平成29年6月 三重大学医学部附属病院医薬品等受託研究審査委員会会議の記録の概要

日 時 平成29年 6月21日(水) 16時30分~17時55分 場 所 病態医科学研究棟 大会議室

出席者 竹内 万彦、平山 雅浩、奥田 真弘、手塚 和男、清水 真、岩崎 恭彦、西川 政勝、手島 信子、 山田 典一、山口 素子、小瀬古 隆、垣東 英史、高倉 啓一、林 俊夫、喜多村 勝代

I 新規審議事項

- 1. 平成29年度の治験の新規受入の可否について
 - (1) (受付番号: A2914273) 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の卵巣がんに対する第Ⅲ相試験
 - (2)(受付番号: A2918274) アッヴィ合同会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相試験
 - (3)(受付番号:A2918275) アッヴィ合同会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相試験
 - (4)(受付番号: A2956276) 塩野義製薬株式会社の依頼による院内肺炎患者を対象とした S-649266 の第Ⅲ相試験

【審議結果】

治験依頼者より治験依頼書が提出された。治験を実施することの妥当性について審議され、(2)、(3)は説明文書・同意文書を修正することとして、(1)、(4)は特に問題なしとして承認された。

[委員の所属する診療科で行われている研究課題については、該当する委員自身は審議及び可否決定には参加していない。]

- 2. 平成29年度の医師主導治験の新規受入の可否について
 - (1)(受付番号: F2913012) 中村 知樹の依頼による「びまん型腱滑膜巨細胞腫(色素性絨毛結節性滑膜炎)及び根治切除不能 な限局型腱滑膜巨細胞腫(腱鞘巨細胞腫)患者に対するザルトプロフェンのプラセボ対照ランダム化二重盲検比較試験 (第 II 相試験)

【審議結果】

治験責任医師(自ら治験を実施する者)より治験実施申請書が提出された。治験を実施することの妥当性について審議され、説明文書・同意文書を修正することとして承認された。

[委員の所属する診療科で行われている研究課題については、該当する委員自身は審議及び可否決定には参加していない。]

- 3. 平成29年度の外部委託(「みえ治験医療ネット」を介する審議依頼)試験の新規受入の可否について
 - (1)(受付番号:6065) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による日本人喘息患者を対象とする QVM149 の第Ⅲ相長期安全性試験

【審議結果】

治験依頼者より治験依頼書が提出された。治験を実施することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

[西川委員(みえ治験医療ネット 常務理事) は審議及び可否決定には参加していない。]

- Ⅱ 治験に関する審議・迅速審査報告・報告事項
 - (1)(受付番号: A1902101) 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対象とした AMN107(ニロチニブ) の第Ⅲ相臨床試験

5月29日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

- (2)(受付番号: A2518203) MSD 株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性 乾癬を含む) 患者を対象とした SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験
 - 5月10日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月17日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月24日分審議(安全性情報)《重篤》
- (3)(受付番号: A2559207) 日本イーライリリー株式会社の依頼による小児肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした LY450190 の第Ⅲ相試験
 - 5月1日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月17日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月29日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (4)(受付番号: A2618218) **協和発酵キリン株式会社の依頼による皮膚T細胞性リンパ腫患者を対象とした KW−0761(モガム** リズマブ)の第Ⅲ相試験

5月23日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

(5)(受付番号: A2604223) MSD 株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした MK-8931 の二重盲検比較試験及び二重盲検延長試験(第Ⅱ/Ⅲ相)

5月11日分 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』を削除》

- (6)(受付番号: A2613228) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「CNT0136ARA3002 (SIRROUND-D) 試験及び CNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の継続投与試験 |
 - 5月12日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月25日分審議(安全性情報)《重篤》
- (7)(受付番号:A2618229)ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「中等症から重症の局面型乾癬患者を対象とした CNT01959 (guselkumab) の有効性及び安全性を評価する多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,第Ⅲ相試験」
 - 5月8日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月18日分審議(安全性情報)《重篤》
- (8) (受付番号: A2614230) ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸癌を対象とした Z-100 の第Ⅲ相試験
 - 5月1日分審議(本院有害事象)《第1報 2017年4月30日発現》
 - 5月2日分審議(本院有害事象)《第2報 2017年4月30日発現》
 - 5月15日分審議(本院有害事象)《第3報 2017年4月30日発現》
 - 5月31日分審議(本院有害事象)《第4報 2017年4月30日発現》
- (9) (受付番号: A2656231) バイエル薬品株式会社 (Global Sponsor: Cubist Pharmaceuticals, Inc.) の依頼によるグラム 陽性菌による人工呼吸器装着下院内肺炎患者を対象とした TR-701FA (Tedizolid phosphate) の第3相試験
 - 5月31日分審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂》
 - 5月31日分 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月8日分 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』、治験協力者『4名』を削除し、治験分担医師『1名』、治験協力者『5名』を追加》
- (10)(受付番号:A2720233)日本アルコン株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性を対象とした RTH258 の第Ⅲ相試験
 - 5月31日分審議(実施計画変更)《治験薬概要書を改訂》
 - 5月12日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月17日分審議(安全性情報)《重篤》

