

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>令和4年11月15日(火) 13:00~13:15 川崎市立川崎病院 4階会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>津村和大 小林加寿夫 高尾信 磯野嘉寿子 阿部正視 岡田房夫 神田雅子 上田誠司 澤藤誠 千島美奈子 高木英恵 土橋隆俊 鈴木美里 新野一世 大谷伸明 山本達也</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p><b>審議事項</b> <b>治験</b> <b>【継続審査】</b></p> <p>①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 審議内容： ・安全性情報等に関する報告書 (2022.10.7付、2022.10.24付、2022.11.7付) 審議結果：今後の報告・情報に注意して、治験の継続を承認とする。 報告事項：治験協力者リストの変更</p> <p>②MedImmune社の依頼による健康な後期早産児および正期産児を対象としたMEDI8897の第Ⅲ相臨床試験 審議内容： ・安全性情報等に関する報告書(2022.11.7付) 審議結果：今後の報告・情報に注意して、治験の継続を承認とする。 報告事項：治験協力者リストの変更</p> <p>③大正製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象としたTS-071(ルセオグリフロジン)の第Ⅲ相試験 報告事項：治験協力者リストの変更</p> <p>④(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼によるAVT06の第Ⅲ相試験 審議内容： ・変更申請(2022.11.1付) INVESTIGATOR'S BROCHURE Version2.0(2022年1月17日)→Version3.0(2022年5月19日) 治験薬概要書 第2版(2022年1月17日)→第3版(2022年5月19日) 同意説明文書 第1.0版(2022年6月28日)→第2.0版(2022年10月28日) 審議結果：今後の報告・情報に注意して、治験の継続を承認とする。</p> <p><b>臨床研究</b> <b>【新規申請】</b></p> <p>①非小細胞肺癌術後再発に対する免疫チェックポイント阻害薬投与例の検討 審議結果：承認とする。</p>

**【報告】**

①神奈川県におけるヒトパピローマウイルス（HPV）ワクチン接種状況に関する研究

報告内容：聖マリアンナ医科大学への情報の提供  
→病院長への報告（2022. 9. 29 付）

②終了・中止報告

運動器機能評価指標を備えた健康診断実施のための基礎研究  
終了報告（2022. 10. 12 付）