

令和6年度 第12回 治験審査委員会 会議記録概要

2025年3月3日 15:05 ～ 15:49

大会議室

出席者

横山 正俊、島ノ江千里、小池 春樹、杉田 和成、溝口 義人、高橋 宏和、多田 芳史、宮崎恵美子、
江本 晶子、溝口 弘、中山 泰道、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

◆A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis

中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、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 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・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 承認

◆A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis.

中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、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

◆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 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

◆アストラゼネカ株式会社の依頼による非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたAZD2693の第Ⅱb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

◆BI 1291583 の先行試験に参加した気管支拡張症患者を対象に同剤の長期投与を検討する試験

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 その他の報告事項

報告内容 Protocol reference 1 (Version4.0 作成日:2025年1月6日)についての
改訂のご報告
報告結果 了承

◆強直性脊椎炎及びX線基準を満たさ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 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・治験責任医師
・治験分担医師
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

◆A Phase 2, Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Placebo-Controlled Study Evaluating the Safety and Efficacy of Semaglutide, and the Fixed-Dose Combination of Cilofexor and Firsocostat, Alone and in Combination, in Subjects with Compensated Cirrhosis (F4) due to Nonalcoholic Steatohepatitis (NASH)

代償性肝硬変(F4)を有する非アルコール性脂肪肝炎(NASH)被験者を対象としてセマグルチド及びCilofexor/Firsocostat 固定用量配合剤を単独投与又は併用投与したときの安全性及び有効性を評価する、第2相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、プラセボ対照試験

1 治験終了(中止・中断)報告

報告結果 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

◆中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎小児患者を対象とするグセルクマブの有効性, 安全性及び薬物動態評価を目的とした第3相, ランダム化, 非盲検寛解導入, 二重盲検寛解維持, 並行群間比較, 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

◆中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象として dapirolizumab pegolの有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・治験責任医師
・治験分担医師
・同意説明文書
・中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する患者さんを対象とした「dapirolizumab pegol」の治験について 第3版 2025年2月12日
・中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する患者さんを対象とした「dapirolizumab pegol」の治験について 第4版 2025年2月12日
・中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する患者さんを対象とした「dapirolizumab pegol」の治験について(16歳～17歳の患者さん用 説明同意文書) 第3版 2025年2月12日
・中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する患者さんを対象とした「dapirolizumab pegol」の治験について(16歳～17歳の患者さん用 説明同意文書) 第4版 2025年2月12日
・パートナーの妊娠に関する情報提供の同意書 第3版 2025年2月12日
・任意参加の将来の研究:参加される方への同意説明文書 第2版 2025年2月12日
・遺伝子解析研究(ゲノム学)の同意説明文書 第2版 2025年2月12日
・同意ナビゲーターにアクセスする方法
(UCB PHOENYCS-FLY Consent Navigator v2.0 2024年12月18日)
・INVESTIGATOR'S BROCHURE Version number:13.0 発行日:08 Nov 2024
・治験薬概要書 版番号:13.0 発行日:2024年11月8日
・治験参加カード 第3版 2025年2月12日
・UCBにおける将来の研究(任意)に関する説明 2024年12月12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

◆（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
重症好酸球性喘息患者を対象としたDexpramipexoleの有効性、安全性及び耐容性を
評価する第Ⅲ相臨床試験

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

◆ファイザー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 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 ・覚書締結依頼書 令和7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

◆ファイザー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたetrasimodの第2/3相無作為化、二重盲検試験

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

◆ファイザー株式会社の依頼によるAPD334 / PF-07915503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 ATTACHMENT CLINICAL TRIAL ORGANIZATION(2025年1月28日作成)、
治験実施計画書 別紙 治験実施体制(2025年1月28日作成)についての
改訂のご報告

報告結果 了承

◆ A Phase 2, Double-Blinded, Randomized, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study Evaluating the Efficacy and Safety of GS-5290 in Participants With Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis
中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にGS-5290の有効性及び安全性を評価する第2相、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、用量設定試験

1 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

◆ 成人のNASH患者を対象としたGSK4532990の第IIb相試験

1 治験終了(中止・中断)報告

報告結果 了承

◆ 尿素サイクル異常症患者を対象としたHPN-100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

◆ 急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第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、並行群間、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