- 5月25日分審議(安全性情報)《重篤》
- 5月31日分審議(安全性情報)《重篤》
- (11) (受付番号: A2718234) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象とした CNT01959 (Guselkumab) の有効性及び安全性を評価する多施設共同、オープンラベル、第 III 相試験」
 - 5月8日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月18日分審議(安全性情報)《重篤》
- (12)(受付番号: A2763236) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「(原題) 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
 - (邦題) 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」
 - 5月9日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月12日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月29日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (13)(受付番号: A2718237) 日本イーライリリー株式会社の依頼による「中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬患者を対象としたイキセキズマブの異なる投与間隔における有効性及び安全性を比較する無作為化二重盲検多施設共同試験」
 - 5月24日分報告《治験の終了について》
- (14)(受付番号: A2718240) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「掌蹠膿疱症患者を対象とした CNTO 1959 の有効性 及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第 III 相試験」
 - 5月8日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月19日分審議(安全性情報)《重篤》
- (15)(受付番号: A2701242)バイエル薬品株式会社の依頼による「冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全 患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び 安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験」
 - 5月26日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (16)(受付番号: A2856246) MSD 株式会社の依頼による人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象とした MK-7625A の 第Ⅲ相試験」
 - 5月10日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月17日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月9日分 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『2名』を削除し、『1名』追加》
- (17)(受付番号: A2801247) 日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304 (セレキシパグ) の第Ⅲ相試験
 - 5月29日分審議(安全性情報)《重篤》
- (18)(受付番号: A2818249) 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乾癬患者を対象とした BI 655066 の 第Ⅲ相試験
 - 5月29日分審議(実施計画変更)《治験薬概要書補遺を改訂》
 - 5月11日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月23日分審議(安全性情報)《重篤》
- (19)(受付番号: A2863251) **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 II** 相試験
 - 5月2日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月16日分審議(安全性情報)《重篤》

5月31日分審議(安全性情報)《重篤 等》

(20)(受付番号: A2804252) バイオジェン・ジャパン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 BIIB037 の第Ⅲ相試験

6月2日分審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂、被験者への支払いに関する資料を変更、PET 撮像施設 追加のため契約書を締結、PET 撮像施設で用いる放射性トレーサー追加を契約書に 追記、通知する副作用情報、不具合情報追加に伴い覚書を締結》

5月9日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

5月29日分審議(安全性情報)《重篤》

5月10日分 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』を削除し、『6名』追加》

- (21)(受付番号: A2802253) 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 第Ⅲ相試験 食道がんに対する多施設共同無作 為化非盲検試験
 - 5月17日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月26日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月1日分審議(本院有害事象)《第2報 2017年4月25日発現》
 - 5月23日分審議(本院有害事象)《第3報 2017年4月25日発現》
- (22)(受付番号: A2818254) 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「活動性関節症性乾癬患者を対象とした BI 655066/ABBV-066(risankizumab)のランダム化,二重盲検,プラセボ対照,proof-of-concept, 用量設定試験」
 - 5月24日分審議(実施計画変更)《治験薬概要書補遺を改訂》
 - 5月11日分審議(安全性情報)《重篤》
- (23)(受付番号: A2801255) 日本新薬株式会社の依頼による「閉塞性動脈硬化症に伴う間歇性跛行を対象とした NS-304 の後期第Ⅱ相試験|
 - 5月29日分審議(実施計画変更)《治験責任医師の職名を変更》
 - 5月29日分審議(安全性情報)《重篤》
- (24)(受付番号: A2802256) 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MPDL3280A (アテゾリズマブ) の第 III 相試験
 - 5月30日分審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂》
 - 5月30日分審議(安全性情報)《措置報告等》
- (25)(受付番号: A2802257)(治験国内管理人)エイツーヘルスケア株式会社の依頼による「CD20 陽性 B 細胞性非ホジキンリンパ腫(NHL)を有する患者を対象とした ABP798 の有効性、安全性及び免疫原性をリツキシマブとの比較において評価する無作為化、二重盲検試験」
 - 5月24日分審議(実施計画変更)《リーフレットを作成》
- (26)(受付番号: A2814258) アッヴィ合同会社の依頼による卵巣癌を対象とした国際共同第Ⅲ相試験
 - 5月19日分審議(実施計画変更)《治験実施計画書/説明文書・同意文書を改訂》
 - 5月15日分審議(安全性情報)《重篤》
- (27)(受付番号: A2803259) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
 - 5月29日分審議(本院有害事象)《第1報 2017年5月29日発現》
- (28)(受付番号: A2818261) 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3074828 の第 II 相試験
 - 5月2日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月16日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月31日分審議(安全性情報)《重篤 等》
- (29)(受付番号: A2819262) MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475 の第 III 相試験
 - 5月24日分 審議(実施計画変更)《治験実施計画書/添付文書/治験 ID カードを改訂》

