

神戸大学医学部附属病院治験審査委員会 会議の記録の概要

1. 日時：2025 年 3 月 19 日（水）9:00 ～ 10:30
2. 場所：カンファレンス室および Web 会議システム

出席委員：矢野 育子、菱本 明豊、明石 昌也、中村 誠、永野 達也、佐藤 雅子、田中 きく代、渡辺 洋、松井 伸之、成田 泰士、  
滝澤 功治

3. 治験・製造販売後臨床試験

審議事項：治験実施の可否

| 整理番号    | 試験課題名                                               | 内容   | 審議結果    | 指示事項等         |
|---------|-----------------------------------------------------|------|---------|---------------|
| 240036B | 変形性膝関節症を対象とした自己軟骨細胞加工製品（IK-01）の有効性及び安全性を検討する検証的臨床試験 | 新規申請 | 修正の上で承認 | 同意説明文書を指示通り修正 |
| 240037B | 中外製薬株式会社の依頼による非増殖糖尿病網膜症患者を対象としたファリシマブの第Ⅲ相試験         | 新規申請 | 修正の上で承認 | 同意説明文書を指示通り修正 |

審議事項：安全性に関わる継続の適否

| 整理番号   | 試験課題名                                           | 内容                    | 審議結果 | 指示事項等 |
|--------|-------------------------------------------------|-----------------------|------|-------|
| 190008 | エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験 | 当該治験薬で発生した副作用<br>その他  | 承認   |       |
| 190015 | 根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験       | 当該治験薬で発生した副作用<br>措置報告 | 承認   |       |

| 整理番号   | 試験課題名                                                                                                                                                                                                            | 内容                    | 審議結果 | 指示事項等 |
|--------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|------|-------|
| 190017 | 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（アテゾリズマブ）の第Ⅲ相試験                                                                                                                                                            | 当該治験薬で発生した副作用<br>措置報告 | 承認   |       |
| 200005 | アンドロゲン受容体陽性唾液腺癌に対するアンドロゲン受容体阻害薬 Darolutamide（ODM-201）の第Ⅱ相試験                                                                                                                                                      | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 200013 | A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Multicenter, Placebo-Controlled Study of Inebilizumab Efficacy and Safety in IgG4-Related Disease IgG4<br>関連疾患における Inebilizumab の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、プラセボ対照第Ⅲ相試験 | 当該治験薬で発生した副作用<br>措置報告 | 承認   |       |
| 200017 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象とした LY3002813 の第Ⅲ相試験                                                                                                                                                          | 当該治験薬で発生した副作用<br>その他  | 承認   |       |
| 200019 | 中外製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした RO7092284(Tiragolumab)及び RO5541267(Atezolizumab)の第Ⅲ相試験                                                                                                                                 | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 210004 | エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカル AD の被験者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験                                                                                                                                                               | 当該治験薬で発生した副作用<br>その他  | 承認   |       |
| 210007 | 再発性または転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象として buparlisib（AN2025）とパクリタキセルの併用投与とパクリタキセル単独投与を比較評価する試験（BURAN 試験）                                                                                                                         | 当該治験薬で発生した副作用<br>定期報告 | 承認   |       |
| 210012 | 早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の効果及び安全性を検討する試験（EVOKE plus）                                                                                                                                                            | 当該治験薬で発生した副作用<br>研究報告 | 承認   |       |

| 整理番号   | 試験課題名                                                                                                                                                                                                                                                    | 内容                    | 審議結果 | 指示事項等 |
|--------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|------|-------|
| 210013 | 早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の効果及び安全性を検討する試験（EVOKE）                                                                                                                                                                                                         | 当該治験薬で発生した副作用<br>研究報告 | 承認   |       |
| 210027 | 非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乘せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第III相試験                                                                                                                                                     | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 210028 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした ABL001 の第III相継続投与試験                                                                                                                                                                                                | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 210029 | （治験国内管理人）IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による PD-L1 発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象とした BGB A317-A1217-302（AdvanTIG-302）の第III相試験<br>（治験国内管理人）IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による局所進行又は遠隔転移を伴う固形腫瘍を有する日本人患者を対象とした BGB A317-A1217-302（AdvanTIG-302）の安全性導入サブスタディー | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 210032 | バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 の第III相試験                                                                                                                                                                                                | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 210036 | 好酸球性食道炎患者を対象とした CC-93538 の第3相試験                                                                                                                                                                                                                          | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 210042 | HER2 発現の再発・転移唾液腺癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの多施設共同非盲検第II相試験                                                                                                                                                                                                  | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |

