

令和3年度 第1回 治験審査委員会 会議記録概要

2021年4月5日 14:52～ 15:16

大会議室

出席者

横山 正俊、門司 晃、安西 慶三、島ノ江千里、多田 芳史、平川奈緒美、江本 晶子、吉田ひとみ、
中山 泰道、南里 明、松尾 雅則、福井 道雄

◇治験・製造販売後臨床試験等の審査について

◆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患者を対象としたAMN107I2201の
第Ⅱ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆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, R07102122の
第Ⅱ/Ⅲ相試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・PROTOCOL Version 6(作成日:2021年1月4日)
・治験実施計画書 第6版日本語訳(翻訳日:2021年2月26日)
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆活動性でX線所見が認められない体軸性脊椎関節炎を有する患者を対象としたBimekizumabの
第Ⅲ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆活動性強直性脊椎炎を有する患者を対象としたBimekizumabの第Ⅲ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆強直性脊椎炎及びX線所見が認められない体軸性脊椎関節炎を対象としたUCB4940の
長期安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検継続、第3相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・同意説明文書・同意書 第2.0版 2021年3月11日
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

3 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるBMS-986165の第Ⅱ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

◆ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象としたBMS-986165の第Ⅱ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるBMS-986177の第2相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆肝線維症を伴う非アルコール性脂肪性肝炎(NASH)患者を対象としたCC-90001の有効性及び安全性を評価する第2相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、用量設定試験

1 その他の報告事項

1-1 報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

1-2 報告内容 治験実施計画書 別冊(第8版、作成年月日:2021年2月8日)についての改訂のご報告

報告結果 すべて了承

◆(原題)A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group Study of Ustekinumab in Participants With Active Polymyositis and Dermatomyositis

Who Have Not Adequately Responded to One or More Standard-of-care Treatments

(邦題)1剤以上の標準治療で効果不十分な疾患活動性を有する多発性筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 その他の報告事項

2-1 報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

2-2 報告内容 代表取締役社長交代に伴う臨床試験及び製造販売臨床試験の契約等の取り扱いに関するお願い

報告結果 すべて了承

◆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安全性及び有効性評価を目的とした第3相、非盲検、多施設共同試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等2件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 その他の報告事項

報告内容 代表取締役社長交代に伴う臨床試験及び製造販売臨床試験の契約等の
取り扱いに関するお願い

報告結果 了承

◆(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相無作為化、二重盲検試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Patient Welcome Letter V02JPN(ja)01 MLR292 2021年1月6日
・Patient Study Guide:治験がイト` V01JPN(ja)01 MLR-US-UC-0011 2021年1月6日
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相二重盲検試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Patient Study Guide:治験がイト` V01JPN(ja)01 MLR-US-UC-0011 2021年1月6日
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相非盲検試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Patient Study Guide:治験がイト` V01JPN(ja)01 MLR-US-UC-0011 2021年1月6日
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆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

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆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

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆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

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆G-1の敗血症患者を対象とした多施設共同試験

1 その他の報告事項

報告内容 安全性情報 定期報告に関する報告書

報告結果 了承

◆株式会社ヘリオスの依頼による脳梗塞患者を対象としたHLCM051の第II/III相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験製品に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・治験実施計画書(第5.1版:2021年2月26日)
・同意説明文書(2021年2月24日、第015-3.3-01.0版)
・同意説明文書(2021年3月10日、第015-3.4-01.0版)
・治験製品概要書(第8版:2021年2月26日)
・治験製品概要書(補遺)(第8a版:2021年2月26日)
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

3 その他の報告事項

報告内容 治験実施計画書 補遺1(2021年2月10日作成)についての改訂のご報告

報告結果 了承

◆(原題) A Phase 2b, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of JNJ-64304500 in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease

(邦題) 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JNJ-64304500の安全性及び有効性の評価を目的とした第2b相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間, 多施設共同試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・治験実施計画書 別冊 第8版 2020年12月15日
・同意説明文書
中等症から重症の活動期のクローン病の患者さんを対象とした「JNJ-64304500」の
治験について 第5.0版 2021年3月10日
・治験実施期間
・研究費
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 了承

2 その他の報告事項

2-1 報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

2-2 報告内容 代表取締役社長交代に伴う臨床試験及び製造販売臨床試験の契約等の
取り扱いに関するお願い

報告結果 すべて了承

◆L-105の小児肝性脳症患者を対象とした第II/III相臨床試験

1 その他の報告事項

1-1 報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

1-2 報告内容 治験実施計画書 別冊(第4.1版 2021年3月9日作成)についての改訂のご報告

報告結果 すべて了承

◆ノバルティスファーマ株式会社の非アルコール性脂肪肝炎を対象としたTropifexor及びLicogliflozinの第Ⅱ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆日本イーライリリー株式会社の依頼によるNASH患者を対象としたLY3298176の第Ⅱ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 迅速審査の報告

