開催日時	令和7年9月	月3日 (水) 15:35∼18:00									
開催場所	名古屋市立大学医学研究科・医学部研究棟2階 臨床セミナー室										
	齋藤伸治、奥田勝裕、大島徹、鈴木貞夫、山崎小百合、峯恵、武藤大、徳永智										
出席委員	明、天谷祐子、柳田正光、荒川敦志、伊藤秀美、杉島由美子、寺西三千子、安										
	藤明夫										
報告事項		/月26日から2025年8月22日まで受け付けられた治験・製造販									
	売後臨床試験 108 実施計画書(年次報告 9 件、措置報告 14 件を含む総報										
	告件数:168 件)における「他施設で発生した重篤な有害事象」が報告さ ・ ***										
	れた。										
	② 迅速審査等の報告										
	生命科学・医学系研究に関する迅速審査29件及び簡便審査7件が行われ										
 議題	たことが報告された。詳細は別紙「迅速審査・簡便審査一覧」参照。 1. 治験										
及び		フルヴ,人曰人牡の牙茲にも々を私見既時中ヤと私名して									
審議結果	議題1:	アッヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした。 Frontonic の第 I/II 担対験									
を含む	た Etentamig の第 I / II 相試験 治験実施計画書に基づき、体内薬物動態の観点から治験実										
主な概要		の妥当性について審議が行われた。									
		審議結果:修正の上で承認									
	【付帯事項】説明・同意文書を修正すること。										
	議題 2:	アステラス製薬株式会社の依頼による地図状萎縮を伴う加齢 黄斑変性を有する患者を対象とした ASP3021 の第Ⅲ/Ⅳ相試験									
		当験実施計画書に基づき、体内薬物動態の観点から治験実施									
		の妥当性について審議が行われた。									
		審議結果:承認									
	議題 3:	MSD 株式会社の依頼による HR+/HER2-乳癌患者を対象とした									
	H1X/X25 0 •	MK-1022 の第Ⅲ相試験									
		の妥当性について審議が行われた。									
		審議結果:修正の上で承認									
		【付帯事項】説明・同意文書を修正すること。									
	議題 4:	Idorsia Pharmaceuticals Ltd(国内治験依頼者:ヴィアトリ									
	HIXACS T	ス製薬合同会社)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 ACT-334441 の第Ⅲ相試験									
		治験実施計画書に基づき、体内薬物動態の観点から治験実施									
	の妥当性について審議が行われた。										
	審議結果:修正の上で承認										
		【付帯事項】説明・同意文書を修正すること。									

議題 5: ICON クリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼 による全身性重症筋無力症患者を対象とした Telitacicept の

第Ⅲ相試験

治験実施計画書に基づき、治験実施の妥当性について審議が 行われた。

審議結果:修正の上で承認

【付帯事項】説明・同意文書を修正すること。

議題 6: 第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、治験薬概要 書の改訂及び説明・同意文書の変更の妥当性について審議が 行われた。

審議結果:承認

議題7: 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 ABT-494 の第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験

安全性情報報告を踏まえ、人事異動に伴う治験分担医師・治験

協力者リストの変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 8: サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とし

た SAR650984 の第Ⅲ相試験②

治験薬概要書の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 9: アッヴィ合同会社の依頼によるクローン病患者を対象とした

risankizumab の第Ⅲ相試験

治験薬概要書の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 10: 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 risankizumab の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要書の改訂の妥当性につ

いて審議が行われた。

審議結果:承認

議題 11: アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又

は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

治験実施計画書の改訂及び科学的知見を記載した文書の改訂

の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 12: 第一三共株式会社の依頼による再発又は難治性の PTCL 患者を

対象とした DS-3201b の第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、説明・同意文書の変更、治験実施計画書の改訂及び治験薬概要書の改訂の妥当性について審議が 行われた。

審議結果:承認

議題 13: サノフィ株式会社の依頼による高リスク群多発性骨髄腫患者 を対象とした SAR650984 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要書の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 14: アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした AZD9833 の第Ⅲ相治験①

