# 平成29年度 第12回NTT東日本関東病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時:2018年3月20日(火) 17:30~19:10 開催場所:NTT東日本関東病院 6階A1·A2会議室

出席委員名:臼杵、村元、豊岡、近藤、矢後、粟屋、安原、岡田、加藤、山崎

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

#### 【新規審議事項】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	大日本住友製薬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DSP-2033の第1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、説明文書を修正の上、承認された。

### <審議結果>

修正の上、承認

2	武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験	新規治験の実施の可否(再審査)
---	---	-----------------

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、説明文書を修正の上、承認された。

#### <審議結果>

修正の上、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	継続審査(年度更新)
3	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
4	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
5	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

	<del>-</del>	
6	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	治験分担医師・協力者リストの変更
7	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
8	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
9	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	治験分担医師・協力者リストの変更
10	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
11	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
12	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
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バーロキサバンの第III相臨床試験	安全性情報報告
14	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
15	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
16	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
17	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)
18	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局面型乾癬患者を対象としたCNTO1959(guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,第III相試験	安全性情報報告

19	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局面型乾癬患者を対象としたCNTO1959(guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第III相試験	安全性情報報告
20	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 局面型乾癬患者を対象としたCNTO1959(guselkumab)の有効 性及び安全性を評価する多施設共同,ランダム化,二重盲 検,プラセボ対照,第III相試験	同意文書・説明文書の改訂
21	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたCNTO 1959 (Guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同、オープンラベル、第III相試験	安全性情報報告
22	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたCNTO 1959 (Guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同、オープンラベル、第III相試験	安全性情報報告
23	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたCNTO 1959 (Guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同、オープンラベル、第III相試験	同意文書・説明文書の改訂
24	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたCNTO 1959の有効性及び安全性を評価する多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 第III相試験	安全性情報報告
25	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象と するASP2215の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
26	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象と するASP2215の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
27	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象と するASP2215の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
28	第一三共株式会社の依頼による第 I相試験	安全性情報報告
29	第一三共株式会社の依頼による第 I相試験	契約内容の変更、治験実施予定期 間延長に関するご連絡
30	シンバイオ製薬株式会社依頼によるDNAメチル化阻害剤治療抵抗性の骨髄異形成症候群患者を対象にSyB L-1101と 医師が選択した治療を比較した、第Ⅲ相、国際共同、無作為化、比較対照試験	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 BI655066 の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(No.28- 04)	安全性情報報告

32	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第III相試験	安全性情報報告
33	ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度~重度の慢性尋常性乾癬の成人患者を対象としてbimekizumabの長期安全性、忍容性、及び有効性を評価する多施設共同、48週、二重盲検、プラセボ対照、並行群間継続試験	安全性情報報告
34	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第II 相試験	安全性情報報告
35	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第II 相試験	継続審査(年度更新)
36	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第II 相試験	治験薬概要書の改訂
37	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第II 相試験	重篤な有害事象の発生報告
38	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第II 相試験	重篤な有害事象の発生報告
39	EAファーマ株式会社依頼による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相, プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験	継続審査(年度更新)
40	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中等症~重症の慢性局面型乾癬日本人患者を対象としたBI 655066 (risankizumab)とプラセボの比較試験	安全性情報報告
41	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	安全性情報報告
42	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	重篤な有害事象の発生報告
43	大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタビン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第III相,多施設共同,無作為化,非盲検試験	安全性情報報告
44	大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタビン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第III相,多施設共同,無作為化,非盲検試験	契約内容の変更、被験者への支払 いに関する資料

		T
45	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性情報報告
46	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験	治験薬概要書の改訂
47	ノバルティス ファーマ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
48	ノバルティス ファーマ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
49	ノバルティス ファーマ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
50	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象と するASP2215の第III相試験	安全性情報報告
51	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象と するASP2215の第III相試験	安全性情報報告
52	第一三共株式会社の依頼による第II相試験	安全性情報報告
53	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象と するASP2215の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
54	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象と するASP2215の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
55	中外製薬株式会社依頼による第 I / II 相試験	安全性情報報告
56	ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル(CDP870)の第 Ⅱ / Ⅲ 相試験	安全性情報報告
57	ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報報告
58	ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	実施計画書の改訂、実施計画書 (別紙)の改訂等

59	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験	安全性情報報告
60	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験	安全性情報報告
61	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験	重篤な有害事象の発生報告
62	日本たばこ産業株式会社の依頼によるJTE-052軟膏アトピー性皮膚炎患者対象の第Ⅲ相臨床試験	安全性情報報告
63	日本たばこ産業株式会社の依頼によるJTE-052軟膏アトピー性皮膚炎患者対象の第Ⅲ相臨床試験	治験薬概要書の改訂
64	アッヴィ合同会社の依頼による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(LIMMITLESS 試験)	安全性情報報告
65	アッヴィ合同会社の依頼による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(LIMMITLESS 試験)	安全性情報報告
66	アッヴィ合同会社の依頼による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(LIMMITLESS 試験)	実施計画書の改訂、同意文書・説 明文書の改訂
67	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ib相試験	安全性情報報告
68	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ib相試験	安全性情報報告
69	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ib相試験	安全性情報報告
70	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ib相試験	安全性情報報告
71	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	安全性情報報告

