

<p>議題及び 審議結果</p>	<p>議題 5 [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] 【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</p>
	<p>議題 6 [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] 【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</p>
	<p>議題 7 [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)] 【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</p>
	<p>議題 8 [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)] 【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 ・書式 10(治験に関する変更申請書)の差し替えについて報告した。</p>
	<p>議題 9 [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] 【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</p>

議題及び 審議結果	<p>議題 10</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>
特記事項	<p>2. その他</p> <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none">・2024 年 12 月度 IRB 予定 <p>開催日 12 月 18 日(水)、開催時間 17 時 00 分開始予定、第 4 会議室</p>