◆ 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

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(第一報)について治験継続の妥当性を審議した。

審議結果 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 迅速審査の報告

報告内容 治験分担医師の変更:02/04提出分

報告結果 了承

◆ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-78934804の後期第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 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・Clinical Protocol Amendment4 1 October 2024
・治験実施計画書(和訳) 改訂第4版 2024年10月1日
・Protocol Clarification Communication Letter 2025年1月7日(英語版)
(Subject: Clarification regarding Protocol Amendment 4 Appendix 10: Liver
Safety: Suggested Actions and Follow-up Assessments Footnote)
・Protocol Clarification Communication Letter 2025年1月7日(和訳版)
(件名:治験実施計画書改訂第4版「別添10:肝臓に関する安全性:推奨される対応
及び追跡調査」の脚注に関するお知らせ)
・同意説明文書および参加同意書 第3.0版 2025年1月9日
・Investigator's Brochure CNTO 1959(guselkumab) Edition number:16
2024年8月29日
・治験薬概要書(和訳版) CNTO 1959(グセルクマブ) 版番号:16 2024年8月29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

◆興和株式会社の依頼によるK-001(ペマフィブラートとトホグリフロジンの併用療法)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 治験実施計画等の変更について

2-1 審議内容 ・添付文書 デベルザ®錠20mg 第2版 2024年12月
の変更について治験継続の妥当性を審議した。
2-2 審議内容 ・INVESTIGATOR'S BROCHURE Edition No.7 2025年1月6日
・治験薬概要書 第7版 2025年1月17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 すべて承認

3 その他の報告事項

報告内容 治験実施計画書 別紙(版番号:03.10 2025年2月6日)についての改訂のご報告
報告結果 了承

◆活動性潰瘍性大腸炎を有する成人被験者を対象としたlutikizumab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

◆日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3819469の第Ⅲ相試験

1 その他の報告事項

報告内容 治験実施計画書 別冊(第6版 2025年1月17日作成)についての改訂のご報告
報告結果 了承

◆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

1 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

2 その他の報告事項

報告内容 治験実施計画書 別紙1(2024年12月20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非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535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 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

◆ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する被験者を対象としたNN9838の第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 ・Investigator's Brochure(NN9838)
版数:Editon11 Version 1.0 作成日:2024年12月9日
・治験薬概要書(NN9838) (日本語版)
版数:第11版 Version 1.0 翻訳日:2025年1月27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

◆ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした
NNC0194-0499とセマグルチド併用の第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 治験実施計画書 別冊Ⅱ (Version:11.0-JP、2025年2月7日作成)の改訂のご報告
報告結果 了承

◆小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

1 治験終了(中止・中断)報告

報告結果 了承

◆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Ⅰ相)

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

◆大原薬品工業株式会社の依頼によるOP-2100の第Ⅰ相臨床試験

1 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・合意書を不要とした理由書(2025年1月24日作成)
・治験実施計画書 別紙 第6版(2024年12月25日作成)
・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 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 ・CLINICAL PROTOCOL Version Number:11.0 2024年12月10日
・治験実施計画書 Version No.:11.0 2024年12月11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 承認

2 その他の報告事項

報告内容 治験実施計画書 別添資料1 (Version 11.0、2025年2月1日作成)、
別添資料2 (Version 19.0、2025年2月1日作成)についての改訂のご報告
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

- 2-1 審議内容 ・合意書を不要とした理由書 2025年1月22日
・治験実施計画書 別冊 作成日:2025年1月8日
・ゼボゾア®カプセルスターターパック ゼボゾア®カプセル0.92mg 添付文書
2024年12月作成(第1版)
の変更について治験継続の妥当性を審議した。
- 2-2 審議内容 同意説明文書
中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎の患者さんを対象とした「OZANIMOD」の
治験について(添付:この治験における健康被害補償の概要について(RPC01-3103))
第8.0版 2025年1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 すべて承認

◆日本人再発/難治性成人T 細胞白血病・リンパ腫患者を対象としたRopeginterferon α -2b(P1101)の有効性及び安全性を評価する第II相、単群、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

◆ファイザー株式会社の依頼によるインヒビター保有または非保有の小児血友病患者を対象としたmarstacimab定期投与第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 ATTACHMENT CLINICAL TRIAL ORGANIZATION(Ver.11 05Feb2025)、
治験実施計画書 別紙 治験実施体制(第11版 2025年2月5日作成)についての
改訂のご報告
報告結果 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