| 整理番号    | 試験課題名                                                                                | 内容                              | 審議結果 | 指示事項等 |
|---------|--------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|------|-------|
| 210045  | 中間期肝細胞癌を対象に、アテゾリズマブ＋ベバシズマブと肝動脈化学塞栓療法（TACE）を比較する第 IIIb 相、ランダム化、多施設共同、非盲検試験-ABC-HCC 試験 | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 220003  | 田辺三菱製薬による赤芽球性プロトポルフィリン症又は X 連鎖性プロトポルフィリン症の被験者を対象とした MT-7117 の第 3 相長期試験               | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 220005  | 進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチン＋パクリタキセル＋アテゾリズマブ（MPDL3280A）の第 II 相試験                              | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 220010  | 肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者における抗 IL-6 受容体抗体薬サトラリズマブの有効性及び安全性に関する検討―多施設共同 医師主導治験―                | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 220012  | シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による日本人のスチル病（SJIA 及び AOSD）患者を対象とした anakinra の第 III 相試験            | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 220014  | 中外製薬株式会社の依頼による MOGAD 患者を対象としたサトラリズマブの第 III 相試験                                       | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 220019  | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症を対象とした LOU064 の第 III 相試験                                  | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 220022B | Fortrea Japan 株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第 III 相試験  | 当該治験薬で発生した副作用<br>当院で発生した重篤な有害事象 | 承認   |       |
| 220027B | アッヴィ合同会社の依頼による第 I 相試験                                                                | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |

| 整理番号    | 試験課題名                                                                          | 内容                    | 審議結果 | 指示事項等 |
|---------|--------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|------|-------|
| 220030B | 中外製薬株式会社の依頼による抗NMDAR脳炎又は抗LGI1脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験                           | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 230002B | 中外製薬株式会社の依頼による新生血管を伴う網膜色素線条患者を対象とした RO6867461（ファリシマブ）の第Ⅲ相試験                    | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 230003B | アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Savolitinib の第Ⅲ相試験                             | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 230010B | 網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性                                          | 当該治験薬で発生した副作用<br>定期報告 | 承認   |       |
| 230016B | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第Ⅰ相試験                                                  | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 230034B | メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第Ⅱ相医師主導治験      | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 230036B | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした GSK4057190A(Dostarlimab) の第Ⅲ相試験 | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 230038B | サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による活動性甲状腺眼症（TED）患者を対象とした batoclimab の第Ⅲ相試験       | 当該治験薬で発生した副作用         | 承認   |       |
| 240001B | アストラゼネカ株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした volrustomig（MEDI5752）の第Ⅲ相試験          | 当該治験薬で発生した副作用<br>措置報告 | 承認   |       |

| 整理番号    | 試験課題名                                                                                                                                                                         | 内容                              | 審議結果 | 指示事項等 |
|---------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|------|-------|
| 240002B | Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Outof-Specification Axicabtagene Ciloleucel<br>製品規格外 Axicabtagene Ciloleucel を用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP) | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 240003B | 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-5684 の第Ⅲ相試験                                                                                                                             | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 240004B | 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-5684 の第Ⅲ相試験                                                                                                                             | 当該治験薬で発生した副作用<br>当院で発生した重篤な有害事象 | 承認   |       |
| 240013B | バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌の第Ⅲ相試験                                                                                                                                                  | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 240014B | 先行する SRP-9001 臨床試験の 1 試験で SRP-9001 の投与を受けた被験者を対象として、SRP-9001 の長期安全性及び有効性を評価する第 3 相多国籍追跡調査試験                                                                                   | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 240022B | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした Rilvegostomig の第Ⅲ相試験                                                                                                                   | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 240023B | アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした Rilvegostomig の第Ⅲ相試験                                                                                                                  | 当該治験薬で発生した副作用                   | 承認   |       |
| 240024B | アストラゼネカ株式会社の依頼によるステージ I 非小細胞肺癌患者を対象としたダトポタマブデルクステカン(Dato-Dxd, DS-1062a) と Rilvegostomig の第Ⅲ相試験                                                                                | 当該治験薬で発生した副作用<br>定期報告           | 承認   |       |

