

平成27年度 第4回NTT関東病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時:2015年7月28日(火) 17:30～19:15

開催場所:NTT関東病院 6階A1・A2会議室

出席委員名:臼杵、小林、近藤、渡辺、粟屋、安原、岡田、加藤、栗原

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

【審議事項】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象としたQGE031の第II相試験	新規治験の実施の可否

治験責任医師及び治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答がなされた。それらを含めて治験責任医師、治験依頼者退席の上、審議・採決され、承認された。

<審議結果>

承認

2	小林化工株式会社依頼によるKTEM(T)錠100の生物学的同等性試験	新規治験の実施の可否
---	------------------------------------	------------

治験責任医師及び治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答がなされた。それらを含めて治験責任医師、治験依頼者退席の上、審議・採決され、承認された。

<審議結果>

承認

【審議事項】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第III相試験	安全性情報報告
2	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第III相試験	安全性情報報告
3	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第III相試験	安全性情報報告
4	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第III相試験	治験薬概要書の改訂
5	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第III相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
6	MSD株式会社の依頼によるMK-0683の第II相試験	安全性情報報告
7	MSD株式会社の依頼によるMK-0683の第II相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
8	第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S(プラスグレレル塩酸塩)の既存治療対照第III相二重盲検比較試験	治験分担医師・協力者リストの変更
9	第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S(プラスグレレル塩酸塩)の既存治療対照第III相二重盲検比較試験	重篤な有害事象の発生報告
10	第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S(プラスグレレル塩酸塩)の既存治療対照第III相二重盲検比較試験	重篤な有害事象の発生報告

11	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690,550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験	安全性情報報告
12	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690,550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験	安全性情報報告
13	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690,550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験	安全性情報報告
14	ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550の多施設共同非盲検試験	安全性情報報告
15	ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550の多施設共同非盲検試験	安全性情報報告
16	ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550の多施設共同非盲検試験	安全性情報報告
17	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるAIN457の乾癬患者を対象としたプラセボと比較する第Ⅲ相試験(継続試験)	安全性情報報告
18	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
19	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
20	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
21	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	治験薬概要書の改訂
22	藤本製薬株式会社の依頼によるFPF300の第Ⅰ / Ⅱ 相試験	安全性情報報告
23	藤本製薬株式会社の依頼によるFPF300の第Ⅰ / Ⅱ 相試験	安全性情報報告
24	大日本住友製薬株式会社依頼によるAS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象としたプラセボ対照二重盲検群間比較試験[第Ⅲ相試験]	安全性情報報告
25	MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	安全性情報報告
26	MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	安全性情報報告
27	MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	実施計画書(別紙)の改訂等
28	セルジーン株式会社の依頼による中等症～重症の日本人局面型乾癬患者を対象として、2用量のApremilast (CC-10004)の有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	安全性情報報告
29	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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
30	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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	安全性情報報告

31	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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象の発生報告
32	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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象の発生報告
33	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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象の発生報告
34	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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象の発生報告
35	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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象の発生報告
36	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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象の発生報告
37	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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象の発生報告
38	エーザイ株式会社の依頼によるPPI抵抗性逆流性食道炎患者を対象としたE3810の第Ⅲ相臨床試験	安全性情報報告
39	大塚製薬株式会社の依頼によるOCV-501の第Ⅱ相試験	実施計画書(別紙)の改訂等、治験薬概要書の改訂
40	大塚製薬株式会社の依頼によるOCV-501の第Ⅱ相試験	重篤な有害事象の発生報告
41	大塚製薬株式会社の依頼によるOCV-501の第Ⅱ相試験	重篤な有害事象の発生報告
42	バイエル薬品株式会社の依頼による日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験	安全性情報報告
43	バイエル薬品株式会社の依頼による日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験	安全性情報報告
44	アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験	安全性情報報告
45	アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験	安全性情報報告
46	アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験	安全性情報報告
47	アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験	安全性情報報告
48	アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験	安全性情報報告
49	アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験	安全性情報報告
50	アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験	安全性情報報告