◆中等度又は高度の肝線維化が認められるNASH/MASH 肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する試験

1 治験・新規申請分の審議について

審議内容 治験責任医師より治験薬の概要、治験実施計画の概要について説明された。本治験の意義、実施の妥当性、実施における倫理面での配慮等、治験実施の適否について審議し、治験責任医師の要件についても確認した。

審議結果 承認

◆NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者にsurvodutide を投与したときの有用性を検証する試験

1 治験・新規申請分の審議について

審議内容 治験責任医師より治験薬の概要、治験実施計画の概要について説明された。本治験の意義、実施の妥当性、実施における倫理面での配慮等、治験実施の適否について審議し、治験責任医師の要件についても確認した。

審議結果 承認

◆A Phase 2, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Induction Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral TAK-279 in Subjects With Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis
中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象にTAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2相、多施設共同、無作為化、プラセボ対照、導入期での二重盲検試験

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

◆ゼリア新薬工業株式会社の依頼による小児機能性ディスペプシア患者を対象としたZ-338（アコチアミド塩酸塩水和物）の第III相試験

1 迅速審査の報告

報告内容 症例数、研究費の変更:01/24提出分

報告結果 了承

◆活動性クローン病を有する小児患者を対象としたウパダシチニブの第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 治験実施計画等の変更について

審議内容 ・治験にご参加いただいた患者さんへ(2025年1月15日 Ver.2.1)
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

◆ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動期クローン病の小児患者を対象とした
CNT01959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

◆日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828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

◆日本イーライリリー株式会社の依頼による小児クローン病患者を対象とした
LY3074828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

◆Cellm-001による初発膠芽腫治療効果無作為比較対照試験

1 モニタリング又は監査の結果報告について

審議内容 Central Monitoring報告書(作成日:2025年1月24日、2025年1月27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

[中央審査]

◆黄斑下出血に対する組織プラスミノゲン活性化因子製剤(モンテプラゼ)網膜下投与の有効性
及び安全性を検討する単群前後比較多施設共同第Ⅱ相医師主導治験

1 治験・新規申請分の審議について

審議内容 治験調整医師より治験薬の概要、治験実施計画の概要について説明された。
本治験の意義、実施の妥当性、実施における倫理面での配慮等、
治験実施医療機関各施設の治験実施の適否について審議し、各治験責任医師
の要件についても確認した。
特記事項 7施設からの審議依頼による
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 1件

報告結果 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 ジェンマフ株式会社 エフキンリ皮下注・4mg、48mgの一般使用成績調査
報告内容 一般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 バイオジェン・ジャパン株式会社 スピノサ[®]髄注・12mgの一般使用成績調査
報告内容 実施要綱、登録票、調査票、調査分担医師の変更
報告結果 了承
- 2 グラクソ・スミスクライン株式会社 ベンリスタ点滴静注用・120mg、400mg/バイアル、ベンリスタ皮下注・200mg/
オートインジェクター、シリンジの特定使用成績調査
報告内容 研究費の変更
報告結果 了承
- 3 小野薬品工業株式会社 テムサーカ[®]セル・250mgの特定使用成績調査
報告内容 実施要綱、調査票の変更
報告結果 了承

副作用・感染症報告

- 1 帝人ファーマ株式会社 ホナロン経口セリ[®]ー・35mgの副作用・感染症報告
報告結果 了承

◆終了報告(使用成績調査等)

使用成績調査

- 1 ノバルティスファーマ株式会社 イラリス皮下注用・150 mg、イラリス皮下注射液・150 mg の特定使用成績調査
報告結果 了承
- 1 グラクソ・スミスクライン株式会社 ベンリスタ点滴静注用・120mg、400mg/バイアル、ベンリスタ皮下注・200mg/
オートインジェクター、シリンジの特定使用成績調査
報告結果 了承

副作用・感染症報告

- 1 中外製薬株式会社 エブリスデイトライシロップ[®] 60mgの副作用・感染症報告
報告結果 了承

◆令和6年度第12回治験審査委員会におけるその他の報告

- 1 報告内容 佐賀大学医学部附属病院治験及び製造販売後臨床試験進捗状況について
- 2 報告内容 令和6年度第11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 すべて了承

次回、開催日 2025年4月7日(月)大会議室にて開催することを確認し閉会した。