

和歌山県立医科大学治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和元年6月25日(火) 18:00~19:20
開催場所	管理棟2階 C会議室
出席委員名	山本信之、原勲、松崎伸介、角谷知恵美、稲葉信、大石博晃、山崎良彦、中尾大成、稲葉真也
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>審議事項</p> <p>【新規申請 6件】 治験実施の妥当性について、審議を行った。</p> <p>① 1-01003A「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験」 審議結果：承認</p> <p>② 1-01004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による進行胆道癌患者を対象としたゲムシタビン+シスプラチンとの併用療法におけるデュルバルマブの第Ⅲ相試験」 審議結果：承認</p> <p>③ 1-01005A「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」 審議結果：承認</p> <p>④ 1-01006A「株式会社生命科学インスティテュートの依頼による脊髄損傷患者を対象とした GL2020 の臨床試験」 審議結果：承認</p> <p>⑤ 1-01007A「アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験」 審議結果：承認</p> <p>⑥ 1-01008A「第三内科・山本信之の申請による完全切除、病理病期Ⅱ—ⅢA 期の EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺がんに対するプラチナ併用療法+アテゾリズマブ術後補助化学療法の有効性及び安全性を探索する多施設共同第Ⅱ相試験」 審議結果：承認</p> <p>【有害事象報告 16件】 院内で発生した重篤な有害事象報告を受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。</p> <p>① 1-28023A「MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」(第1報、2019.5.10 報告) 審議結果：承認</p> <p>② 1-28023A「MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」(第2報、2019.5.27 報告) 審議結果：承認</p> <p>③ 1-29001A「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験」(第7報、2019.4.26 報告) 審議結果：承認</p> <p>④ 1-29001A「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がん</p>

<p>議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 概要</p>	<p>に対する第Ⅲ相試験」(第3報、2019.4.26報告) 審議結果：承認</p> <p>⑤ 1-29019A「バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験」(第3報、2019.5.9報告) 審議結果：承認</p> <p>⑥ 1-29019A「バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験」(第2報、2019.5.2報告) 審議結果：承認</p> <p>⑦ 1-29019A「バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験」(第1報、2019.5.2報告) 審議結果：承認</p> <p>⑧ 1-29019A「バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験」(第2報、2019.5.13報告) 審議結果：承認</p> <p>⑨ 1-30020A「株式会社パイオラックスメディカルデバイスの依頼による難治性良性食道狭窄患者を対象とした生分解性ステント (BD-stent) の臨床試験」(第2報、2019.4.26報告) 審議結果：承認</p> <p>⑩ 1-30020A「株式会社パイオラックスメディカルデバイスの依頼による難治性良性食道狭窄患者を対象とした生分解性ステント (BD-stent) の臨床試験」(第3報、2019.5.13報告) 審議結果：承認</p> <p>⑪ 1-30020A「株式会社パイオラックスメディカルデバイスの依頼による難治性良性食道狭窄患者を対象とした生分解性ステント (BD-stent) の臨床試験」(第1報、2019.4.30報告) 審議結果：承認</p> <p>⑫ 1-30020A「株式会社パイオラックスメディカルデバイスの依頼による難治性良性食道狭窄患者を対象とした生分解性ステント (BD-stent) の臨床試験」(第2報、2019.5.15報告) 審議結果：承認</p> <p>⑬ 1-30020A「株式会社パイオラックスメディカルデバイスの依頼による難治性良性食道狭窄患者を対象とした生分解性ステント (BD-stent) の臨床試験」(第1報、2019.5.2報告) 審議結果：承認</p> <p>⑭ 1-30020A「株式会社パイオラックスメディカルデバイスの依頼による難治性良性食道</p>
---	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>狭窄患者を対象とした生分解性ステント（BD-stent）の臨床試験」（第2報、2019.5.13報告） 審議結果：承認</p> <p>⑮ 1-30020A「株式会社パイオラックスメディカルデバイスの依頼による難治性良性食道狭窄患者を対象とした生分解性ステント（BD-stent）の臨床試験」（第1報、2019.5.13報告） 審議結果：承認</p> <p>⑯ 1-30020A「株式会社パイオラックスメディカルデバイスの依頼による難治性良性食道狭窄患者を対象とした生分解性ステント（BD-stent）の臨床試験」（第2報、2019.5.15報告） 審議結果：承認</p> <p>【変更審査 34件】 下記資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。</p> <p>① 1-27011A「ヤンセンファーマ株式会社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とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験」 変更内容：同意説明文書、治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>② 1-27016A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰb/第Ⅲ相試験」 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>③ 1-28001A「中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A (Atezolizumab) の第Ⅲ相試験」 変更内容：その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>④ 1-28010A「中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験」 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書、その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑤ 1-28017A「小野薬品工業株式会社の依頼による 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」 変更内容：その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑥ 1-28018A「第二外科・勝田将裕の申請による標準療法不応進行膵癌に対する S-1 併用 WT1 ペプチドパルス樹状細胞（TLP0-001）の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験」 変更内容：治験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑦ 1-28018A「第二外科・勝田将裕の申請による標準療法不応進行膵癌に対する S-1 併用 WT1 ペプチドパルス樹状細胞（TLP0-001）の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験」 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書、その他資料の改訂 審議結果：承認</p>
---------------------------	---

