

2024年度 第12回治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和 7年 3月 19日（水） 16時00分～17時40分
開催場所	大阪国際がんセンター 6F 大会議室
出席委員名	石原 立、岡見 次郎、谷口 直之、横田 貴史、中山 雅志、柏木 伸夫、杉本 直俊、渡邊 法之、山根 康子、高木 麻里、西田 和弘、福岡 朝子、渡部 吉彦、重田 和寿、中村 茂高

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

<企業治験>

1. 新規治験の審査

5件

① 治験依頼者名

アムジェン株式会社

治験課題名

アムジェン株式会社の依頼による前立腺がん患者を対象としたAMG 509 の第Ⅲ 相試験

治験薬名

AMG509

審議結果

修正の上承認

指示事項

同意・説明文書等の修正

② 治験依頼者名

第一三共株式会社

治験課題名

A Multicenter, Randomized, Open Label, Phase 3 Trial of Trastuzumab Deruxtecan (Enhertu®) Plus Chemotherapy Plus or Minus Pembrolizumab versus Chemotherapy Plus Trastuzumab Plus or Minus Pembrolizumab as First line Treatment in Participants with Unresectable, Locally Advanced or Metastatic HER2 positive Gastric or Gastroesophageal Junction (GEJ) Cancer (DESTINY Gastric05) HER2 陽性の治癒切除不能な局所進行性又は転移性の胃癌又は胃食道接合部癌患者を対象とした一次治療としてトラスツズマブ デルクステカン（エンハーツ®）＋化学療法±ペムブロリズマブ併用療法とトラスツズマブ＋化学療法±ペムブロリズマブ併用療法を比較する多施設共同無作為化非盲検第Ⅲ相試験（DESTINY Gastric05Gastric05）

治験薬名

DS-8201a

審議結果

修正の上承認

指示事項

同意・説明文書等の修正

③ 治験依頼者名

大鵬薬品工業株式会社

治験課題名

大鵬薬品工業株式会社の依頼による膵管腺癌患者を対象としたquemliclustat（AB680）の第Ⅲ相試験

治験薬名

Quemliclustat（AB680）

審議結果

修正の上承認

指示事項

同意・説明文書等の修正

④ 治験依頼者名

IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社

治験課題名

Revolution Medicines, Inc.による前治療歴を有する転移性膵管腺癌（PDAC）患者に対するRMC-6236の第3相試験

治験薬名

RMC-6236

審議結果

修正の上承認

指示事項

同意・説明文書等の修正

⑤ 治験依頼者名

日本セルヴィエ株式会社

治験課題名	局所進行かつ切除不能又は転移性MSI-H/dMMR胃食道接合部／胃癌患者を対象とした併用療法の一部としてのS095029（抗NKG2A抗体）の安全性、忍容性及び抗腫瘍活性を検討する非盲検、非ランダム化、Phase 1b/2試験
治験薬名	S095029
審議結果	修正の上承認
指示事項	同意・説明文書等の修正

2. 変更/SAE/安全性情報/その他案件/継続審査案件の審査

(1) 治験に関する変更案件 (90件)

番号	試験薬名	依頼者	試験の相	審議概要	審議結果
1	MK-2870 (O19)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書 ・治験薬概要書 ・被験者への支払いに関する資料	承認
2	MK-2870及びMK-3475 (O10)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書 ・治験薬概要書 ・同意・説明文書 ・治験実施計画書	承認
3	MK-7684A (MK-7684A-005)	MSD株式会社	Ⅱ	・添付文書 ・治験薬概要書 ・医薬品インタビューフォーム	承認
4	MK-3475A (E39)	MSD株式会社	Ⅱ	・添付文書 ・治験薬概要書 ・同意・説明文書	承認
5	MK-3475A (D77)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書 ・責任医師変更 ・同意・説明文書	承認
6	MK-7684A (MK-7684A-006)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書 ・責任医師変更 ・同意・説明文書 ・治験IDカード	承認
7	MK-7684A (MK-7684A-003)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書 ・責任医師変更 ・同意・説明文書 ・治験IDカード	承認
8	MK-2870 (O07)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書 ・同意・説明文書 ・PCL ・被験者への支払いに関する資料	承認
9	MK-2870 (O23)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書 ・同意・説明文書	承認
10	MK-3475/MK-7339 (MK-7339-013)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書 ・同意・説明文書	承認
11	MK-3475、E7080 (587)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書 ・治験実施計画書	承認
12	MK-3475 (811)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
13	MK-3475 (MK-3475-A86)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
14	MK-3475 (B21/ENGOT-en11/GOG-3053)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認