	T	
72	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	安全性情報報告
73	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	安全性情報報告
74	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	安全性情報報告
75	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のあ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ALXN1210の第III相試験	安全性情報報告
76	エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者 を対象としたE2609の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
77	レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象 としたtralokinumabの第Ⅲ相臨床試験	安全性情報報告
78	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第I相臨床試験(多施設共同オープン試験)	安全性情報報告
79	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第I相臨床試験(多施設共同オープン試験)	重篤な有害事象の発生報告
80	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB C-1101の骨髄異 形成症候群に対する第I相臨床試験(多施設共同オープン試 験)	重篤な有害事象の発生報告
81	アッヴィ合同会社の依頼による第I/II相試験	安全性情報報告
82	アッヴィ合同会社の依頼による第I/II相試験	安全性情報報告
83	第一三共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キザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
84	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPKC412の第II 相試験	安全性情報報告
85	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験	安全性情報報告

86	シンバイオ製薬株式会社の依頼による再発又は再燃びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたSyB L-0501とリツキシマブ併用による第Ⅲ相臨床試験	被験者の募集の手順(広告)について、撮影手順書/画像送付ガイドラインの改訂
87	大塚製薬株式会社の依頼による成人既治療急性骨髄性白 血病患者を対象としたGuadecitabine(SGI-110)と医師選択 による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相試験	安全性情報報告
88	大塚製薬株式会社の依頼による成人既治療急性骨髄性白血病患者を対象としたGuadecitabine (SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相試験	契約内容の変更、被験者への支払いに関する資料
89	大塚製薬株式会社の依頼による成人既治療急性骨髄性白 血病患者を対象としたGuadecitabine(SGI-110)と医師選択 による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相試験	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂
90	バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験: CHRONOS-3	安全性情報報告
91	バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験: CHRONOS-3	安全性情報報告
92	バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験: CHRONOS-3	治験薬概要書補遺の発行
93	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
94	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験②	安全性情報報告
95	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験②	安全性情報報告
96	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第III相試験	安全性情報報告
々いたのしま	いて思りしている禾昌け退度の ト 家議・坪池が行われ「承認	1_1_7 . = 1 1 1 1 4

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」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	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	審査対象とならない軽微な変更
2	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	逸脱(緊急回避を除く)報告
3	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バーロキサバンの第III相臨床試験	その他の報告
4	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バーロキサバンの第III相臨床試験	社名変更等の事務的な変更
5	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 としたリバーロキサバンの第III相臨床試験	審査対象とならない軽微な変更
6	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	その他の報告
7	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局面型乾癬患者を対象としたCNTO1959(guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,第III相試験	その他の報告
8	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局面型乾癬患者を対象としたCNTO1959(guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,第III相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
9	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたCNTO 1959 (Guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同、オープンラベル、第III相試験	その他の報告
10	大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-7888の骨髄異 形成症候群(MDS)患者を対象とした第1/2相臨床試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
11	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたCNTO 1959の有効性及び安全性を評価する多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,第III相試験	その他の報告
12	大塚製薬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SGI-110の第Ⅲ相試験	社名変更等の事務的な変更

13	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の第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
14	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKLH-2109 の第II相 臨床試験	治験終了(中止・中断)の報告
15	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第III相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
16	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第II 相試験	社名変更等の事務的な変更
17	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第II 相試験	審査対象とならない軽微な変更
18	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中等症~重症の慢性局面型乾癬日本人患者を対象としたBI 655066(risankizumab)とプラセボの比較試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
19	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	社名変更等の事務的な変更、審査 対象とならない軽微な変更
20	大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタビン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第III相,多施設共同,無作為化,非盲検試験	審査対象とならない軽微な変更
21	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性情報報告、逸脱(緊急回避を 除く)報告
22	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
23	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
24	第一三共株式会社の依頼による第II相試験	審査対象とならない軽微な変更
25	日本たばこ産業株式会社の依頼によるJTE-052軟膏アトピー性皮膚炎患者対象の第Ⅲ相臨床試験	その他の報告

26	日本たばこ産業株式会社の依頼によるJTE-052軟膏アトピー性皮膚炎患者対象の第Ⅲ相臨床試験	審査対象とならない軽微な変更
27	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第III相試験	社名変更等の事務的な変更
28	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第I相臨床試験(多施設共同オープン試験)	逸脱(緊急回避を除く)報告
29	日本新薬株式会社の依頼によるNS-17の臨床第 II 相試験	審査対象とならない軽微な変更
30	シンバイオ製薬株式会社の依頼による再発又は再燃びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたSyB L-0501とリツキシマブ併用による第Ⅲ相臨床試験	審査対象とならない軽微な変更
31	大塚製薬株式会社の依頼による成人既治療急性骨髄性白血病患者を対象としたGuadecitabine (SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
32	あすか製薬株式会社の依頼による子宮筋腫患者を対象としたCDB-2914の有効性及び安全性をリュープロレリン酢酸塩と比較する第III相臨床試験	治験終了(中止・中断)の報告
33	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
34	日本たばこ産業株式会社の依頼によるJTS-661の前期第 II 相臨床試験	その他の報告

【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 4月17日(火)17:30より (次々回 5月15日(火)17:30より予定)