安全性情報報告を踏まえ、科学的知見を記載した文書の改訂 及び人事異動に伴う治験分担医師・治験協力者リストの変更 の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 15: (治験国内管理人) [QVIA サービシーズ ジャパン株式会社の 依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象とした LOXO-305 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、人事異動に伴う治験分担医師・治験協力者リストの変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 16: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社のイリアによる RRM M 患者を対象とした CC-220 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、人事異動に伴う治験分担医師・治験協力者リストの変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 17: アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした AZD9833 の第Ⅲ相治験②

> 安全性情報報告を踏まえ、科学的知見を記載した文書の改訂 の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 18: 小野薬品工業株式会社の依頼によるステロイド抵抗性天疱瘡 を対象とした 0N0-4059 の第Ⅲ相試験

> 安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂及び治験薬 概要書の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 19: ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-78934804 の後期 第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要書の改訂の妥当性について審議が行われた。

議題 20: ヤンセンファーマ株式会社の依頼による尋常性乾癬患者を対

象とした JNJ-77242113 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告及び実施状況の確認を踏まえ、治験薬概要書

の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 21: 協和キリン株式会社 (治験国内管理人) の依頼による青少年ア

トピー性皮膚炎患者を対象とした AMG451 の第Ⅲ相試験

治験実施計画書の改訂、説明・同意文書の変更及び治験参加カ

ードの変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 22: 第一三共株式会社の依頼による PD-L1 陽性の局所再発手術不

能又は転移性トリプルネガティブ乳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)の第Ⅲ試験 安全性情報報告を踏まえ、科学的知見を記載した文書の改訂

の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 23: 膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象とした JNJ-

77242113の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、

オープンラベル試験

安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要書の改訂の妥当性につ

いて審議が行われた。

審議結果:承認

議題 24: 武田薬品工業株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾

癬性紅皮症患者を対象とした TAK-279 の第Ⅲ相試験

治験薬概要書の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 25: 第一三共株式会社の依頼による未治療のトリプルネガティブ

又はホルモン受容体低発現/HER2 陰性乳癌の成人患者を対象 とした Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd)とデュルバルマブ

の併用療法による第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、科学的知見を記載した文書の改訂

の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 26: 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尋

常性乾癬患者を対象とした JNJ-77242113 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要書の改訂の妥当性につ

いて審議が行われた。

審議結果:承認

議題 27: ファイザー株式会社の依頼による、多発性骨髄腫患者を対象 としたエルラナタマブ (PF-06863135) の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、人事異動に伴う治験分担医師・治験協力者リストの変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 28: アッヴィ合同会社の依頼による AL アミロイドーシス患者を対象とした Etentamig(ABBV-383)の第 I b 相試験

健康被害に関わる補償の変更、説明・同意文書の変更、治験薬 概要書の改訂及び人事異動に伴う治験分担医師・治験協力者 リストの変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 29: 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3819469 の第Ⅲ 相試験

> 安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂及び説明・同 意文書の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 30: (治験国内管理人) [QVIA サービシーズ ジャパン合同会社の 依頼による難治性慢性咳嗽患者を対象とした BLU-5937 の第Ⅲ 相試験

> 治験実施計画書の改訂、治験参加カードの変更及び被験者募 集の手順に関する資料の変更の妥当性について審議が行われ た。

審議結果:承認

議題 31: アストラゼネカ社の依頼による HR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌 患者を対象とした saruparib(AZD5305)+カミゼストラントの 第Ⅲ相試験

> 安全性情報報告及び実施状況の確認を踏まえ、人事異動に伴 う治験分担医師・治験協力者リストの変更及び科学的知見を 記載した文書の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 32: 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 尋常性乾癬患者を対象に LY4100511 を評価する試験