15	MK-3475 (A18/ENGOT-cx11/GOG-3047)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
16	MK-3475 (676)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
17	MK-3475 (585)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
18	MK-3475 (564)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
19	MK-3475及びエンホルツマブ ペ ドチン (B15/EV-304)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
20	MK-3475、MK-7339 (008)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
21	MK-3475、MK-7339 (006)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
22	MK-3475/MK-7339 (MK-7339-012)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
23	MK-3475及びMK-7339 (MK-7339-001/ ENGOT-ov43/GOG-3036)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
24	MK-7902 (E7080) /MK- 3475 (MK-7902-014)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
25	MK-7902/E7080, MK-3475 (MK-7902-015)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
26	MK-7902/E7080、MK-3475 (012)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
27	MK-7902、MK-3475 (MK-7902-001/E7080- G000-313/ENGOT-EN9)	MSD株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
28	DS-1062a (D926QC00001)	第一三共株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
29	DS-1062a (D7630C00001)	第一三共株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
30	Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd, DS-1062a) (D926XC00001)	第一三共株式会社	Ⅲ	・添付文書	承認
31	MK-6482、 MK-7902/E7080 (011)	MSD株式会社	Ⅲ	・治験実施計画書 ・責任医師変更	承認
32	MK-2870 (004)	MSD株式会社	Ⅲ	・被験者への支払いに関する資料	承認
33	ifinotamab deruxtecan (DS7300-127)	第一三共株式会社	Ⅱ	・治験薬概要書	承認
34	DS-8201a (DS8201-A-U305)	第一三共株式会社	Ⅲ	・治験薬概要書 ・治験実施計画書 ・添付文書	承認
35	DS-8201a (D967UC00001)	第一三共株式会社	Ⅲ	・治験使用薬位置づけ変更に関するお知らせ	承認
36	Rilvegostomig (D7025C00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・治験薬概要書 ・科学的知見を記載した文書 ・責任医師変更 ・同意説明文書 ・治験参加カード	承認

37	Rilvegostomig (AZD2936) (D702FC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・ 治験薬概要書	承認
38	Rilvegostomig (AZD2936) (D702BC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・ 治験薬概要書	承認
39	AZD9833 (D8534C00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・ 治験実施計画書	承認
40	MEDI4736 (D910GC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・ 治験実施計画書	承認
41	T-DXd、Rilvegostomig (AZD2936) (D781PC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・ 治験実施計画書 別紙 ・ eCOA関連資料 ・ 治験実施計画書 別添 ・ 同意・説明文書	承認
42	AZD5363 (Capivasertib) (D361BC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・ 同意・説明文書	承認
43	MEDI4736+Tremelimumab (D933SC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・ 科学的知見を記載した文書	承認
44	AZ_DS-1062a 及び AZD9291 (D516KC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・ 科学的知見を記載した文書	承認
45	デュルバルマブ、 トレメリムマブ、 enfortumab vedotin (D910PC00001)	Fortrea Japan株式 会社	Ⅲ	・ 製品概要	承認
46	オシメルチニブ (D6186C00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅱ	・ 科学的知見を記載した文書	承認
47	オシメルチニブ (D516AC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・ 科学的知見を記載した文書	承認
48	AZD0901 (D9802C00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・ 同意説明文書別紙 ・ 至適用量に関するお知らせ	承認
49	AZD5363 (Capivasertib) (D361EC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・ レター	承認
50	Disitamab Vedotin (RC48-ADC) Pembrolizumab (RC48G001)	ICONクリニカルリサーチ 合同会社	Ⅱ	・ 治験薬概要書	承認
51	Disitamab Vedotin (SGNDV-001)	ICONクリニカルリサーチ 合同会社	Ⅲ	・ 治験実施計画書、補遺 ・ 治験薬概要書	承認
52	IBI343 (CIBI343A301)	ICONクリニカルリサーチ 合同会社	Ⅲ	・ 同意・説明文書 ・ 治験実施計画書、補遺 ・ 被験者への支払いに関する資料 ・ 患者日誌	承認
53	Axicabtagene Ciloleucel (KT-US-471-0140)	ICONクリニカルリサーチ 合同会社	Ⅲ	・ 治験実施計画書 別冊	承認
54	Repotrectinib (BMS-986472、 TPX-0005) (CA1271030)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ	・ 治験実施計画書 別紙	承認
55	BMS-936558 (CA20977T)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ	・ 治験実施計画書 別紙	承認
56	TPX-0005 (Repotrectinib) (TPX-0005-01)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	I / II	・ 治験薬概要書	承認
57	BMS-986369 (CA0731008)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	I / II	・ 症例登録中断のお知らせ	承認
58	JNJ-61186372-SC (61186372COR3002)	ヤンセンファーマ株式 会社	Ⅲ	・ Patient Information Booklet	承認