報告内容 症例数、研究費の変更:02/25提出分

報告結果 了承

◆Vedolizumab皮下注製剤の非盲検長期継続投与試験

1 重篤な有害事象に関する報告について

審議内容 当院で発生した重篤な有害事象(第二報)、(第三報)
について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

3 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・GLOBAL INVESTIGATOR'S BROCHURE EDITION 24(2020年7月14日)
・治験薬概要書 第24版 参考和訳(2020年7月14日)
・治験薬概要書 第24版 補遺1(2020年9月9日)
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

4 その他の報告事項

報告内容 治験実施計画書 別紙1(第12版 2021年1月21日作成)についての改訂のご報告

報告結果 了承

◆ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による過体重又は肥満被験者を対象とした NN9535の第Ⅲ相心血管系アウトカム試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Protocol Version 6.0 04 January 2021
・治験実施計画書 Version 6.0-JP 25 January 2021
・被験者説明文書／同意書 版数:佐賀大学医学部附属病院 第2版
作成日:2021年3月5日
・Investigator's Brochure Semaglutide subcutaneous administration
Semaglutide s.c. 2.4 mg for Weight Management
Edition.6 Date:03 December 2020
・About Semaglutide s.c. IB edition 6 Date:14 January 2021
・治験薬概要書 セマグルチド(皮下投与)体重管理を対象とする
セマグルチド2.4 mg皮下投与 版番号:第6版 翻訳日2021年2月26日
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

3 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたNN9924の
心血管系アウトカム試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・治験実施計画書(英語版) 版数:Ver.3.0 作成日:2020年11月17日
・治験実施計画書(日本語版)版数:Ver.3.0-JP 翻訳日:2020年12月28日
・COVID-19治験への同時参加に関する被験者説明文書及び同意書
版数:佐賀大学医学部附属病院 第1版 作成日:2021年2月15日
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆大塚製薬の依頼による再発又は難治性のDLBCL患者を対象としたOPB-111077の第I相試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 同意説明文書
・患者さんへ「OPB-111077」の治験について【用量漸増ステージ】
3.0版 2021年2月10日
・患者さんへ「OPB-111077」の治験について【用量拡大ステージ】
2.0版 2021年2月10日
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分
報告結果 了承

◆A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS
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て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第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等3件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分
報告結果 了承

◆肝生検で確定したステージ2 および3 の線維化を伴う非アルコール性脂肪肝炎を有する成人治験参加者を対象としてPF-06865571 (DGAT2 阻害薬)を単剤投与およびPF-05221304 (ACC 阻害薬)と併用投与したときの有効性及び安全性を評価する第2相、無作為化、二重盲検、ダブルダミー、プラセボ対照、用量範囲探索/用量設定、並行群間比較試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Protocol Administrative Change Letter(2021年2月11日作成)
・Protocol Administrative Change Letter(参考和訳)
治験実施計画書の管理上の変更および明確化について(2021年2月11日作成)
・治験参加カード(2021年2月19日作成)
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆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

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Subject Facing Screen Report for Touch:M16-067/M16-066/M16-065
Version 2 03-FEB-2021
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

3 その他の報告事項

3-1 報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

3-2 報告内容 治験実施計画書 分冊(第8版 2021年2月8日作成)についての改訂のご報告

報告結果 すべて了承

◆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

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Subject Facing Screen Report for Touch:M16-067/M16-066/M16-065
Version 2 03-FEB-2021
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

3 その他の報告事項

3-1 報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

3-2 報告内容 治験実施計画書 分冊(第8版 2021年2月8日作成)についての改訂のご報告

報告結果 すべて了承

◆協和キリン株式会社(国内治験管理人)の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたRTA 402 (Bardoxolone methyl)の継続試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による滲出型加齢黄斑変性症による患者を対象としたSCD411の第Ⅲ相試験

1 その他の報告事項

報告内容 治験協力者の変更:02/01提出分

報告結果 了承

◆ファイザー株式会社の依頼による初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたポストニブの第2相試験

1 その他の報告事項

報告内容 治験実施計画書 別紙1 治験実施体制(2021年2月19日作成)についての
改訂のご報告

報告結果 了承

◆小児期発症のネフローゼ症候群に対するIDEC-C2B8の多施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

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等3件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 すべて承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・治験薬の授受・管理・取扱・返却に関する手順書
(2.3版 2021年3月5日作成)

