

## 第271回治験審査委員会

### 【会議の記録の概要】

開催日時	2019年10月04日 17時00分～17時40分
開催場所	西棟3階 会議室3-1
出席委員	吉田 友英、小松 陽樹、神谷 直人、山田 哲弘、山口 崇、吉田 いつみ、増田 雅行、内野 卯津樹、真坂 亙、高石 健司、織田 泰暢、大野 直道
欠席委員	高橋 初枝、村野 武義、春木 信一
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題1. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3 Randomized, Placebo-controlled Double-blind Study of JNJ-56021927 in Combination with Abiraterone Acetate and Prednisone Versus Abiraterone Acetate and Prednisone in Subjects with Chemotherapy-naive Metastatic Castration-resistant Prostate Cancer (mCRPC) 化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌 (mCRPC) 患者を対象としたJNJ-56021927 とアピラテロン酢酸エステル+プレドニゾンの併用とアピラテロン酢酸エステル+プレドニゾンを比較する第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験 (整理番号: 27-4) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果: 承認 ・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題2. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of Ustekinumab Induction and Maintenance Therapy in Subjects 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としたUstekinumabによる寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験 (整理番号: 27-8) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果: 承認 ・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題3. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌 (mHSPC) 患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療法 (ADT) とADT を比較するランダム化、プラセボ対照、二重盲検第3相試験 (整理番号: 27-11) 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果: 承認 ・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題4. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌 (mHSPC) 患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療</p>

法（ADT）とADT を比較するランダム化，プラセボ対照，二重盲検第3相試験（整理番号：27-11）

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題5. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌（mHSPC）患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療法（ADT）とADT を比較するランダム化，プラセボ対照，二重盲検第3相試験（整理番号：27-11）

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題6. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌（mHSPC）患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療法（ADT）とADT を比較するランダム化，プラセボ対照，二重盲検第3相試験（整理番号：27-11）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題7. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌（mHSPC）患者を対象としたapalutamide+アンドロゲン除去療法（ADT）とADT を比較するランダム化，プラセボ対照，二重盲検第3相試験（整理番号：27-11）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題8. 武田薬品工業株式会社の依頼によるVedolizumab皮下注製剤の非盲検長期継続投与試験（整理番号：27-13）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題9. アステラス製薬株式会社の依頼によるアステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験（整理番号：27-14）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題10. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社 MK3475の第Ⅱ相試験（整理番号：28-4）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題11. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社 MK3475の第Ⅱ相試験  
(整理番号：28-4)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題12. アッヴィ合同会社の依頼による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ウパダシチニブ (ABT-494) の導入療法及び維持療法における安全性及び有効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試験 (整理番号：28-11)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題13. アッヴィ合同会社の依頼による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ウパダシチニブ (ABT-494) の導入療法及び維持療法における安全性及び有効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試験 (整理番号：28-11)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題14. アッヴィ合同会社の依頼による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ウパダシチニブ (ABT-494) の導入療法及び維持療法における安全性及び有効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試験 (整理番号：28-11)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題15. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験 (整理番号：28-12)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題16. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験 (整理番号：28-12)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題17. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験 (整理番号：28-12)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題18. 武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の維持療法におけるvedolizumab皮下注製剤の有効性及び安全性（整理番号：28-13）  
安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題19. ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼によるギリアド・サイエン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（整理番号：29-1）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題20. ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼によるギリアド・サイエンズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とするFilgotinibの継続投与試験（整理番号：29-2）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題21. ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼によるギリアド・サイエン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の第Ⅱ/Ⅲ相試験（整理番号：29-3）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題22. ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼によるギリアド・サイエン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（整理番号：29-4）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題23. アストラゼネカ株式会社の依頼によるアストラゼネカ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AZD2281の第Ⅲ相試験（整理番号：29-5）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題24. アストラゼネカ株式会社の依頼によるアストラゼネカ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AZD2281の第Ⅲ相試験（整理番号：29-5）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を