59	JNJ-61186372-SC (61186372COR3001)	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ	・ Patient Information Booklet	承認
60	TAR-210/erdafitinib (42756493BLC3004)	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ	・ 治験実施計画書 ・ 同意説明文書 ・ 治験薬概要書 補遺 ・ 添付文書	承認
61	JNJ-61186372-SC (61186372NSC3004)	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ	・ 治験実施計画書	承認
62	ONO-4538HSC (ONO-4538HSC-01)	小野薬品工業株式会社	I	・ 治験実施計画書 別冊	承認
63	ONO-4538, Cabozantinib (ONO-4538-81/CA2099ER (33-615))	小野薬品工業株式会社	IV	・ 治験実施計画書 別冊 ・ 責任医師変更 ・ メディカルモニター変更のお知らせ	承認
64	ONO-7475、ONO-4538 (ONO-7475-04)	小野薬品工業株式会社	I	・ 治験薬概要書 ・ 責任医師変更 ・ 同意・説明文書 本体 /投与継続、妊娠、遺伝子 ・ 治験参加カード	承認
65	ONO-7475 (ONO-7475-03)	小野薬品工業株式会社	I	・ 治験薬概要書 ・ 同意・説明文書	承認
66	イリノテカンリボソーム注射液 (S095013) (S095013-169)	日本セルヴィエ株式会社	II	・ 治験薬概要書 ・ 責任医師変更 ・ 同意・説明文書 ・ 治験参加カード ・ 参加者日誌	承認
67	イボシデニブ(S95031) (CL2-95031-008)	日本セルヴィエ株式会社	II	・ 責任医師変更	承認
68	S95031/イボシデニブ (CL3-95031-007)	日本セルヴィエ株式会社	III	・ 治験実施計画書 ・ 同意説明文書 プレスクリーニング	承認
69	PF-07220060 (C4391024)	ファイザー株式会社	III	・ 同意説明文書	承認
70	Talazoparib (PF-06944076) (C3441021)	ファイザー株式会社	III	・ 同意説明文書 OLTP	承認
71	LORLATINIB (B7461006)	ファイザー株式会社	III	・ 治験薬概要書	承認
72	GS-0132 (GS-US-577-6153)	ギリアド・サイエンシズ 株式会社	III	・ 治験薬概要書 /補遺	承認
73	Sacituzumab Govitecan (GS-US-592-6173 (ASCENT-04))	ギリアド・サイエンシズ 株式会社	III	・ 同意説明文書 ・ 治験薬概要書、補遺 ・ 補償制度に関する補足説明資料	承認
74	INCB000928 (INCB 00928-104)	インサイト・バイオサイ エンシズ・ジャパン合同 会社	I / II	・ 添付文書	承認
75	INCB054828 (INCB 54828-302)	インサイト・バイオサイ エンシズ・ジャパン合同 会社	III	・ 責任医師変更 ・ 同意・説明文書 ・ 治験参加カード	承認
76	BI 764532 (1438-0007)	日本ベーリンガーインゲ ルハイム株式会社	I	・ 責任医師変更 ・ 治験実施計画書 ・ 同意説明文書 ・ 治験参加カード	承認
77	BI 764532 (1438-0005)	日本ベーリンガーインゲ ルハイム株式会社	III	・ 責任医師変更 ・ 治験実施計画書 ・ 同意・説明文書 ・ 治験参加カード	承認
78	デュルバルマブ (D4191C00140)	パレクセル・インターナ ショナル株式会社	III	・ 責任医師変更 ・ 同意説明文書 ・ 治験参加カード	承認
79	ABP 206 (20220083)	パレクセル・インターナ ショナル株式会社	III	・ 治験薬概要書	承認