- 5月11日分 審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 5月17日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- 5月24日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (30)(受付番号: A2818265) 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~重症の慢性局面型乾癬日本 人患者を対象とした BI 655066 (risankizumab) とプラセボの比較試験
 - 5月29日分審議(実施計画変更)《治験薬概要書補遺を改訂》
 - 5月11日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月23日分審議(安全性情報)《重篤》
- (31)(受付番号: A2818266) アッヴィ合同会社の依頼による「1311.5 試験の投与24 週時の Visit を完了した関節症性乾癬の被験者を対象にリサンキズマブの安全性を評価する第 II 相,単群,非盲検,継続投与試験」
 - 5月22日分審議(実施計画変更)《治験薬概要書(追補版)を作成》
 - 5月16日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月29日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月23日分 迅速審査(実施計画変更)《物品の賃借に伴い物品貸与に関する覚書を締結》
- (32)(受付番号: A2818267) アッヴィ合同会社の依頼による「汎発型膿胞性乾癬又は乾癬性紅皮症の日本人患者を対象に risankizumab 皮下投与の2つの異なる用法・用量の有効性及び安全性を評価する第 III 相, ランダム化, 非盲検試験」
 - 5月22日分審議(実施計画変更)《治験薬概要書(追補版)を作成》
 - 5月16日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月29日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (33)(受付番号: A(S)2902268) タカラバイオ株式会社の依頼による「再発又は難治性の CD19 陽性 B 細胞性急性リンパ芽球性白血病患者を対象とした TBI-1501 の多施設共同第 I/II 相臨床試験|
 - 5月30日分 審議(実施計画変更)《治験実施計画書および別紙/説明文書・同意文書を改訂》
- (34)(受付番号: A2918269) アッヴィ合同会社の依頼による「中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効性を評価する多施設共同,非盲検試験(LIMMITLESS 試験)」
 - 5月22日分 審議(実施計画変更)《治験薬概要書(追補版)/治験実施計画書 事務的変更1を作成》
 - 5月16日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月29日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (35)(受付番号: A2918270) ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験
 - 5月29日分審議(実施計画変更)《治験実施計画書 別紙を変更、アンケート等を提供》
 - 5月2日分 審議(安全性情報) 《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月18日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
- (36)(受付番号: A2914271) 中外製薬株式会社の依頼による「初発のステージ III 期又は IV 期の卵巣癌, 卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に, パクリタキセル, カルボプラチン及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第 III 相多施設共同ランダム化試験」
 - 6月1日分 審議(実施計画変更)《説明文書・同意文書を改訂》
 - 5月24日分報告《IRB審査時の指摘に伴う説明文書・同意文書の修正について》
- (37)(受付番号: A2919272) バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした 0DM-201 のプラセボ対照第Ⅲ相試験
 - 5月29日分報告《IRB審査時の指摘に伴う説明文書・同意文書の修正について》

【審議結果】

• 実施計画変更

治験依頼者および治験責任医師より治験に関する変更申請書が提出された。治験を継続することの妥

当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

• 安全性情報

治験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出された。(24)については説明文書・同意文書を改訂することで治験の継続は可能、その他については治験の継続は可能、実施計画書、説明文書、同意文書の改訂は不要であるとの見解が示されている。なお、(24)の改訂については当月審議・承認されている。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

· 本院有害事象

治験責任医師より重篤な有害事象に関する報告書が提出され、治験を継続することの妥当性について審議された。特に問題なしとして承認された。

[委員の所属する診療科で行われている研究課題および利益相反状態にある企業から依頼の研究課題 については、該当する委員自身は審議及び可否決定には参加していない。]

- Ⅲ 医師主導治験に関する審議・迅速審査報告・報告事項
 - (1)(受付番号: F2502006) 影山 愼一の依頼による「化学療法剤投与による前処置後の MAGE-A4 抗原特異的 TCR 遺伝子導入 T リンパ球輸注による固形癌を対象とした多施設共同臨床第 I 相医師主導治験」