安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要書の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 33: HR+/HER2-転移性乳癌における MK-2870 の単剤又はペムブロリ ズマブとの併用の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、添付文書の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題34: HER2 陽性の転移性乳癌患者を対象とした医師が選択した化学療法の併用下での zanidatamab 又はトラスツズマブの有効性及び安全性を比較評価する無作為化非盲検多施設共同第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、科学的知見を記載した文書の改訂 の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 35: 病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌 患者を対象に MK-2870+ペムブロリズマブを治験担当医師選択 治療と比較する第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、添付文書の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題36: グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による自家造血幹 細胞移植非適応の初発多発性骨髄腫(TI-NDMM)患者を対象と した第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、本院で発生した治験薬との関連性が否定できない重篤な有害事象とその後の経過が報告され、治験薬概要書の改訂、説明・同意文書の変更、人事異動に伴う治験分担医師・治験協力者リストの変更及び eCOA Tablet Screenshots の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 37: Worldwide Clinical Trials Japan 株式会社の依頼による小児 アンジェルマン症候群患者を対象とした GTX-102 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、説明・同意文書の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 38: HER2 陽性の切除不能な局所進行乳癌又は転移性乳癌を対象とした HER3-DX d と他の抗悪性腫瘍剤との併用試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 39: ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-77242113 の第Ⅲ 相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要書の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 40: ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-77242113 の第Ⅲ

相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要書の改訂の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 41: 大塚製薬株式会社の依頼による ASTX030 の第 I 相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、説明・同意 文書の変更及び健康被害に関わる補償の変更の妥当性につい て審議が行われた。

審議結果:承認

議題42: 中外製薬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 R07790121 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、説明・同意 文書の変更、治験参加カードの変更及び補償制度の概要の変 更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 43: 切除不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌(PD-L1 CPS 10

未満)に対する一次治療としての、MK-2870 (sac-TMT)の単独療法及び MK-3475 (ペムブロリズマブ)との併用療法を、治験

担当医師が選択した治療と比較する第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、添付文書の変更の妥当性について

審議が行われた。

審議結果:承認

議題44: ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚

炎患者を対象とした GHZ339 の第Ⅱ相試験

PGIC-アトピー性皮膚炎の症状の変更及び eCOA 参加者ガイド

の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 45: サノフィ株式会社の依頼による再発性及び/又は難治性多発

性骨髄腫患者を対象とした SAR650984 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要書の改訂の妥当性につ

いて審議が行われた。

審議結果:承認

議題 46: MSD 株式会社の依頼による中等症から重症の活動期クローン

病患者を対象とした MK-7240 (tulisokibart)の第Ⅲ相試験 安全性情報報告を踏まえ、人事異動に伴う治験分担医師・治験

協力者リストの変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 47: ファーマバイオ株式会社の依頼による第 I / Ⅱ a 相臨床試験

人事異動に伴う治験分担医師・治験協力者リストの変更の妥

当性について審議が行われた。

議題 48: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による被験

者の長期追跡調査

安全性情報報告を踏まえ、治験製品概要書の改訂の妥当性に

ついて審議が行われた。

審議結果:承認

議題49: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による再発

又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした GPRC5D 標的 CAR T

細胞療法の第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要書の改訂の妥当性につ

いて審議が行われた。

審議結果:承認

議題 50: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるレナ

リドミド抵抗性の再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象と

した GPRC5D 標的 CART 細胞療法の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、治験製品概

要書の改訂、添付文書の変更及び説明・同意文書の変更の妥当

性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 51: 医師主導治験 (乳腺外科 能澤一樹医師) によるニラパリブの

第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂及び説明・同

意文書の変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 52: 医師主導治験 (皮膚科 中村元樹医師) によるペムブロリズマ

ブ+レンバチニブ併用療法の第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、本院で発生した治験薬との関連のない重篤な有害事象とその後の経過が報告され、健康被害の

補償に関する変更の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 53: 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)

の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした REGN5458 の第 I

/Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験期間が1年を超えるため、治験

を継続して実施することの妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 54: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による BB212

1の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験期間が1年を超えるため、治験

を継続して実施することの妥当性について審議が行われた。

議題 55: ファイザー株式会社の依頼による DMD 患者を対象とした PF-06939926 の第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照比較 試験

> 安全性情報報告を踏まえ、治験期間が1年を超えるため、治験 を継続して実施することの妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 56: ファイザー株式会社の依頼による HR 陽性/HER2 陰性の進行/ 転移乳癌に対する全身抗がん治療歴のない進行/転移性乳癌 患者を対象とした PF-07220060 の第Ⅲ相試験

> 安全性情報報告を踏まえ、本院で発生した治験薬との関連の ない重篤な有害事象とその後の経過が報告され、治験を継続 して実施することの妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 57: 東レ株式会社の依頼による NOA-001 の探索的試験

