

<p>議題及び 審議結果</p>	<p>議題 4</p> <p>[MSD 株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験]</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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。 <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p>
	<p>課題 5</p> <p>[エンザルタミドの臨床試験に参加した前立腺癌患者を対象とした第Ⅱ相非盲検継続投与試験]</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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。 <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p>
	<p>議題 6</p> <p>[アステラス製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験]</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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>議題 7</p> <p>[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]</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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>議題及び 審議結果</p>	<p>議題 8</p> <p>[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)]</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告、治験に関する変更内容、重篤な有害事象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>議題 9</p> <p>[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)]</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報に等に関する報告、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。 <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p>
	<p>議題 10</p> <p>[大塚製薬の依頼による心性浮腫(うっ血性心不全)を対象とした OPC-131461 の第Ⅱ相試験]</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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。 <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p>
	<p>議題 11</p> <p>[日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした LY3540378 の第Ⅱ相試験]</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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。 <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p>
	<p>議題 12</p> <p>[日本新薬株式会社の依頼による NS-304 の後期第Ⅱ相試験]</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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。 <p style="text-align: right;">審議結果:承認</p>

議題及び
審議結果

議題 13

[メルクバイオファーマ株式会社の依頼による進行性尿路上皮がん患者を対象とした Tuvusertib とアベルマブ併用試験]

【審議事項】

・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。

審議結果:承認

2. その他

【報告事項】

・2024年8月度 IRB 予定

開催日 8月21日(水)、開催時間 17時00分開始予定、第4会議室