<p>議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 概要</p>	<p>⑧ 1-28020A「アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症（PNH）患者を対象とした第Ⅲ相試験」 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書、その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑨ 1-28024A「ブリストルマイヤーズスクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験」 変更内容：治験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑩ 1-29003A「第二外科・山上裕機の申請による転移性膵癌に対する新規 WT1 ペプチドワクチン療法の第Ⅰ相医師主導治験」 変更内容：治験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑪ 1-29004A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の第Ⅱ/Ⅲ相試験」（2019. 4. 16 報告） 変更内容：治験責任医師交代及び治験分担医師リストの改訂 審議結果：承認</p> <p>⑫ 1-29005A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験」（2019. 4. 16 報告） 変更内容：治験責任医師交代及び治験分担医師リスト、同意説明文書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑬ 1-29009A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験」（2019. 4. 16 報告） 変更内容：治験責任医師交代及び治験分担医師リスト、同意説明文書、その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑭ 1-29010A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験」（2019. 4. 16 報告） 変更内容：治験責任医師交代及び治験分担医師リスト、同意説明文書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑮ 1-29013A「第三内科・寺岡俊輔の申請による治療抵抗性小細胞肺癌に対するペムブロリズマブ+アムルピシンの第Ⅱ相試験」 変更内容：治験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑯ 1-29016A「第三内科・小澤雄一の申請による EGFR-TKI に不応となった T790M 陽性、進行・再発肺腺癌を対象としたオシメルチニブ+ラムシルマブの第Ⅰb 相試験」 変更内容：治験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑰ 1-29016A「第三内科・小澤雄一の申請による EGFR-TKI に不応となった T790M 陽性、進行・再発肺腺癌を対象としたオシメルチニブ+ラムシルマブの第Ⅰb 相試験」 変更内容：治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑱ 1-29023A「アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした一次療法後維</p>
---	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>持療法としての Rovalpituzumab tesirine の第Ⅲ相臨床試験」 変更内容：治験実施計画書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑲ 1-29024A「第三内科・寺岡俊輔の申請による EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としての Osimertinib+Bevacizumab と Osimertinib のランダム化第Ⅱ相試験」 変更内容：治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑳ 1-29027A「第三内科・上田弘樹の申請による原発不明癌を対象とした Nivolumab (ONO-4538) の第Ⅱ相試験」 変更内容：その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>㉑ 1-29027A「第三内科・上田弘樹の申請による原発不明癌を対象とした Nivolumab (ONO-4538) の第Ⅱ相試験」 変更内容：同意説明文書の改訂 審議結果：承認</p> <p>㉒ 1-29032A「第二内科・北野雅之の申請による標準療法不応進行膀胱癌に対する S-1 併用 WT1 ペプチドパルス樹状細胞 (TLP0-001) の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験」 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書、その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>㉓ 1-29032A「第二内科・北野雅之の申請による標準療法不応進行膀胱癌に対する S-1 併用 WT1 ペプチドパルス樹状細胞 (TLP0-001) の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験」 変更内容：その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>㉔ 1-29033A「神経内科・伊東秀文の申請による高用量 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-」 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書、その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>㉕ 1-30003A「アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として 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導入療法試験」 変更内容：その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>㉖ 1-30004A「アッヴィ合同会社の依頼による M16 006 試験又は M15 9 91 試験の導入療法で改善したクローン病患者を対象として 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」 変更内容：その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>㉗ 1-30011A「アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤が奏効しなかっ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」</p>
---------------------------	--