本院で発生した治験薬との関連のない重篤な有害事象とその 後の経過が報告され、治験を継続して実施することの妥当性 について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 58: BI 456906 が肥満症を有する日本人に有用かどうかを検証する試験

安全性情報報告を踏まえ、本院で発生した治験薬との関連性 が否定できない重篤な有害事象とその後の経過が報告され、 治験を継続して実施することの妥当性について審議が行われ た。

審議結果:承認

議題 59: アッヴィ合同会社の依頼によるクローン病患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相長期継続試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 60: アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥 当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 61: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による多発

性骨髄腫患者を対象とした第 I b/Ⅱa 相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥 当性について審議が行われた。

議題 62: アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象と

した Durvalumab の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 63: メドペイス・ジャパン株式会社の依頼によるナンセンス変異

型 Dystrophinopathy 患者を対象とした PTC124 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 64: ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 65: 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

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 66: ファイザー株式会社の依頼による Elranatamab (PF-06863135)

の第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 67: グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による多発性骨髄

腫患者を対象とした GSK2857916 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 68: (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の

依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象とした第Ⅲ

相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題69: ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相/第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

議題70: 第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象とした Ds-8201a (トラスツズマブ デルクステカン) の第Ⅲ相試験 安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥 当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 71: 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 72: バイエル薬品株式会社による非糖尿病性腎臓病患者を対象と した BAY94-8862 の第Ⅲ相試験

> 安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥 当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 73: (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の 依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患

者を対象とした LOXO-305 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 74: ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象と したエルラナタマブ (PF-06863135)の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 75: ファイザー株式会社の依頼による Elranatamab (PF-06863135)

の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 76: ヤンセンファーマ株式会社の依頼による難治性多発性骨髄腫

患者を対象とした JNJ-64007957 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 77: アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象とした

AMG407(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥 当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 78: アッヴィ合同会社の依頼による尋常性乾癬被験者を対象とし

たリサンキズマブの第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 79: アッヴィ合同会社の依頼による ABBV-383 の第 I b 相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題80: ヴィアトリス製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害又は

持続性抑うつ障害の小児外来患者を対象としたベンラファキ

シンの第Ⅲ相試験①

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 81: ヴィアトリス製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害又は

持続性抑うつ障害の小児外来患者を対象としたベンラファキ

シンの第Ⅲ相試験②

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 82: ファイザー株式会社の依頼による ER 陽性/HER2 陰性の進行乳

癌患者に、ARV-471 またはフルベストラントを投与する第Ⅲ相

試験 (VERITAC-2)

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題83: ブリストル・マイヤーズスクイブ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の小児患者を対象とし

た BMS-986165 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 84: 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対

象とした第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

議題85: パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除

したステージⅢ又はステージⅣの黒色腫患者を対象とした

ABP206 とオプジーボ® (ニボルマブ) の試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題86: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による新た

に診断された多発性骨髄腫患者を対象とした自家幹細胞移植 後の iberdomide 維持療法をレナリドミド維持療法と比較する

第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題87: アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象とし

た AZD9833 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 88: アッヴィ合同会社の依頼による非分節型白斑の成人及び青少

年患者を対象としたウパダシチニブの第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 89: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による再発

又は難治性の多発性骨髄腫 (RRMM)患者を対象とした CC-

92480/BMS-986348 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 90: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による T 細

胞リンパ腫患者を対象とした BMS-986369 の第 I /Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 91: 武田薬品工業株式会社の依頼による尋常性乾癬患者を対象と

した TAK-279 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 92: アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象とし

た AZD9833 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥 当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 93: シミック株式会社の依頼による後天性視床下部性肥満患者を

対象とした setmelanotide の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 94: アッヴィ合同会社の依頼による AL アミロイドーシス患者を対

象とした Etentamig(ABBV-383)の第 I b 相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 95: ジェダイトメディスン株式会社の依頼によるアラジール症候

群患者を対象とした第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 96: インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼に

よる非分節型白斑患者を対象とした Povorcitinib (INCB05470

7)の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 97: アッヴィ合同会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫

患者を対象とした ABBV-383 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 98: ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象と