51	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象としたZ-206(メサラジン)の第Ⅲ相臨床試験	安全性情報報告
52	中外製薬株式会社の依頼によるCIM331の第Ⅱ相臨床試験	安全性情報報告
53	中外製薬株式会社の依頼によるCIM331の第Ⅱ相臨床試験	安全性情報報告
54	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
55	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
56	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
57	武田薬品工業株式会社依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
58	武田薬品工業株式会社依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
59	武田薬品工業株式会社依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
60	シンバイオ製薬株式会社依頼によるSyB L-1101の骨髄異形成症候群に対する第Ⅰ相臨床試験	安全性情報報告
61	協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験(継続長期投与試験)	安全性情報報告
62	協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験(継続長期投与試験)	安全性情報報告
63	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験	安全性情報報告
64	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験	安全性情報報告
65	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験	治験参加カードの改訂
66	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第Ⅰ相試験	安全性情報報告
67	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第Ⅰ相試験	安全性情報報告
68	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第Ⅰ相試験	安全性情報報告
69	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第Ⅰ相試験	実施計画書(別紙)の改訂等、同意文書・説明文書の改訂
70	エーザイ株式会社の依頼による血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象としたE5501の第3相試験	安全性情報報告

71	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	安全性情報報告
72	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	安全性情報報告
73	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	安全性情報報告
74	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	治験分担医師・協力者リストの変更
75	バイエル薬品株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたリパーロキサバンの第Ⅲ相臨床試験	安全性情報報告
76	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骨髄異形成症候群又は慢性骨髄単球性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅰ相試験	安全性情報報告
77	深在性真菌症を対象としたMSD株式会社の依頼によるMK-5592の第Ⅲ相臨床試験	安全性情報報告
78	深在性真菌症を対象としたMSD株式会社の依頼によるMK-5592の第Ⅲ相臨床試験	治験薬概要書の改訂
79	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第Ⅰ相試験	安全性情報報告
80	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第Ⅰ相試験	安全性情報報告
81	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第Ⅰ相試験	安全性情報報告
82	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第Ⅰ相試験	継続審査(年度更新)
83	塩野義製薬株式会社依頼による慢性腰痛症患者を対象としたS-8117のプラセボに対する優越性試験	安全性情報報告
84	塩野義製薬株式会社依頼による慢性腰痛症患者を対象としたS-8117のプラセボに対する優越性試験	安全性情報報告
85	塩野義製薬株式会社依頼による慢性腰痛症患者を対象としたS-8117のプラセボに対する優越性試験	継続審査(年度更新)
86	塩野義製薬株式会社依頼による慢性腰痛症患者を対象としたS-8117の継続投与試験	安全性情報報告

87	塩野義製薬株式会社依頼による慢性腰痛症患者を対象としたS-8117の継続投与試験	安全性情報報告
88	塩野義製薬株式会社依頼による慢性腰痛症患者を対象としたS-8117の継続投与試験	継続審査(年度更新)
89	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎患者に対するDupilumabの有効性及び長期安全性を示すための無作為化プラセボ対照二重盲検試験試験(第Ⅲ相)	安全性情報報告
90	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎患者に対するDupilumabの有効性及び長期安全性を示すための無作為化プラセボ対照二重盲検試験試験(第Ⅲ相)	安全性情報報告
91	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎患者に対するDupilumabの有効性及び長期安全性を示すための無作為化プラセボ対照二重盲検試験試験(第Ⅲ相)	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、参加カードの改訂
92	バイエル薬品株式会社の依頼による症候性子宮内膜症患者を対象に腔内リングに含有された異なる用量のアロマトラーゼ阻害剤とプロゲステンを12週間投与したときの有効性と安全性をプラセボ及びリユープロレリン酢酸塩との比較において評価することを目的とした無作為化、二重盲検、並行群間比較、多施設共同試験	実施計画書の改訂
93	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による急性心不全患者を対象としたRLX030の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
94	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による急性心不全患者を対象としたRLX030の第Ⅲ相試験	継続審査(年度更新)
95	Celgene Corporationの依頼によるアトピー性皮膚炎を有する被験者を対象とした第Ⅱ相試験	安全性情報報告
96	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹を対象としたオマリズマブの第Ⅲ相試験	安全性情報報告
97	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告
98	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告
99	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告
100	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼によるGS-0387(Momelotinib)とルキシソリチニブの骨髄線維症患者を対象とした第3相試験	安全性情報報告
101	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼によるGS-0387(Momelotinib)とルキシソリチニブの骨髄線維症患者を対象とした第3相試験	安全性情報報告
102	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼によるGS-0387(Momelotinib)とルキシソリチニブの骨髄線維症患者を対象とした第3相試験	安全性情報報告
103	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼によるGS-0387(Momelotinib)とルキシソリチニブの骨髄線維症患者を対象とした第3相試験	同意文書・説明文書の改訂
104	大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性情報報告
105	大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂
106	大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象の発生報告