80	CLN-081/TAS6417 (CLN-081-001)	大鵬薬品工業株式会社	I / II	・治験薬概要書 ・治験実施計画書補遺 ・同意・説明文書	承認
81	Domvanalimab (AB154) , Zimberelimab (AB122) (STAR-221)	大鵬薬品工業株式会社	III	・治験薬概要書	承認
82	Zanidatamab (JZP598) (JZP598-303)	株式会社新日本科学PPD	III	・治験実施計画書	承認
83	zanidatamab (ZW25または JZP598) (JZP598-302)	株式会社新日本科学PPD	III	・同意・説明文書	承認
84	BAY 2927088 (22615)	バイエル薬品株式会社	III	・治験実施計画書 ・同意・説明文書 ・治験参加カード ・治験及び治験薬の要約	承認
85	Abelacimab (MAA868) (ANT-007)	IQVIAサービシーズ ジャ パン合同会社	III	・治験薬概要書	承認
86	アベマシクリブ (LY2835219) アピラテロン (I3Y-MC-JPEG)	日本イーライリリー株式 会社	III	・治験薬概要書、正誤表	承認
87	Cemiplimab (R2810-ONC-1788)	サノフィ株式会社	III	・治験薬概要書	承認
88	Olorofim/F901318 (F901318/0041)	塩野義製薬株式会社	III	・治験実施計画書 補遺 ・治験薬概要書	承認
89	Tiragolumab, Atezolizumab (YO42137)	中外製薬株式会社	III	・治験実施計画書 別紙 ・シター	承認
90	Enfortumab Vedotin (SGN22E-003)	アステラス製薬株式会社	III	・試験契約期間の延長につきまして	承認

審議結果：

承認 90件

(2) 治験に関する継続審査案件 (1件)

番号	試験薬名	依頼者	試験 の相	審議概要	審議 結果
1	AZD5305 (saruparib) (D9723C00001)	アストラゼネカ株式会社	III	・逸脱報告	承認

審議結果：

承認 1件

(3) 治験に関する重篤な有害事象 (16件)

番号	試験薬名	依頼者	試験 の相	審議概要	審議 結果
1	MK-3475 (B21/ENGOT-en11/ GOG-3053)	MSD株式会社	III	・重篤な有害事象 第2報	承認
2	MK-7902 (E7080) /MK- 3475 (MK-7902-014)	MSD株式会社	III	・重篤な有害事象 第2報	承認
3	SPYK04 (SPK101JG)	中外製薬株式会社	I	・重篤な有害事象 第3報	承認
4	SPYK04 (SPK101JG)	中外製薬株式会社	I	・重篤な有害事象 第4報	承認
5	SPYK04 (SPK101JG)	中外製薬株式会社	I	・重篤な有害事象 第3報	承認

6	AB122, TAS-116, TAS-102, TAS-120, TAS-115, AB154 (10071010)	大鵬薬品工業株式会社	I	・重篤な有害事象 第1-2報	承認
7	AB122, TAS-116, TAS-102, TAS-120, TAS-115, AB154 (10071010)	大鵬薬品工業株式会社	I	・重篤な有害事象 第2報	承認
8	AB122, TAS-116, TAS-102, TAS-120, TAS-115, AB154 (10071010)	大鵬薬品工業株式会社	I	・重篤な有害事象 第1報	承認
9	TRK-950 (950GCV01)	東レ株式会社	II	・重篤な有害事象 第4報	承認
10	TRK-950 (950GCV01)	東レ株式会社	II	・重篤な有害事象 第1-2報	承認
11	CLN-081/TAS6417 (TAS6417-301)	大鵬薬品工業株式会社	III	・重篤な有害事象 第1-2報	承認
12	ONO-7475、ONO-4538 (ONO-7475-04)	小野薬品工業株式会社	I	・重篤な有害事象 第1報	承認
13	タルラタマ (AMG757)、デュルバルマブ (20200041)	アムジェン株式会社	III	・重篤な有害事象 第1-3報	承認
14	タルラタマ (AMG757)、デュルバルマブ (20200041)	アムジェン株式会社	III	・重篤な有害事象 第1-2報	承認
15	KK2260 (2260-001)	協和キリン株式会社	I	・重篤な有害事象 第1-2報	承認
16	AZD0486 (D7404C00001)	アストラゼネカ株式会社	II	・重篤な有害事象 第1-3報	承認

審議結果：

承認 16件

(4) 安全性情報 (157件)

審議概要：

- ・個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧
- ・他施設又は外国で発生した重篤で予測できない有害事象又は副作用報告等
- ・治験安全性最新報告概要、国内重篤副作用等症例の発現状況一覧
- ・治験薬 外国における製造等の中止、回収、廃棄等の措置 調査報告
- ・研究報告

審議結果：

承認 157件

(5) その他報告案件 (11件)

番号	試験薬名	依頼者	試験の相	審議概要	審議結果
1	K-134 (K-134-05)	興和株式会社	III	・開発の中止等に関する報告書	-
2	ONO-4538 (ONO-4538-24 /BMS CA209473)	小野薬品工業株式会社	III	・開発の中止等に関する報告書	-
3	DS-1062a (D9268C00001)	第一三共株式会社	III	・開発の中止等に関する報告書	-
4	Xevinapant (MS202359_0002)	メルクバイオファーマ株式会社	III	・開発の中止等に関する報告書	-
5	BMS-936558/BMS-734016 (CA209816)	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	III	・治験終了報告	-
6	MEDI4736 (D933AC00001)	アストラゼネカ株式会社	II	・治験終了報告	-