した PF-06651600 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 99: 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 Dexpramipe xole の有効性、安全性及び耐容性を評価する第Ⅲ相臨床試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 100: Fortrea Japan 株式会社の依頼による中等症から重症の尋常

性乾癬患者を対象とした ESK-001 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 101: 武田薬品工業株式会社の依頼による尋常性乾癬患者を対象と

した TAK-279 の第Ⅲ相長期投与試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 102: 武田薬品工業株式会社の依頼による尋常性乾癬患者を対象と

した TAK-279 の第Ⅲ相比較試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 103: 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

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 104: 武田薬品工業株式会社の依頼による活動性乾癬性関節炎患者

を対象とした zasocitinib(TAK-279)の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 105: アッヴィ合同会社の依頼による頭部の脱毛が 25%以上の成人

及び青少年円形脱毛症被験者を対象としたウパダシチニブの

第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 106: 中外製薬株式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た R07790121 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 107: 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汎発型膿

疱性乾癬(GPP)患者を対象とした BI655130 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 108: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による好酸

球性食道炎患者を対象とした CC-93538 の第Ⅲ相継続投与試験 安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 109: 非分節型尋常性白斑の成人被験者を対象に MK-6194 を投与す

る試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 110: アッヴィ合同会社の依頼による化膿性汗腺炎患者を対象とし

た lutikizumab の第皿相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 111: ユーシービージャパン株式会社の依頼による小児尋常性乾癬

患者を対象とした Bimekizumab の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 112: ヤンセンファーマ株式会社の依頼による難治性多発性骨髄腫

患者を対象とした JNJ-68284528 の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 113: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による bb212

1の拡大試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 114: ヤンセンファーマ株式会社の依頼による ciltacabtagene aut

oleucelの第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 115: ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CTL019 の第Ⅲb

相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 116: ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による LISOC

ABTAGENE MARALEUCEL の拡大試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 117: パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による移植

適応のある初発の多発性骨髄腫患者を対象とした第Ⅲ相試験 安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 118: レンチウイルスを用いた CAR-T 細胞療法を受けた患者の長期

追跡試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 119: ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治

性の多発性骨髄腫患者を対象とした Anitocabtagene Autoleu

cel の第Ⅲ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 120: 中外製薬株式会社の依頼によるポリープ状脈絡膜血管症患者

を対象としたファリシマブの第Ⅲb/IV相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 121: 医師主導治験(脳神経内科 松川則之医師) によるセマグルチ

ドの第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 122: 医師主導治験(乳腺外科 能澤一樹医師)による第 I 相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

議題 123: 医師主導治験(皮膚科 加藤裕史医師)による BAY1841788、

ZD9393 の第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 124: 医師主導治験 (乳腺外科 能澤一樹医師) によるペムブロリズ

マブ+パクリタキセル+ベバシズマブ併用療法とペムブロリズ

マブ+パクリタキセル併用療法を比較する第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 125: 医師主導治験 (東部医療センター小児科 服部文子医師) によ

るトラニラストの第Ⅱ相試験

安全性情報報告を踏まえ、治験を継続して実施することの妥

当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 126: 医師主導治験(乳腺外科 遠山竜也医師)による HR 陽性 HER2

陰性進行再発乳癌に対するパクリタキセル+ベバシズマブ+ア テゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験(医師主導治験) モニタリングの実施の報告がされ、治験を継続して実施する

ことの妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 127: 医師主導治験(皮膚科 加藤裕史医師)による TM5614 併用の

第Ⅲ相試験

モニタリングの実施の報告がされ、治験を継続して実施する

ことの妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 128: 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験②

文書の保存期間の報告がされた。

議題 129: ユーシービージャパン株式会社の依頼による化膿性汗腺炎を

対象とした UCB4940 の長期投与を評価する非盲検、並行群間、

多施設共同、第Ⅲ相継続試験

治験の終了の報告がされた。

議題 130: (治験国内管理人) [QVIA サービシーズ ジャパン株式会社の

依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第Ⅱ

相無作為化、二重盲検試験

製造販売承認の取得及び文書の保存期間等の報告がされた。

議題 131: ノバルティスファーマ株式会社の依頼による再発及び難治性

多発性骨髄腫患者を対象とした PHE885 の第Ⅱ相試験 治験の終了の報告がされた。

2. 臨床研究

議題1: 看護学研究科における患者安全のためのエビデンスに基づく

器械出し看護技術の教育プロトコルの効果:ランダム化比較

試験

研究計画書に基づき、研究実施の妥当性について審議が行われた。

審議結果:継続審査(合議審査)