107	大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象の発生報告
108	大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象の発生報告
109	大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象の発生報告
110	大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象の発生報告
111	大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象の発生報告
112	大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象の発生報告
113	大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象の発生報告
114	日本たばこ産業株式会社によるJTZ-951後期第Ⅱ相臨床試験	治験薬概要書の改訂
115	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第Ⅲb相試験	安全性情報報告

<審議結果>

各治験において関与している委員は退席の上、審議・採決が行われ「承認する」とこととした。

【報告事項】

報告が問題なく了承された。

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験	治験終了(中止・中断)の報告
2	アステラス製薬依頼のASP1707の第Ⅱ相試験	治験終了(中止・中断)の報告
3	アストラゼネカ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象としたMEDI7183の第Ⅱ相試験	その他の報告
4	エイワイファーマ株式会社の依頼による消化器術後患者を対象としたAYF301の第Ⅲ相比較臨床試験	その他の報告
5	エーザイ株式会社の依頼によるPPI抵抗性逆流性食道炎患者を対象としたE3810の第Ⅲ相臨床試験	実施体制の軽微な変更
6	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験	審査対象とならない軽微な変更、実施体制の軽微な変更
7	セルジーン株式会社の依頼による中等症～重症の日本人局面型乾癬患者を対象として、2用量のApremilast(CC-10004)の有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	その他の報告
8	セルジーン株式会社依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたCC-5013の第Ⅲ相試験	実施体制の軽微な変更
9	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹を対象としたオマリズマブの第Ⅲ相試験	実施体制の軽微な変更

10	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第Ⅲ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
11	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるAIN457の乾癬患者を対象としたプラセボと比較する第Ⅲ相試験(継続試験)	実施体制の軽微な変更
12	バイエル薬品株式会社の依頼による症候性子宮内膜症患者を対象に腔内リングに含有された異なる用量のアロマターゼ阻害剤とプロゲステンを12週間投与したときの有効性と安全性をプラセボ及びリユープロレリン酢酸塩との比較において評価することを目的とした無作為化、二重盲検、並行群間比較、多施設共同試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
13	バイエル薬品株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたリパーロキサバンの第Ⅲ相臨床試験	実施体制の軽微な変更
14	バイエル薬品株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたリパーロキサバンの第Ⅲ相臨床試験	実施体制の軽微な変更
15	マルホ株式会社の依頼によるGK664Sの尋常性乾癬に対する第Ⅲ相試験	実施体制の軽微な変更
16	マルホ株式会社の依頼によるM112101の第Ⅱ相臨床試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
17	マルホ株式会社の依頼によるM112101の第Ⅱ相臨床試験	治験終了(中止・中断)の報告
18	協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験(継続長期投与試験)	実施体制の軽微な変更
19	佐藤製薬株式会社の依頼による硬膜外ブロック予定患者を対象としたSKA-01の第Ⅲ相試験	医薬品製造販売承認取得報告
20	佐藤製薬株式会社の依頼による静脈穿刺予定患者を対象としたSKA-01の第Ⅲ相試験	医薬品製造販売承認取得報告
21	持田製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901 第Ⅲ相試験	治験終了(中止・中断)の報告
22	大鵬薬品工業株式会社の依頼による発熱性好中球減少症に対するYP-18の臨床第Ⅲ相試験	医薬品製造販売承認取得報告
23	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	その他の報告
24	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第Ⅲb相試験	実施体制の軽微な変更
25	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骨髄異形成症候群又は慢性骨髄単球性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅰ相試験	治験終了(中止・中断)の報告
26	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
27	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるAIN457の乾癬患者を対象とした製造販売後臨床試験	迅速審査報告

【特記事項】

次回のIRB日程について、以下の通り委員に確認を行った。

次回 8月休会

(次々回 9月15日(火)17:30より予定)