	調査予定症例数		承認
継続 (変更)	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		

整理番号	1386		
調査薬・調査機器名	アストラゼネカ (株) の依頼によるテゼスパイア皮下注210mgシリンジ特定使用成績調査 (長期) (本調査実施要綱のとおり)		
区分	審議内容		審議結果
特定使用成績調査	承継契約書		承認
継続 (変更)	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		

整理番号	1392		
調査薬・調査機器名	BioMarin Pharmaceutical Japan (株) の依頼によるボックスゾゴ皮下注0.4mg/0.56mg/1.2mg使用成績調査 軟骨無形成症患者における長期安全性及び有効性		
区分	審議内容		審議結果
一般使用成績調査	調査実施要綱		承認
継続 (変更)	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		

整理番号	1396		
調査薬・調査機器名	大正製薬 (株) の依頼によるナノゾラ皮下注30mgシリンジ ナノゾラ皮下注30mgオートインジェクター 特定使用成績調査		
区分	審議内容		審議結果
特定使用成績調査	調査実施要綱		承認
継続 (変更)	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		

整理番号	1406		
調査薬・調査機器名	西京バイオテック (株) の依頼によるInspire UASシステム 使用成績調査		
区分	審議内容		審議結果
一般使用成績調査	調査実施要綱	同意説明文書	契約上の地位の承継に関する覚書
継続 (変更)	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		承認

整理番号	1410		
調査薬・調査機器名	協和キリン (株) の依頼によるフォゼベル錠 特定使用成績調査— 腹膜透析患者の長期使用に関する調査—		
区分	審議内容		審議結果
特定使用成績調査	承継契約書		承認
継続 (変更)	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		

整理番号	1422		
調査薬・調査機器名	日本イーライリリー (株) の依頼によるI5T-JE-B003 : 本邦におけるアルツハイマー病による軽度認知障害及び軽度の認知症患者を対象としたドナネマブ (ケサンラ) 特定使用成績調査 (全例調査)		
区分	審議内容		審議結果
特定使用成績調査	調査実施要綱	調査予定症例数	調査票
継続 (変更)	上記について、調査実施の妥当性について審議した。		承認

【報告事項】

整理番号	218020
治験課題名	エドワーズライフサイエンス(株)の依頼による大動脈弁置換術を必要とする重度の石灰化大動脈弁狭窄症を有する低リスク患者を対象としたEWJ-003の製造販売後臨床試験
区分	報告内容
報告	試験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	220001
治験課題名	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する製造販売後臨床試験
区分	報告内容
報告	当院での治験実施が終了した旨が報告された。

整理番号	221012
治験課題名	ファイザー(株)の依頼によるElranatamab (PF-06863135) の第2相試験
区分	報告内容
報告	製造販売承認を取得した旨が報告された。

整理番号	221021
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	222007
治験課題名	MSD(株)の依頼によるプラチナ製剤抵抗性再発卵巣癌患者を対象とした第III相試験
区分	報告内容
報告	当院での治験実施が終了した旨が報告された。

整理番号	222009
治験課題名	シミック(株)の依頼による慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療におけるavatrombopagの有効性及び安全性を評価する製造販売後臨床試験
区分	報告内容
報告	当院での治験実施が終了した旨が報告された。

整理番号	222023
治験課題名	アキュリスファーマ(株)の依頼によるnCPAP療法を受けても日中の過度の眠気が認められる日本人閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者にBF2.649を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験(パート1)と、その後の非盲検、長期投与試験(パート2)からなる第3相試験
区分	報告内容
報告	当院での治験実施が終了した旨が報告された。

整理番号	223011
治験課題名	中外製薬(株)の依頼による肝細胞癌患者を対象としたチラゴルマブの第III相臨床試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	223014
治験課題名	ヤンセンファーマ(株)の依頼による発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験
区分	報告内容
報告	開発中止した旨が報告された。

整理番号	224004
治験課題名	中外製薬(株)の依頼による原発性IgA腎症患者を対象としたR07434656の第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224010
治験課題名	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
区分	報告内容
報告	当院での治験実施が中止した旨が報告された。

整理番号	224018
治験課題名	アストラゼネカ(株)の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224019
治験課題名	武田薬品工業（株）の依頼による中等度から重症の活動期クローン病患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224020
治験課題名	ブリistol・マイヤーズ スクイブ（株）の依頼による製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）
区分	
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224024
治験課題名	Regeneron Pharmaceuticals, Inc. の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたLINVOSELTAMAB をエロツズマブ+ ポマリドミド+ デキサメタゾンの併用療法と比較した第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224026
治験課題名	東レ（株）の依頼によるARDSを対象としたNOA-001の探索的試験
区分	
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224028
治験課題名	中外製薬（株）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R05072759 の第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224029
治験課題名	武田薬品工業（株）の依頼によるFR α 高発現の再発性プラチナ製剤感受性上皮性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌の成人患者を対象としたmirvetuximab soravtansineの第III相試験
区分	
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	224031
治験課題名	マルホ（株）の依頼によるnemolizumabの原因不明の慢性そう痒症に対する第II相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	225002
治験課題名	サノフィ（株）の依頼によるステージ2の1型糖尿病の日本人小児及び成人を対象としたteplizumabの第II相試験
区分	
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	225005
治験課題名	第一三共（株）の依頼によるHER2発現卵巣癌の一次維持療法としてのトラスツズマブ デルクステカン+ ベバシズマブ併用療法とベバシズマブ単剤療法を比較する第III相非盲検多施設共同無作為化試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	225009
治験課題名	シミック（株）の依頼による虚血性心疾患を対象としたCPJ-10001の有効性と安全性を評価する単盲検多施設共同比較試験
区分	
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	225012
治験課題名	アストラゼネカ（株）の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたRilvegostomig（AZD2936）とトレメリムマブの第III相試験
区分	報告内容
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

整理番号	225015
治験課題名	サノフィ（株）の依頼による成人潰瘍性大腸炎患者を対象としたSAR441566の第II相試験
区分	
報告	治験実施計画書を変更した旨が報告された。

【特記事項】

--

以上