



<p>議題及び 審議結果</p>	<p><b>課題 5</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確認し治験継続の妥当性について審議した  <span style="float: right;">審議結果:承認</span>          ・製造販売承認の取得について報告した</p>
	<p><b>議題 6</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を確認し治験継続の妥当性について審議した  <span style="float: right;">審議結果:承認</span></p>
	<p><b>議題 7</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>          ・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  <span style="float: right;">審議結果:承認</span></p>
	<p><b>議題 8</b>          [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]  <b>【審議事項】</b>          ・安全性情報等に関する報告を確認し治験継続の妥当性について審議した  <span style="float: right;">審議結果:承認</span></p>
	<p><b>議題 9</b>          [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]  <b>【審議事項】</b>          ・安全性情報等に関する報告を確認し治験継続の妥当性について審議した  <span style="float: right;">審議結果:承認</span>          ・製造販売承認の取得について報告した</p>

特記事項

### 3. その他

#### 【報告事項】

・2025年11月度IRB予定

開催日11月19日(水)、開催時間17時00分開始予定、第4会議室