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>変更内容：その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑳- 1-30012A「アッヴィ合同会社の依頼による 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」 変更内容：その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>㉑ 1-30007A「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」 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>⑳ 1-30010A「(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験」 変更内容：その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>㉑ 1-30015A「第三内科・寺岡俊輔の申請による PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズブ・ベバシズマブ併用臨床第Ⅱ相試験」 変更内容：治験実施計画書、治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>㉒ 1-30021A「MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験」 変更内容：その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>㉓ 1-30022A「(治験国内管理人) シミック株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした LY03003 の第Ⅰ相試験」 変更内容：治験実施計画書、その他資料の改訂 審議結果：承認</p> <p>㉔ 1-30026A「第三内科・寺岡俊輔の申請による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験」 変更内容：治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書の改訂 審議結果：承認</p> <p>【安全性情報 107 件】 2019 年 4 月 1 日～2019 年 5 月 29 日に報告された安全性情報について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議を行った。</p> <p>1. 1-30019A「協和発酵キリン株式会社の依頼による全身性強皮症患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相試験」(2019. 4. 1 報告) 審議結果：承認</p> <p>2. 1-27011A「ヤンセンファーマ株式会社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とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験」</p>
---------------------------	--

<p>議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 概要</p>	<p>(2019. 4. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>3. 1-29001A「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験」(2019. 4. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>4. 1-30010A「(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験」(2019. 4. 22 報告) 審議結果：承認</p> <p>5. 1-30025A「アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント／アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験」(2019. 4. 23 報告) 審議結果：承認</p> <p>6. 1-27010A「ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験」(2019. 4. 24 報告) 審議結果：承認</p> <p>7. 1-27011A「ヤンセンファーマ株式会社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とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験」(2019. 4. 25 報告) 審議結果：承認</p> <p>8. 1-28004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による肺癌患者に対する MEDI4736+tremelimumab の併用療法を標準化学療法と比較する試験」(2019. 4. 25 報告) 審議結果：承認</p> <p>9. 1-28024A「ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験」(2019. 4. 25 報告) 審議結果：承認</p> <p>10. 1-29019A「バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験」(2019. 4. 25 報告) 審議結果：承認</p> <p>11. 1-29020A「バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験」(2019. 4. 25 報告) 審議結果：承認</p> <p>12. 1-30005A「武田薬品工業株式会社の依頼による Brigatinib の第 2 相試験」(2019. 4. 25 報告) 審議結果：承認</p> <p>13. 1-30021A「MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験」(2019. 4. 25 報告) 審議結果：承認</p>
---	---

<p>議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 概要</p>	<p>14. 1-30025A「アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント／アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験」(2019. 4. 25 報告) 審議結果：承認</p> <p>15. 1-27016A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰb/第Ⅲ相試験」(2019. 4. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>16. 1-29016A「第三内科・小澤雄一の申請によるEGFR-TKIに不応となったT790M陽性、進行・再発肺癌を対象としたオシメルチニブ＋ラムシルマブの第Ⅰb相試験」(2019. 4. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>17. 1-29028A「中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅱ/Ⅲ相試験」(2019. 4. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>18. 1-30007A「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」(2019. 4. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>19. 1-30009A「ヤンセンファーマ株式会社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」(2019. 4. 26 報告) 審議結果：承認</p> <p>20. 1-30010A「(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 7 報告) 審議結果：承認</p> <p>21. 1-27010A「ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>22. 1-28004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者に対するMED14736+tremelimumabの併用療法を標準化学療法と比較する試験」(2019. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>23. 1-28024A「ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>24. 1-29002A「ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験」(2019. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>25. 1-29027A「第三内科・上田弘樹の申請による原発不明癌を対象としたNivolumab(ONO-4538)の第Ⅱ相試験」(2019. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p>
---	---