| 整理番号    | 試験課題名                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 内容                   | 審議結果 | 指示事項等 |
|---------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|------|-------|
| 240028B | An Open-label, Randomized, Controlled Phase 3 Study of Disitamab Vedotin in Combination with Pembrolizumab Versus Chemotherapy in Subjects with Previously Untreated Locally Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma that Expresses HER2 (IHC 1+ and Greater)<br>未治療のHER2（IHC 1+以上）発現局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin 及びペムブロリズマブの併用療法と化学療法とを比較する第Ⅲ相、非盲検、無作為化、比較対照試験 | 当該治験薬で発生した副作用        | 承認   |       |
| 240029B | パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）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                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 措置報告                 | 承認   |       |
| 240030B | 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3372993 の第Ⅲ相試験                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 当該治験薬で発生した副作用<br>その他 | 承認   |       |

審議事項：一部変更の適否

| 整理番号   | 試験課題名                                                   | 内容     | 審議結果 | 指示事項等 |
|--------|---------------------------------------------------------|--------|------|-------|
| 190015 | 根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験               | その他    | 承認   |       |
| 200017 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象とした LY3002813 の第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書 | 承認   |       |

| 整理番号    | 試験課題名                                                                                                                                                                                                                                                        | 内容         | 審議結果 | 指示事項等 |
|---------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------|-------|
| 210003  | ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした JNJ-67896062 の第Ⅲ相臨床試験                                                                                                                                                                                                      | 治験薬概要書     | 承認   |       |
| 210004  | エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカル AD の被験者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験                                                                                                                                                                                                           | その他        | 承認   |       |
| 210012  | 早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の効果及び安全性を検討する試験 (EVOKE plus)                                                                                                                                                                                                       | 同意説明文書     | 承認   |       |
| 210013  | 早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の効果及び安全性を検討する試験 (EVOKE)                                                                                                                                                                                                            | その他        | 承認   |       |
| 210029  | (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による PD-L1 発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象とした BGB A317-A1217-302 (AdvanTIG-302) の第Ⅲ相試験<br>(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による局所進行又は遠隔転移を伴う固形腫瘍を有する日本人患者を対象とした BGB A317-A1217-302 (AdvanTIG-302) の安全性導入サブスタディー | 実施計画書、その他  | 承認   |       |
| 220003  | 田辺三菱製薬による赤芽球性プロトポルフィリン症又は X 連鎖性プロトポルフィリン症の被験者を対象とした MT-7117 の第 3 相長期試験                                                                                                                                                                                       | 同意説明文書、その他 | 承認   |       |
| 220022B | Fortrea Japan 株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験                                                                                                                                                                              | 治験薬概要書     | 承認   |       |

| 整理番号    | 試験課題名                                                                     | 内容               | 審議結果 | 指示事項等 |
|---------|---------------------------------------------------------------------------|------------------|------|-------|
| 220027B | アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ相試験                                                       | 治験薬概要書           | 承認   |       |
| 220030B | 中外製薬株式会社の依頼による抗NMDAR脳炎又は抗LGI1脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験                      | 実施計画書            | 承認   |       |
| 230002B | 中外製薬株式会社の依頼による新生血管を伴う網膜色素線条患者を対象としたRO6867461（ファリシマブ）の第Ⅲ相試験                | その他              | 承認   |       |
| 230004B | ホモ接合型福山型筋ジストロフィー患者を対象としたステロイドの臨床試験                                        | 実施計画書、治験薬概要書、その他 | 承認   |       |
| 230005B | ホモ及びヘテロ接合型福山型筋ジストロフィー患者を対象としたステロイドの臨床試験                                   | 実施計画書、治験薬概要書、その他 | 承認   |       |
| 230034B | メトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化第Ⅱ相医師主導治験 | 実施計画書            | 承認   |       |
| 230038B | サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による活動性甲状腺眼症（TED）患者を対象としたbatoclimabの第Ⅲ相試験    | 実施計画書、同意説明文書、その他 | 承認   |       |
| 240003B | 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-5684の第Ⅲ相試験                            | 治験薬概要書、その他       | 承認   |       |
| 240004B | 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-5684の第Ⅲ相試験                            | 治験薬概要書、その他       | 承認   |       |
| 240013B | バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌の第Ⅲ相試験                                              | 実施計画書、同意説明文書、その他 | 承認   |       |