6月1日分 審議(実施計画変更)《治験実施計画書 別冊/治験薬概要書を改訂》

- (2) (受付番号: F2602008) **影山 愼一の依頼による「化学療法剤投与による前処置後の NY-ES0-1 抗原特異的 TCR 遺伝子導入** T リンパ球輸注による固形癌を対象とした多施設共同臨床第 I 相医師主導治験」
 - 6月1日分 審議(実施計画変更)《治験実施計画書および別冊/治験製品概要書/同意説明文書/症例報告書の見本(二 次登録症例)を改訂》
 - 5月23日分審議(安全性情報)《研究報告》
 - 5月12日分審議(本院有害事象)《第4報 2017年3月14日発現》
 - 5月12日分審議(本院有害事象)《第3報 2017年3月21日発現》
 - 6月1日分 審議(モニタリング結果報告)《2017年4月6日、7日実施のモニタリングの結果報告》
- (3) (受付番号: F2713009) 明田 浩司の依頼による「急性脊髄損傷患者に対する顆粒球コロニー刺激因子を用いたランダム 化、プラセボ対照、二重盲検並行群間比較試験第 III 相試験」
 - 5月8日分 審議(実施計画変更)《治験実施計画書を改訂》
 - 5月17日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》
 - 5月23日分審議(モニタリング結果報告)《2017年5月16日実施のモニタリングの結果報告》
- (4)(受付番号: F2704010) 佐藤 正之の依頼による軽度認知障害患者に対するシロスタゾール療法の医師主導治験
 - 5月29日分審議(安全性情報)《重篤》
 - 5月30日分 迅速審査(実施計画変更)《治験分担医師『1名』を削除し、『6名』追加》
- (5)(受付番号: F2816011) 豊田 秀実の依頼による「小児急性リンパ性白血病の再発患者に対するボルテゾミブを含む多剤 併用化学療法の第 II 相試験 (医師主導治験)」
 - 5月23日分審議(実施計画変更)《治験実施計画書/説明文書・同意文書を改訂》
 - 5月29日分審議(安全性情報)《死亡又は死亡につながるおそれ 等》

【審議結果】

• 実施計画変更

治験責任医師(自ら治験を実施する者)より治験に関する変更申請書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

• 安全性情報

治験責任医師(自ら治験を実施する者)より安全性情報等に関する報告書が提出された。(2)について自ら治験を実施する者は、説明文書・同意文書を改訂することで治験の継続は可能、その他については治験の継続は可能、実施計画書、説明文書、同意文書の改訂は不要であるとの見解が示されている。なお、(2)の改訂については当月審議・承認されている。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

本院有害事象

治験責任医師(自ら治験を実施する者)より重篤な有害事象に関する報告書が提出され、治験を継続することの妥当性について審議された。特に問題なしとして承認された。

・モニタリング・監査結果報告等

治験責任医師(自ら治験を実施する者)よりモニタリングおよび監査結果報告書が提出された。治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

[委員の所属する診療科で行われている研究課題については、該当する委員自身は審議及び可否決定に は参加していない。]

- IV 製造販売後臨床試験に関する審議・迅速審査報告・報告事項
 - (1)(受付番号: B2520021) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による RFB002 のポリープ状脈絡膜血管症患者を対象とした第IV相試験

5月22日分報告《製造販売後臨床試験の終了について》

(2)(受付番号: B2620023) バイエル薬品株式会社の依頼による「ポリープ状脈絡膜血管症患者を対象に、アフリベルセプト硝子体内投与単独療法と、アフリベルセプト+光線力学療法(適応を有する場合にのみ実施)の有効性、安全性及び忍容性を比較検討する二重遮蔽無作為化第 IIIb/IV 相試験」

5月18日分報告《製造販売後臨床試験計画書 別紙の改訂について》

- (3)(受付番号: B2820031) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による黄斑浮腫を有する患者を対象とした第IV相試験 5月31日分 報告《試験実施計画書 添付資料の改訂について》
- V 外部委託(「みえ治験医療ネット」を介する審議依頼)試験に関する審議・迅速審査報告・報告事項
 - (1)(受付番号:6062) Mei ji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の統合失調症患者を対象とした検証的試験(第 Ⅲ相)

5月15日分審議(安全性情報)《重篤》

(2)(受付番号:6063) Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による「ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験 (第Ⅲ相)」

5月15日分審議(安全性情報)《重篤》

【審議結果】

安全性情報

治験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出された。実施医療機関における治験責任医師より 治験の継続は可能、実施計画書、説明文書、同意文書の改訂は不要である旨の意見書が示された。 治験を継続することの妥当性について審議され、特に問題なしとして承認された。

[西川委員(みえ治験医療ネット 常務理事)は審議及び可否決定には参加していない。]