<p>議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 概要</p>	<p>26. 1-30003A「アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として 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導入療法試験」(2019. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>27. 1-30004A「アッヴィ合同会社の依頼による M16 006 試験又は M15 9 91 試験の導入療法で改善したクローン病患者を対象として 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」(2019. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>28. 1-30011A「アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤が奏効しなかっ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」(2019. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>29. 1-30012A「アッヴィ合同会社の依頼による 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」(2019. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>30. 1-30025A「アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント／アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験」(2019. 5. 8 報告) 審議結果：承認</p> <p>31. 1-28017A「小野薬品工業株式会社の依頼による 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」(2019. 5. 9 報告) 審議結果：承認</p> <p>32. 1-29015A「小野薬品工業株式会社の依頼による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」(2019. 5. 9 報告) 審議結果：承認</p> <p>33. 1-30005A「武田薬品工業株式会社の依頼による Brigatinib の第 2 相試験」(2019. 5. 9 報告) 審議結果：承認</p> <p>34. 1-27004A「中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（非扁平上皮癌）を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>35. 1-28001A「中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A (Atezolizumab) の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>36. 1-28010A「中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>37. 1-28025A「ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 10 報告)</p>
---	---

<p>議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 概要</p>	<p>審議結果：承認</p> <p>38. 1-29013A「第三内科・寺岡俊輔の申請による治療抵抗性小細胞肺癌に対するペムブロリズマブ+アムルピシンの第Ⅱ相試験」(2019. 5. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>39. 1-29028A「中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(2019. 5. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>40. 1-30019A「協和発酵キリン株式会社の依頼による全身性強皮症患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 10 報告) 審議結果：承認</p> <p>41. 1-30014A「小児科・島友子の申請による小児期発症のネフローゼ症候群に対する IDEC-C2B8 の多設共同二重盲検プラセボ対照ランダム化並行群間比較試験」(2019. 5. 13 報告) 審議結果：承認</p> <p>42. 1-30014A「小児科・島友子の申請による小児期発症のネフローゼ症候群に対する IDEC-C2B8 の多設共同二重盲検プラセボ対照ランダム化並行群間比較試験」(2019. 5. 13 報告) 審議結果：承認</p> <p>43. 1-30021A「MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-7902 (E7080) と MK-3475 の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 13 報告) 審議結果：承認</p> <p>44. 1-26009A「小野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 ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 14 報告) 審議結果：承認</p> <p>45. 1-27013A「小野薬品工業株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 14 報告) 審議結果：承認</p> <p>46. 1-28004A「アストラゼネカ株式会社の依頼による肺癌患者に対する MEDI4736+tremelimumab の併用療法を標準化学療法と比較する試験」(2019. 5. 14 報告) 審議結果：承認</p> <p>47. 1-30010A「(治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞癌を対象とした BGB-A317 の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 14 報告) 審議結果：承認</p> <p>48. 1-30025A「アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント/アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験」(2019. 5. 14 報告) 審議結果：承認</p> <p>49. 1-28025A「ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 15 報告) 審議結果：承認</p>
---	---

<p>議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 概要</p>	<p>50. 1-29012A「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験」(2019. 5. 15 報告) 審議結果：承認</p> <p>51. 1-27010A「ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>52. 1-27011A「ヤンセンファーマ株式会社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とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相, 多施設共同, プラセボ対照二重盲検比較試験」(2019. 5. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>53. 1-28024A「ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>54. 1-29002A「ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第3相試験」(2019. 5. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>55. 1-29027A「第三内科・上田弘樹の申請による原発不明癌を対象とした Nivolumab (ONO-4538) の第Ⅱ相試験」(2019. 5. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>56. 1-30005A「武田薬品工業株式会社の依頼による Brigatinib の第2相試験」(2019. 5. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>57. 1-30009A「ヤンセンファーマ株式会社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するゲ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」(2019. 5. 16 報告) 審議結果：承認</p> <p>58. 1-29001A「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験」(2019. 5. 17 報告) 審議結果：承認</p> <p>59. 1-29028A「中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(2019. 5. 17 報告) 審議結果：承認</p> <p>60. 1-30007A「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」(2019. 5. 17 報告) 審議結果：承認</p> <p>61. 1-27016A「日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰb/第Ⅲ相試験」(2019. 5. 20 報告) 審議結果：承認</p> <p>62. 1-30008A「MSD 株式会社に依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」</p>
---	--