【付帯事項】研究計画全体を見直すとともに、説明・同意文書 及び募集ポスターを修正すること。

議題 2: 医学研究科こころの発達医学における大人の自閉スペクトラム症に対するスマートフォン行動活性化の有効性:多施設共

同・ランダム化・非盲検・並行群間比較試験

研究計画書に基づき、研究実施の妥当性について審議が行わ

れた。

審議結果:継続審査(合議審査)

【付帯事項】研究計画書及び説明・同意文書を修正すること。

議題3: 医学研究科血液・腫瘍内科学におけるアルデヒド代謝異常に

よる DNA ストレスの蓄積とその修復経路の異常が 悪性腫瘍の

発症および再発に与える影響の解明

研究計画書に基づき、研究実施の妥当性について審議が行わ

れた。

議題 4:

審議結果:継続審査(合議審査)

【付帯事項】研究計画書及び説明・同意文書を修正すること。

東部医療センター整形外科における人工膝関節全置換術にお

ける術後患者満足度の向上を目指した膝蓋大腿関節圧の分析 研究期間が1年を超えるため、研究を継続して実施すること

の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 5: 医学研究科呼吸器・免疫アレルギー内科学における特発性間

質性肺炎に対する多施設共同前向き観察研究

研究期間が1年を超えるため、研究を継続して実施すること

の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 6: 臨床病態病理学における造血器腫瘍・難治性腫瘍の治療感受

性を規定する遺伝学的宿主側因子、腫瘍側因子の探索研究

研究期間が1年を超えるため、研究を継続して実施すること

の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題7: 医学研究科脳神経外科学における中枢神経系腫瘍のマルチオ

ミックス解析

研究期間が1年を超えるため、研究を継続して実施すること

の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題8: 腎・泌尿器科学における尿路結石患者から樹立した人工多能

性幹細胞(iPS 細胞)に由来するマクロファージおよび腎オルガノイドを用いた結晶形成・貪食メカニズムの解析(パイロッ

ト研究)