7	Atezolizumab (BO42843)	中外製薬株式会社	I	・治験終了報告	-
8	NIS793/VDT482 (CNIS793E12201)	ノバルティスファーマ株式会社	III	・治験終了報告	-
9	E7386 (E7386-J081-103)	エーザイ株式会社	III	・治験終了報告	-
10	TRM-270 (TRM-270/3-A)	あすか製薬株式会社	I	・治験終了報告	-
11	ONO-4059 (ONO-4059-13)	小野薬品工業株式会社	I	・治験終了報告	-

<医師主導治験>

1. 新規治験の審査

1件

① 自ら治験を実施する者

腫瘍内科 緒方 貴次

治験課題名

FGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道胃接合部腺癌を対象とした
Bemarituzumab + Paclitaxel + Ramucirumabの第II相試験 (RAINBIRD)

治験薬名

Bemarituzumab

審議結果

修正の上承認

指示事項

同意・説明文書等の修正

2. 変更/SAE/安全性情報/その他案件/継続審査案件の審査

(1) 医師主導治験に関する変更申請 (3件)

番号	試験薬名	自ら治験を実施する者	試験の相	審議概要	審議結果
1	Niraparib (IMAGENE-01)	泌尿器科 (中山雅志)	III	・治験実施計画書 ・添付文書	承認
2	MEDI4736 (JCOG2107E)	肝胆膵内科 (池澤賢治)	III	・治験責任医師変更 ・治験実施計画書別冊 ・同意説明文書 ・治験参加カード	承認
3	HM-001 (HM-001-CT1)	泌尿器科 (中井康友)	I / II	・治験責任医師変更 ・同意説明文書 ・治験参加カード ・健康被害への補償の概要 ・治験の費用に関する事項を記載した文書	承認

審議結果：

承認 3件

(2) 医師主導治験の継続審査 (0件)

(3) 医師主導治験に関する重篤な有害事象 (1件)

番号	試験薬名	自ら治験を実施する者	試験の相	審議概要	審議結果
1	BAY1841788 (YCU19003)	腫瘍内科 (大塚倫之)	II	・重篤な有害事象 第3報	承認

審議結果：

承認 1件

(4) 医師主導治験に関するその他案件 (4件)

番号	試験薬名	自ら治験を実施する者	試験の相	審議概要	審議結果
1	ニボルマブ/イピリムマブ (WJOG13320G)	腫瘍内科 (杉本直俊)	Ⅱ	・モニタリング報告書	承認
2	アテゾリズマブ (JCOG1919E)	乳腺・内分泌外科 (中山貴寛)	Ⅲ	・モニタリング報告書	承認
3	トラスツマブ エムタンシン (KCTR-D016)	腫瘍皮膚科 (大江秀一)	Ⅱ	・モニタリング報告書	承認
4	ニボルマブ/イピリムマブ (WJOG13320G)	腫瘍内科 (杉本直俊)	Ⅱ	・治験終了報告書	承認

審議結果：

承認 4件

(5) 医師主導治験に関する安全性情報 (8件)

番号	試験薬名	自ら治験を実施する者	試験の相	審議概要	審議結果
1	BAY1841788 (YCU19003)	腫瘍内科 (大塚倫之)	Ⅲ	・個別症例報告	承認
2	パクリタキセル (PHOENIX-001)	消化器外科 (山本和義)	Ⅱ	・個別症例報告	承認
3	アテゾリズマブ (JCOG1919E)	乳腺・内分泌外科 (中山貴寛)	Ⅲ	・個別症例報告 ・その他	承認
4	Niraparib (IMAGENE-01)	泌尿器科 (中山雅志)	Ⅱ	・個別症例報告 ・科学的知見を記載した文書	承認
5	T-DXd_NAC (EPOC2003)	消化器外科 (山本和義)	Ⅱ	・個別症例報告	承認
6	PF-06463922 (WI268501)	呼吸器内科 (西野和美)	Ⅱ	・個別症例報告	承認
7	Pembrolizumab, Lenvatinib (NCCH2109)	呼吸器内科 (田宮基裕)	Ⅱ	・個別症例報告	承認
8	MEDI4736 (JCOG2107E)	肝胆膵内科 (池澤賢治)	Ⅱ	・個別症例報告	承認

審議結果：

承認 8件