施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題25. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたMPDL3280A(atezolizumab)の第Ⅲ相試験（整理番号：29-7）

治験実施計画書の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。同意・説明文書の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題26. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたMPDL3280A(atezolizumab)の第Ⅲ相試験（整理番号：29-7）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題27. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたR05532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試験（整理番号：29-8）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題28. 株式会社新日本科学PPDの依頼によるMyovant社からの依頼による進行性前立腺癌の男性患者を対象としたRelugolixの安全性と有効性を評価するための第3相試験（整理番号：29-10）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題29. 株式会社新日本科学PPDの依頼によるMyovant社からの依頼による進行性前立腺癌の男性患者を対象としたRelugolixの安全性と有効性を評価するための第3相試験（整理番号：29-10）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題30. ファイザー株式会社の依頼による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CP-690, 550の第Ⅲb/Ⅳ相試験（整理番号：29-13）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題31. ファイザー株式会社の依頼による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CP-690, 550の第Ⅲb/Ⅳ相試験（整理

番号：29-13)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題32. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib (ABT-494) 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 (整理番号：29-14)

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題33. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib (ABT-494) 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 (整理番号：29-14)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題34. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib (ABT-494) 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 (整理番号：29-14)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題35. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib (ABT-494) 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 (整理番号：29-14)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題36. アッヴィ合同会社の依頼による既存治療及び/又は生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) 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 (整理番号：29-15)

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題37. アッヴィ合同会社の依頼による既存治療及び/又は生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) 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 (整理番号：29-15)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を

施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題38. アッヴィ合同会社の依頼による既存治療及び/又は生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) 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 (整理番号：29-15)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題39. アッヴィ合同会社の依頼による既存治療及び/又は生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) 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 (整理番号：29-15)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題40. アッヴィ合同会社の依頼によるM14-431試験又はM14-433試験を完了したクローン病患者を対象としたupadacitinib (ABT-494) 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維持療法及び長期継続投与試験 (整理番号：29-16)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題41. アッヴィ合同会社の依頼によるM14-431試験又はM14-433試験を完了したクローン病患者を対象としたupadacitinib (ABT-494) 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維持療法及び長期継続投与試験 (整理番号：29-16)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題42. アッヴィ合同会社の依頼によるM14-431試験又はM14-433試験を完了したクローン病患者を対象としたupadacitinib (ABT-494) 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維持療法及び長期継続投与試験 (整理番号：29-16)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題43. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による田辺三菱製薬による糖尿病性腎症第3期 (顕性腎症期) 患者を対象としたTA-7284の第Ⅲ相試験 (整理番号：29-17)

治験実施計画書の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性

について審議した。

審査結果：承認

- ・山口 崇委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題44. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による田辺三菱製薬による糖尿病性腎症第3期（顕性腎症期）患者を対象としたTA-7284の第Ⅲ相試験（整理番号：29-17）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

- ・山口 崇委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題45. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として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導入療法試験（整理番号：30-1）

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題46. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として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導入療法試験（整理番号：30-1）

同意・説明文書の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題47. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として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導入療法試験（整理番号：30-1）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題48. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として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導入療法試験（整理番号：30-1）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題49. アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として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導入療法試験（整理番号：30-1）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

- ・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題50. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-006試験又はM15-991試験の導入療法で改善した；若しくはM15-989試験を完了したクローン病患者を対象として、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（整理番号：30-2）

治験実施計画書の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題51. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-006試験又はM15-991試験の導入療法で改善した；若しくはM15-989試験を完了したクローン病患者を対象として、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（整理番号：30-2）