研究期間が1年を超えるため、研究を継続して実施すること

の妥当性について審議が行われた。

審議結果:承認

議題 9: 血液・腫瘍内科学におけるびまん性大細胞型 B 細胞性リンパ

腫(DLBCL)の中枢神経浸潤のリスク因子に関する解析

研究の終了(中止)が報告された。

議題 10: 消化器・代謝内科学における慢性肝疾患における Vitamin D の

濃度とサルコペニアの関連について 研究の終了(中止)が報告された。

議題 11: 消化器代謝内科学における抗血栓薬による消化管出血の現状

についての検討

研究の終了(中止)が報告された。

議題 12: 医学研究科放射線医学における磁化率分離を用いたパーキン

ソン病患者の白質評価

研究の終了(中止)が報告された。

議題 13: 神経発達症遺伝学における精神神経疾患責任遺伝子の同定と

解析、発症機構の解明

研究の終了(中止)が報告された。

【臨床研究:迅速審査一覧(2025年9月IRB)】

資料No.	管理番号	研究責任者	研究課題名	承認	継続審査(簡便審査)	継続 審査 (合議 審査)	却下	停研をはさいである。	中研の続適でない	付帯事項
新規	60-25-0076	丹羽 正成	有棘細胞癌に対する放射線治療後の予後調査		-					研究計画書について、以下の通り修正すること、 「IMRTおよび後来法による放射線治療を受けた有 棘細胞癌症例の予後や有害事象を分析し、治療効果 を最大化すること」が本研究の目的であるため、14、 研究の科学的合理性の根拠において、IMRTと後 来法の予定症例数がそれぞれ何例か追記し、その症 例数で科学の故解析が可能であることについて記 載すること。また、「5.3 予定研究対象者数及び設 定根拠」においても、IMRTと従来法の内訳がわか るように追記すること。
変更	60-16-0151	大久保 仁嗣	特発性間質性肺炎に対する多施設共同前向き観察研究	•						
新規	60-25-0058	濵本 周造	尿路結石患者の摘出結石を用いてレーザーの砕石効率を調べる基礎研究	•						
変更	70-22-0010	齋藤伸治	ゲノム不安定性を示す遺伝性疾患群の新規疾患責任遺伝子変異の探索	•						
新規	60-25-0081	榊原 淳也	4DCTを用いた呼吸性移動に対する残存乳房術後VMAT照射の線量 評価:Robust最適化の有効性の検討	•						
新規	60-25-0084	岩崎 真一	末梢前庭障害患者における間接的頸動眼反射の測定の試みと頸動眼反射の役割の解明	•						
新規	60-25-0082	志村 貴也	切除不能進行再発胃癌に対する薬物療法の治療成績の検討		•					オプトアウト文書の「RNA/miRNA」について、わかりやすいように説明を追記すること。 計画書を以下の通り修正すること。
新規	60-25-0079	日比 陽子	母集団薬物動態解析と機械学習を組み合わせたパンコマイシンのAUC および急性腎障害予測モデルの構築		•					1 協画を入りの場合と、3 により、15.5.4 観察・検査項目に抽出項目として死亡日があり、15.5.5.2 評価項目(エンドポイント)」には、死亡日が必要なから経過目がないため、なぜ死亡日が必要なのか追記すること。 ・15.5.4 観察・検査項目」に抽出項目として入院日があるが、入院日では、人院住でなく、入院年度に変更できないが検討すること。 ・15.5.4 観察・検査項目」に併用薬の具体的な薬剤名が記載されているが、記載していない併用薬は検討しないことを追認すること。
変更	70-00-0200	齋藤伸治	網羅的遺伝学的解析による遺伝性疾患の病因解析	•						
変更	70-00-0184	水野 健太郎	先天性腎尿路奇形症候群(CAKUT)の発症・進展にかかわる遺伝子発現・多型・変異に関する研究	•						
新規	60-25-0080	恒川 幸司	名市大医学部卒業生の長期アウトカムに関する調査		•					アンケート用紙1セクション 21の「1-2.在学時の学 籍番号を覚えていればご記入ください。」という設 問への回答は任意回答でよいことがわかるように、 設問を適切に修正すること。
新規	60-25-0083	間瀬 光人	高次脳機能障害の診療に係る実態把握と課題の検討のための研究	•						研究計画書およびオプトアウト文書を以下の通り修
新規	60-25-0085	木寺 信夫	心臓CT検査におけるstair-step artifacts抑制アルゴリズムの効果 検証		•					明元日・回回のみウイリ イトローション (1) は「地域 (1) ですること。 「計画書 15.4.1 選択基準」では「心臓 CT検査が施 行された患者」となっているが、オプトアウト文書の 表題では「冠動脈疾患疑いで心臓 CT検査」と記載されているため、表現を統一すること。 「計画書 15.5.5.2.2 副次的評価項目」で「る患者 の特性、を」となっているため、修正すること。 オプトアウト文書に研究対象者の記載がないため、 【研究期間】の前に【研究の対象となる方】を追記す ること。
新規	60-25-0086	0	欠番	•						
新規	60-25-0088	相原 徳孝	脳腫瘍におけるATBF1(AT-motif binding factor 1)の発現について	•						
新規	60-25-0087	大島 徹	法医解剖における心臓血の性状とNT-proBNPの関係について	•						
新規	60-25-0078	田崎 慶彦	前立腺がんにおける薬物療法の効果と副作用を予測する因子の同定	•						
新規	60-25-0089	岩崎 真一	名古屋市立大学病院における反回神経麻痺の臨床的検討	•						
新規	60-25-0062	中村 大学	高齢がん患者の包括的高齢者機能評価によるがん化学療法の最適化を めざした検討	•						説明文書を以下の通り修正すること。
新規	60-25-0090	利重 裕子	遷延性悲嘆症(Prolonged Grief Disorder: PGD)の構造化診断面接(Structured Clinical Interview for Prolonged Grief Disorder: SCIP)日本語版に関する信頼性および妥当性の検証研究		•					15、この研究の方法および実施する期間【補足事項】はおよび「7、研究への参加の自由と同意撤回の自由」に「25で電磁的「10と記載されているが、研究対象者にわかりやすいように修正すること。「15、おなどの費用負担、謝礼の有無」の最後に「支払う予定である。」と記載されているが、「支払う予定である。」と記載されているが、「支払う予定である」と記載されているが、「支払う予定である」と記載されているが、「支払う予定である」と記載されているが、「多数の研究計画書があるびオアアウト文書を以下の通り修
新規	60-25-0091	加藤 尚希	硬膜外分娩における母体血圧変動に関する後ろ向き観察研究		•					正すること。 ・機関外分娩という言葉が一般の方に伝わりづらい 可能性があるため、タイトルは「硬膜外焼酔による無 備分娩」に修正すること。また、本文中に記載されて いる硬膜外分娩については、硬膜外分娩=硬膜外麻 酔による無痛分娩であることがわかるように補足す ること。 ・研究計画書「9.1 インフォームド・コンセントを受り 者可家族等が拒否できる機会も保障していて、研究対象 者の家族等が拒否できる機会も保障していて、研究対象 は修正すること。 ・オプトアウトン書「一研究の概要」の「ご自身かこの 研究の対象者に該当すると思われる方で」を、「ご自 身本に一家族が「の研究の対象者に該当すると 思われる方で」と、「こ自 はないた」では、「はないないないないないないないないないないないないないないないないないないない
変更	60-24-0175	杉浦 真弓	生児獲得率に対する地理学的および遺伝学的影響;デンマークと日本 の不育症コホートの比較研究	•						
新規	70-25-0005	柳田 正光	B細胞性リンパ腫の分子病理学的解析:病態解明および新規疾患概念 の構築研究	-						
変更	60-18-0079	前田佐知子	がん診療均てん化のための臨床情報データベース構築と活用に関する 研究	•						
変更	60-20-0098	森田明理	日本における掌蹠膿疱症(PPP)の治療パターン、疾病負担及び治療アウトカムのレジストリ試験	-						
新規	60-25-0093	濱田 太立	ADH5/ALDH2欠損症(AMeD症候群)の病態進行と治療に関する観察研究	•						
新規	60-25-0094	加藤 健太	腱滑膜巨細胞腫の術前MRIとAl-Qattan分類の関連についての検討	•						
変更	70-00-0166	遠山竜也	乳がんにおける治療効果予測因子および予後予測因子の探索に関する 研究	•						
変更	46-21-0004	濵本周造	難治性尿管狭窄に対するロボット支援尿管形成術の安全性と有効性の 検討(第1相試験)	•						