| 整理番号    | 試験課題名                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 内容                      | 審議結果 | 指示事項等 |
|---------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|------|-------|
| 240018B | パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による BI 764524 の第 IIb 相試験                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 実施計画書、同意説明文書、その他        | 承認   |       |
| 240028B | An Open-label, Randomized, Controlled Phase 3 Study of Disitamab Vedotin in Combination with Pembrolizumab Versus Chemotherapy in Subjects with Previously Untreated Locally Advanced or Metastatic Urothelial Carcinoma that Expresses HER2 (IHC 1+ and Greater)<br>未治療の HER2 (IHC 1+以上) 発現局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象に、Disitamab Vedotin 及びペムブロリズマブの併用療法と化学療法とを比較する第 III 相、非盲検、無作為化、比較対照試験 | 実施計画書、治験薬概要書            | 承認   |       |
| 240029B | パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）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                                                                                                                                                                                                                                                                                      | その他                     | 承認   |       |
| 240030B | 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3372993 の第 III 相試験                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、その他 | 承認   |       |

審議事項：緊急回避のため逸脱に関わる継続の適否

| 整理番号 | 試験課題名 | 内容 | 審議結果 | 指示事項等 |
|------|-------|----|------|-------|
|      | なし    |    |      |       |

審議事項：治験実施計画書からの重大な逸脱に関わる継続の適否

| 整理番号    | 試験課題名                                             | 内容 | 審議結果 | 指示事項等 |
|---------|---------------------------------------------------|----|------|-------|
| 240003B | 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-5684 の第Ⅲ相試験 | -  | 承認   |       |

審議事項：モニタリング・監査結果報告に関わる継続の適否

| 整理番号   | 試験課題名                                                                             | 内容                            | 審議結果 | 指示事項等 |
|--------|-----------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|------|-------|
| 190015 | 根治切除不能な甲状腺未分化がんに対するニボルマブとレンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験                                         | 2025 年 1 月 23 日               | 承認   |       |
| 210042 | HER2 発現の再発・転移唾液腺癌患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの多施設共同非盲検第Ⅱ相試験                            | 2025 年 2 月 5 日、2025 年 2 月 7 日 | 承認   |       |
| 210045 | 中間期肝細胞癌を対象に、アテゾリズマブ＋ベバシズマブと肝動脈化学塞栓療法（TACE）を比較する第Ⅲb 相、ランダム化、多施設共同、非盲検試験-ABC-HCC 試験 | 2025 年 1 月 28 日               | 承認   |       |

審議事項：実施状況報告に関わる継続の適否

| 整理番号 | 試験課題名 | 内容 | 審議結果 | 指示事項等 |
|------|-------|----|------|-------|
|      | なし    |    |      |       |

報告事項：迅速審査結果

| 整理番号    | 試験課題名                        | 内容   | 審議結果 | 指示事項等 |
|---------|------------------------------|------|------|-------|
| 240003B | 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 | 分担医師 | 承認み  |       |

| 整理番号    | 試験課題名                                             | 内容   | 審議結果 | 指示事項等 |
|---------|---------------------------------------------------|------|------|-------|
|         | を対象とした MK-5684 の第Ⅲ相試験                             |      |      |       |
| 240004B | 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-5684 の第Ⅲ相試験 | 分担医師 | 承認み  |       |

報告事項：終了（中止）報告

| 整理番号   | 試験課題名                                                                                 | 内容   |
|--------|---------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 210038 | デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象として SRP-9001 の安全性及び有効性を評価する第3相多国籍ランダム化二重盲検プラセボ対照全身遺伝子導入試験（EMBARK） | 終了報告 |
| 210039 | PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による成人成長ホルモン分泌不全症の患者を対象とした lonapegsomatropin の第3相試験                 | 終了報告 |
| 220015 | PD-1/PD-L1 阻害剤抵抗性の進行性尿路上皮癌を対象とした経口がんワクチン B440 の安全性および有効性を評価する非盲検単群試験                  | 終了報告 |

#### 4. その他

臨床研究に係る利益相反マネジメント自己申告書の審査結果について など

質疑・応答の内容については、知的財産権を侵害する内容が含まれる可能性がありますので記載しておりません。

以上