同意・説明文書の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題52. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-006試験又はM15-991試験の導入療法で改善した；若しくはM15-989試験を完了したクローン病患者を対象として、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（整理番号：30-2）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題53. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-006試験又はM15-991試験の導入療法で改善した；若しくはM15-989試験を完了したクローン病患者を対象として、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（整理番号：30-2）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題54. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-006試験又はM15-991試験の導入療法で改善した；若しくはM15-989試験を完了したクローン病患者を対象として、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（整理番号：30-2）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題55. フェリング・ファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3, Multi-centre, Randomised, Double-blind, Active-controlled, Parallel-group Trial Investigating the Efficacy and Safety of FE 999315 Following 8 Weeks of Treatment for Mild to Moderate Active Ulcerative Colitis in Japanese Subjects

軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第III相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験

（整理番号：30-3）

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題56. フェリング・ファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3, Multi-centre, Randomised, Double-blind, Active-controlled, Parallel-group Trial Investigating the Efficacy and Safety of FE 999315 Following 8 Weeks of Treatment for Mild to Moderate Active Ulcerative Colitis in Japanese Subjects

軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第III相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験

(整理番号：30-3)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題57. フェリング・ファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3, Multi-centre, Randomised, Double-blind, Active-controlled, Parallel-group Trial Investigating the Efficacy and Safety of FE 999315 Following 8 Weeks of Treatment for Mild to Moderate Active Ulcerative Colitis in Japanese Subjects

軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第III相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験

(整理番号：30-3)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題57. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3 Study of Erdafitinib Compared With Vinflunine or Docetaxel or Pembrolizumab in Subjects with Advanced Urothelial Cancer and Selected FGFR Gene Aberrations

進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinib とvinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第III 相試験 (整理番号：30-5)

治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題59. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3 Study of Erdafitinib Compared With Vinflunine or Docetaxel or Pembrolizumab in Subjects with Advanced Urothelial Cancer and Selected FGFR Gene Aberrations

進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinib とvinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブとを比較する第III 相試験 (整理番号：30-5)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題60. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 3 Study of Erdafitinib Compared With Vinflunine or Docetaxel or Pembrolizumab in Subjects with Advanced Urothelial Cancer and Selected FGFR Gene Aberrations

進行性尿路上皮癌及び特定のFGFR 遺伝子異常を有する被験者を対象にerdafitinib とvinflunine 又はドセタキセル又はペムブロリズマブと

を比較する第III相試験（整理番号：30-5）  
安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題61. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第III相試験（整理番号：30-6）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題62. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第III相試験（整理番号：30-6）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題63. 日本イーライリリー株式会社の依頼による日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第III相試験（整理番号：30-6）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題64. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Phase 2/3, Randomized, Double-blind, Placebo- and Active-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Efficacy and Safety of Guselkumab in Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease

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有効性及び安全性評価を目的とした第II/III相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験（整理番号：30-7）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題65. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による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BI 655130の導入療法（整理番号：30-8）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題66. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による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BI 655130の長期投与（整理番号：30-9）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題67. EAファーマ株式会社の依頼によるAJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第III相臨床試験（2）（整理番号：30-12）

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題68. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤が奏功しなかった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（整理番号：30-13）

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題69. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤が奏功しなかった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（整理番号：30-13）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題70. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤が奏功しなかった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（整理番号：30-13）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題71. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤が奏功しなかった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（整理番号：30-13）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題72. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した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（整理番号：30-14）

治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題73. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した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（整理番号：30-14）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題74. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した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（整理番号：30-14）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題75. アッヴィ合同会社の依頼によるM16-067試験又はM16-065試験の導入療法で改善した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（整理番号：30-14）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題76. 中外製薬株式会社の依頼による中外製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたR06867461の第III相試験（整理番号：30-15）