【臨床研究:簡便審査一覧(2025年9月IRB)】

管理番号	研究責任者	研究課題名	修正報告書による簡便審 査日 通知書日付	再結通承認	再果知続査簡審)	再果知続査合審査	再結 果通 知下	冉果知止(究継にさな説をめる結通停止研の続はらる明求め)	再果知止(究継は当はい結通中止研の続適でな)	再結果通知 _付帯事項
70-25-0002	佐藤 剛	生殖補助医療においてfragment removalにより得られた胚盤胞の染色体数的構成の 解析	2025年8月18日							
60-25-0014	杉山 龍治	乳がん患者における抗がん剤治療と妊孕性に関する探索的研究	2025年8月20日	-						
60-25-0082	志村 貴也	切除不能進行再発胃癌に対する薬物療法の治療成績の検討	2025年8月25日	-						
60-25-0090	利重 裕子	遷延性悲嘆症(Prolonged Grief Disorder: PGD)の構造化診断面接(Structured Clinical Interview for Prolonged Grief Disorder: SCIP)日本語版に関する信 類性および妥当性の検証研究	2025年8月27日							
60-25-0080	恒川 幸司	名市大医学部卒業生の長期アウトカムに関する調査	2025年8月27日	-						
60-25-0079	日比 陽子	母集団薬物動態解析と機械学習を組み合わせたバンコマイシンのAUCおよび急性腎障害 予測モデルの構築	2025年8月28日							
60-25-0085	木寺 信夫	心臓CT検査におけるstair-step artifacts抑制アルゴリズムの効果検証	2025年8月29日							