の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

3 モニタリング又は監査の結果報告について

審議内容 センtralモニタリング報告書(作成日:2021年1月29日)
により治験実施の適切性について審議した。

審議結果 承認

◆小児期発症難治性ステロイド抵抗性ネフローゼ症候群を対象としたIDEC-C2B8とステロイドパルス療法の併用療法の多施設共同単群臨床試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・治験薬の授受・管理・取扱・返却に関する手順書
(1.2版 2021年3月5日作成)

の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

3 モニタリング又は監査の結果報告について

審議内容 モニタリング報告書(作成日:2021年2月4日)
により治験実施の適切性について審議した。

審議結果 承認

◆HER2遺伝子の増幅を認める進行性固形がん患者を対象としたトラスツズマブ+ペルツズマブ併用療法の第II相試験

1 安全性情報等に関する報告について

審議内容 当該治験薬に関する新たな安全性情報等1件について
治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

2 治験等の継続について

審議内容 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。

審議結果 承認

3 モニタリング又は監査の結果報告について

審議内容 モニタリング報告書(文書No.013 報告日2021年1月28日)
により治験実施の適切性について審議した。

審議結果 承認

◆炎症反応の亢進した2型糖尿病合併冠動脈疾患患者を対象としたコルヒチン(DRC3633)の白血球機能への効果进行评估するプラセボ対照無作為化二重盲検比較試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・治験実施計画書(第4.0.0版 2021年2月10日作成)
・DRC-04試験の計画書の改訂日の誤記について(2021年3月1日)
・治験薬概要書(第3.0版 2020年11月8日作成)
・治験実施期間
の変更について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 承認

◆その他の報告事項(治験関係)

1 治験関連文書・記録等の保存期限に関する報告 2件

報告結果 すべて了承

◇使用成績調査等の審査について

◆迅速審査の報告

使用成績調査の新規(簡易審査)

- 1 グラクソ・スミスクライン株式会社 オルトレブ[®]点滴静注用・150mg/バイアルの一般使用成績調査
報告内容 使用成績調査実施要綱等に基づき、調査実施の妥当性について審議した。
報告結果 了承
- 2 ムルクハイオファーマ株式会社 テフミトコ錠250mg・250mgの一般使用成績調査
報告内容 使用成績調査実施要綱等に基づき、調査実施の妥当性について審議した。
報告結果 了承
- 3 武田薬品工業株式会社 フライゾル皮下注30mgシリンジの一般使用成績調査
報告内容 使用成績調査実施要綱等に基づき、調査実施の妥当性について審議した。
報告結果 了承

使用成績調査の変更

- 1 日本メトロニック株式会社 コアバルブ[®]の一般使用成績調査
報告内容 調査票、TAVI Registry症例登録マニュアルの変更
報告結果 了承
- 2 ノバルティスファーマ株式会社 ジャカビ錠・5mg,10mgの 特定使用成績調査(小児科)
報告内容 実施要綱の変更
報告結果 了承
- 3 ノバルティスファーマ株式会社 ジャカビ錠・5mg/錠の 特定使用成績調査(血液・腫瘍内科)
報告内容 実施要綱の変更
報告結果 了承
- 4 ノバルティスファーマ株式会社 ジャカビ錠・5mg/錠の 特定使用成績調査(輸血部)
報告内容 実施要綱の変更
報告結果 了承
- 5 ノーベルファーマ株式会社 ラパリムス錠・1mgの 一般使用成績調査
報告内容 症例数、研究費の変更
報告結果 了承

◆終了報告(使用成績調査等)

使用成績調査

- 1 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 アレジオント[®]ライシロップ[®]1%
(1g中塩酸エピナスチンとして10mg含有)の特定使用成績調査
報告結果 了承
- 2 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 ミカムロ配合錠AP・錠剤の特定使用成績調査
報告結果 了承
- 3 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 ビ・シフロール錠 0.125mg、ビ・シフロール錠 0.5mgの特定使用成績調査
(うつ症状)
報告結果 了承
- 4 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 ビ・シフロール錠 0.125mg、ビ・シフロール錠 0.5mgの特定使用成績調査
(長期使用)
報告結果 了承
- 5 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 ビ・シフロール錠 0.125mg、ビ・シフロール錠 0.5mgの特定使用成績調査
(L-DOPA非併用のパーキンソン病)
報告結果 了承

◆その他の報告事項(使用成績調査関係)

- 1 一般社団法人 日本血液製剤機構 本社移転に伴う住所変更に関するお知らせ
報告結果 了承

◆令和3年度第1回治験審査委員会におけるその他の報告

報告内容 令和2年度第12回治験審査委員会 会議記録概要の公表について
報告結果 了承

次回、開催日 2021年5月10日(月)大会議室にて開催することを確認し閉会した。