<p>議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 概要</p>	<p>(2019. 5. 20 報告) 審議結果：承認</p> <p>63. 1-28020A「アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症（PNH）患者を対象とした第Ⅲ相試験」（2019. 5. 21 報告） 審議結果：承認</p> <p>64. 1-29004A「ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の第Ⅱ/Ⅲ相試験」（2019. 5. 21 報告） 審議結果：承認</p> <p>65. 1-29005A「ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験」（2019. 5. 21 報告） 審議結果：承認</p> <p>66. 1-29009A ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験」（2019. 5. 21 報告） 審議結果：承認</p> <p>67. 1-29010A「ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験」（2019. 5. 21 報告） 審議結果：承認</p> <p>68. 1-29018A「MSD 株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」（2019. 5. 21 報告） 審議結果：承認</p> <p>69. 1-27010A「ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験」（2019. 5. 22 報告） 審議結果：承認</p> <p>70. 1-28003A「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者及びクローン病患者を対象に、Vedolizumab 皮下注製剤の長期安全性及び有効性を検討する第 3b 相非盲検試験」（2019. 5. 22 報告） 審議結果：承認</p> <p>71. 1-28016A「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした vedolizumab 皮下注製剤による維持療法の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験」（2019. 5. 22 報告） 審議結果：承認</p> <p>72. 1-28017A「小野薬品工業株式会社の依頼による 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」（2019. 5. 22 報告） 審議結果：承認</p> <p>73. 1-29002A「ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第 3 相試験」（2019. 5. 22 報告） 審議結果：承認</p> <p>74. 1-29015A「小野薬品工業株式会社の依頼による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」（2019. 5. 22 報告） 審議結果：承認</p>
---	---

<p>議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 概要</p>	<p>75. 1-26009A「小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 23 報告) 審議結果：承認</p> <p>76. 1-27013A「小野薬品工業株式会社の依頼による小細胞肺がん患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 23 報告) 審議結果：承認</p> <p>77. 1-29006A「バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第Ⅲ相試験」(2019. 5. 23 報告) 審議結果：承認</p> <p>78. 1-29021A「MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475 と INCB024360 の併用療法の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 23 報告) 審議結果：承認</p> <p>79. 1-29027A「第三内科・上田弘樹の申請による原発不明癌を対象とした Nivolumab (ONO-4538) の第Ⅱ相試験」(2019. 5. 23 報告) 審議結果：承認</p> <p>80. 1-28024A「ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 24 報告) 審議結果：承認</p> <p>81. 1-29013A「第三内科・寺岡俊輔の申請による治療抵抗性小細胞肺癌に対するペムブロリズマブ+アムルビシンの第Ⅱ相試験」(2019. 5. 24 報告) 審議結果：承認</p> <p>82. 1-30007A「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」(2019. 5. 24 報告) 審議結果：承認</p> <p>83. 1-30023A「小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上皮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」(2019. 5. 24 報告) 審議結果：承認</p> <p>84. 1-27011A「ヤンセンファーマ株式会社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とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>85. 1-29007A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>86. 1-30001A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>87. 1-30015A「第三内科・寺岡俊輔の申請による PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズブ・ベバシズマブ併用臨床第Ⅱ相試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p>
---	--

<p>議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 概要</p>	<p>88. 1-30015A「第三内科・寺岡俊輔の申請による PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズブ・ベバシズマブ併用臨床第Ⅱ相試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>89. 1-30015A「第三内科・寺岡俊輔の申請による PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズブ・ベバシズマブ併用臨床第Ⅱ相試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>90. 1-30015A「第三内科・寺岡俊輔の申請による PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズブ・ベバシズマブ併用臨床第Ⅱ相試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>91. 1-30015A「第三内科・寺岡俊輔の申請による PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズブ・ベバシズマブ併用臨床第Ⅱ相試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>92. 1-30015A「第三内科・寺岡俊輔の申請による PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズブ・ベバシズマブ併用臨床第Ⅱ相試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>93. 1-30015A「第三内科・寺岡俊輔の申請による PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズブ・ベバシズマブ併用臨床第Ⅱ相試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>94. 1-30015A「第三内科・寺岡俊輔の申請による PD-L1 高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズブ・ベバシズマブ併用臨床第Ⅱ相試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>95. 1-30026A「第三内科・寺岡俊輔の申請による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>96. 1-30026A「第三内科・寺岡俊輔の申請による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>97. 1-30026A「第三内科・寺岡俊輔の申請による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p> <p>98. 1-30026A「第三内科・寺岡俊輔の申請による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験」(2019. 5. 27 報告) 審議結果：承認</p>
---	---

