



<p>議題及び 審議結果</p>	<p style="text-align: right;">審議結果:承認</p> <p><b>議題 5</b>          [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]  <b>【審議事項】</b>          ・治験の終了について報告した</p> <p><b>議題 6</b>          [ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象とした AAA617 の第Ⅲ相試験(No.405)]  <b>【審議事項】</b>          ・安全性情報等に関する報告内容を確認し治験継続の妥当性について審議した  <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p> </p> <p><b>議題 7</b>          [ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象とした AAA617 の第Ⅲ相試験 (No.410)]  <b>【審議事項】</b>          ・安全性情報等に関する報告、治験の実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議した  <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p> </p> <p><b>議題 8</b>          [進行性固形がんを対象としたM9466単剤または併用投与]  <b>【審議事項】</b>          ・安全性情報等に関する報告、治験に関する変更内容、治験の実施状況を確認し          治験継続の妥当性について審議した  <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p> </p> <p><b>議題 9</b>          [小野薬品工業株式会社によるハンナ型間質性膀胱炎患者を対象とした ONO-1110 の第Ⅱ相試験]  <b>【審議事項】</b></p>
----------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<p>議題及び 審議結果</p>	<p>・治験に関する変更内容、治験の実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議した 審議結果:承認</p> <p>議題 10 [あすか製薬株式会社の依頼による AKP-009 の前立腺肥大症患者を対象とした第Ⅱ相試験] 【審議事項】 ・治験に関する変更内容、治験の実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議した 審議結果:承認</p> <p>議題 11 [MSD 株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした MK-2400 の第Ⅲ相試験] 【審議事項】 ・安全性情報等に関する報告、治験の実施状況を確認し、治験継続の妥当性について審議した 審議結果:承認</p> <p>議題 12 [ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による前立腺癌を対象とした AAA817 の第Ⅲ相試験] 【審議事項】 ・安全性情報等に関する報告、治験に関する変更内容を確認し、治験継続の妥当性について審議した 審議結果:承認</p> <p>議題 13 [アステラス製薬株式会社の依頼による進行性前立腺癌を有する患者を対象とした ASP5541 の第 2 相試験] 【審議事項】 ・治験に関する変更内容を確認し治験継続の妥当性について審議した 審議結果:承認</p>
----------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

特記事項

## 2. その他

### 【報告事項】

・2026年1月度IRB予定

開催日1月21日(水)、開催時間17時00分開始予定、第4会議室