治験実施計画書の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。同意・説明文書の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・吉田 いづみ委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題77. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象としたSHP647の第III相導入療法試験（整理番号：30-16）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題78. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象としたSHP647の第III相導入療法試験（整理番号：30-16）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題79. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象としたSHP647の第III相維持療法試験（整理番号：30-17）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題80. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象としたSHP647の第III相維持療法試験（整理番号：30-17）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題81. 株式会社新日本科学PPD の依頼による株式会社新日本科学PPD (治験国内管理人) の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎およびクローン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相継続投与試験 (整理番号: 30-18)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果: 承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題82. 株式会社新日本科学PPD の依頼による株式会社新日本科学PPD (治験国内管理人) の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎およびクローン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相継続投与試験 (整理番号: 30-18)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果: 承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題83. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD (治験国内管理人) の依頼による中等症から重症のクローン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相導入療法試験 (整理番号: 30-19)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果: 承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題84. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD (治験国内管理人) の依頼による中等症から重症のクローン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相導入療法試験 (整理番号: 30-19)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果: 承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題85. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD (治験国内管理人) の依頼による中等症から重症のクローン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相維持療法試験 (整理番号: 30-20)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果: 承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題86. 株式会社新日本科学PPDの依頼による株式会社新日本科学PPD (治験国内管理人) の依頼による中等症から重症のクローン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相維持療法試験 (整理番号: 30-20)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果: 承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題87. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるブリストル・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 (整理番号: 30-22)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果: 承認

・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題88. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるブリストル・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 (整理番号: 30-22)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題89. セルジーン株式会社の依頼による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（整理番号：30-23）

同意・説明文書の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題90. セルジーン株式会社の依頼による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（整理番号：30-23）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題91. セルジーン株式会社の依頼による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（整理番号：30-23）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題92. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者に対する一次治療としてオラパリブとアピラテロンの併用をプラセボとアピラテロンの併用と比較する試験（PROpel）（整理番号：30-24）

当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題93. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者に対する一次治療としてオラパリブとアピラテロンの併用をプラセボとアピラテロンの併用と比較する試験（PROpel）（整理番号：30-24）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題94. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者に対する一次治療としてオラパリブとアピラテロンの併用をプラセボとアピラテロンの併用と比較する試験 (PROpel) (整理番号：30-24)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題95. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Phase 3 Study of Apalutamide in Subjects with High-risk, Localized or Locally Advanced Prostate Cancer Who are Candidates for Radical Prostatectomy

根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象としたapalutamideのランダム化、二重盲検、プラセボ対照第3相試験 (整理番号：R1-1)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題96. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるA Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Phase 3 Study of Apalutamide in Subjects with High-risk, Localized or Locally Advanced Prostate Cancer Who are Candidates for Radical Prostatectomy

根治的前立腺全摘除術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象としたapalutamideのランダム化、二重盲検、プラセボ対照第3相試験 (整理番号：R1-1)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・神谷 直人委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題97. アッヴィ合同会社の依頼による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ウパダシチニブ (ABT-494) 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 (整理番号：R1-3)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題98. アッヴィ合同会社の依頼による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ウパダシチニブ (ABT-494) 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 (整理番号：R1-3)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認  
・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題99. アッヴィ合同会社の依頼による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ウパダシチニブ（ABT-494）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（整理番号：R1-3）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・山田 哲弘、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題100. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌に対する化学療法未治療の患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験（整理番号：R1-5）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題101. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象としたMK-7339の第Ⅲ相試験（整理番号：R1-6）

治験実施計画書の変更に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題102. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象としたMK-7339の第Ⅲ相試験（整理番号：R1-6）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題103. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌に対する新規ホルモン剤既治療の患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験（整理番号：R1-7）

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題104. MSD株式会社の依頼によるMSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌に対する新規ホルモン剤既治療の患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験（整理番号：R1-7）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

・神谷 直人、内野 卯津樹委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

議題105. アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼によるアステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼によるTezepelumabの第II相試験（整理番号：R1-8）

引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題106. アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼によるアステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼によるTezepelumabの第II相試験（整理番号：R1-8）

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、引き続き治験を

	<p>施すことの妥当性について審議した。          審査結果：承認</p> <p>議題107. 日本イーライリリー株式会社の依頼による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（整理番号：R1-10）          特に問題なく治験の実施が了承された。          審査結果：承認          ・山田 哲弘委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>
特記事項	