99. 1-30026A「第三内科・寺岡俊輔の申請による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第 III 相比較試験」(2019. 5. 27 報告)
審議結果：承認
100. 1-30026A「第三内科・寺岡俊輔の申請による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第 III 相比較試験」(2019. 5. 27 報告)
審議結果：承認
101. 1-30026A「第三内科・寺岡俊輔の申請による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第 III 相比較試験」(2019. 5. 27 報告)
審議結果：承認
102. 1-30026A「第三内科・寺岡俊輔の申請による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第 III 相比較試験」(2019. 5. 27 報告)
審議結果：承認
103. 1-30026A「第三内科・寺岡俊輔の申請による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第 III 相比較試験」(2019. 5. 27 報告)
審議結果：承認
104. 1-29028A「中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第 II/III 相試験」(2019. 5. 28 報告)
審議結果：承認
105. 1-27010A「ブリストル マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第 III 相試験」(2019. 5. 29 報告)
審議結果：承認
106. 1-29016A「第三内科・小澤雄一の申請による EGFR-TKI に不応となった T790M 陽性、進行・再発肺腺癌を対象としたオシメルチニブ+ラムシルマブの第 I b 相試験」(2019. 5. 29 報告)
審議結果：承認
107. 1-31001A「大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬(シスプラチン)を投与する患者を対象とした Pro-NETU の第 III 相試験」(2019. 5. 29 報告)
審議結果：承認

【継続審査 8 件】

治験期間が1年を超えるため、引き続き治験を継続することの妥当性について審議を行った。

- ①1-29009A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第 III 相試験」

審議結果：承認

②1-29010A「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験」

審議結果：承認

③1-29011A「第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験」

審議結果：承認

④1-29012A「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第 II / III 相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験」

審議結果：承認

⑤-29013A「第三内科・寺岡俊輔の申請による治療抵抗性小細胞肺癌に対するペムブロリズマブ+アムルビシンの第 II 相試験」

審議結果：承認

⑥1-30003A「アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として 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導入療法試験」

審議結果：承認

⑦1-30004A「アッヴィ合同会社の依頼による M16 006 試験又は M15 9 91 試験の導入療法で改善したクローン病患者を対象として 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」

審議結果：承認

⑧1-30005A「武田薬品工業株式会社の依頼による Brigatinib の第 2 相試験」

審議結果：承認

【モニタリング 5 件】

モニタリング報告を受け、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。

①1-28018A「第二外科・勝田将裕の申請による標準療法不応進行膵癌に対する S-1 併用 WT1 ペプチドパルス樹状細胞 (TLP0-001) の安全性・有効性を検討する二重盲検ランダム化比較試験」(2019. 4. 26 実施分)

審議結果：承認

②1-29016A「第三内科・小澤雄一の申請による EGFR-TKI に不応となった T790M 陽性、進行・再発肺腺癌を対象としたオシメルチニブ+ラムシルマブの第 I b 相試験」(2019. 4. 9、4. 15 実施分)

審議結果：承認

③1-29024A「第三内科・寺岡俊輔の申請による EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としての Osimertinib+Bevacizumab と Osimertinib のランダム化第 II 相試験」(2019. 3. 7 実施分)

審議結果：承認

④1-29024A「第三内科・寺岡俊輔の申請による EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としての Osimertinib+Bevacizumab と Osimertinib のランダム化第 II 相試験」(2019. 5. 8 実施分)

	<p>⑤1-29027A「第三内科・上田弘樹の申請による原発不明癌を対象とした Nivolumab (ONO-4538) の第Ⅱ相試験」(2019. 4. 19 実施分)</p> <p>【監査報告 1件】 監査報告を受け、引き続き治験を継続することの妥当性について審議を行った。</p> <p>①1-29027A「第三内科・上田弘樹の申請による原発不明癌を対象とした Nivolumab (ONO-4538) の第Ⅱ相試験」(2019. 4. 19 実施分) 審議結果：承認</p> <p>報告事項</p> <p>【治験終了報告 1件】 治験の終了が報告された。</p> <p>①1 29026A「日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象とした JTZ 951 の第Ⅲ相試験」</p> <p>【迅速審査状況報告 11件】 2019年4月9日以降申請があり、かつ2019年6月24日までに迅速審査にて承認された変更申請について報告が行われ、いずれも了承された。</p> <p>その他</p> <p>① 新規治験6件に係る利益相反審査結果について報告が行われ、いずれも了承された。</p> <p>次回の日程について</p> <p>令和元年7月23日(火) 18:00より開催することになった。</p>
特記事項	特になし