

2021年度 第10回治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和4年1月26日(水)16時00分～17時20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、上浦 祥司、(谷口 直之)、玉木 康博、熊谷 融、岡見 次郎、藤田 雅史、(中西 克之)、中山 雅志、杉本 直俊、川崎 弥寿子、藤田 敬子、網城 正徳、西田 和弘、寺田 友子、伊藤 弘一郎、瀬戸口 哲夫 * () 委員は新規案件のみ

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 3件

① 治験依頼者名 第一三共株式会社

治験課題名	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a (trastuzumab deruxtecan) の第Ⅲ相試験
治験薬名	DS-8201a (D967UC00001)
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 CSLベーリング株式会社

治験課題名	CSLベーリング株式会社の依頼による造血細胞移植患者を対象とした移植片対宿主病の予防におけるα1-アンチトリプシンの第2/3相試験
治験薬名	CSL964 (CSL964_2001)
審議結果	承認
指示事項	(但し、次回改訂時に指摘を反映させる)

③ 治験依頼者名 武田薬品工業株式会社

治験課題名	武田薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTAK-788の第3相試験
治験薬名	TAK-788 (TAK-788-3001)
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 (66件)

番号	試験薬名	依頼者	試験の相	審議概要	審議結果
1	AMG 510 (20170543)	アムジェン株式会社	I / II	・AMG510 治験薬概要書 第6.0版 (日/英)	承認
2	AMG 510 (20190009)	アムジェン株式会社	III	・AMG510 治験薬概要書 第6.0版 (日/英)	承認

3	AMY109、アテゾリズマブ (AMY205JP)	中外製薬株式会社	I	・AMY109 治験薬概要書 第5版 (日/英)	承認
4	ASG-22CE (7465-CL-0902)	アステラス製薬株式会社	拡大 治験	・パドセブ添付文書 第2版	承認
5	ASP7465 (7465-CL-0301)	アステラス製薬株式会社	Ⅲ	・パドセブ添付文書 第2版	承認
6	オシメルチニブ (D6186C00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅱ	・治験実施計画書 第5.0版 (日/英) ・治験実施計画書・別添 (2021.10.28) (日/英)	承認
7	AZD9833 (D8532C00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・治験実施計画書 メモ (2021.10.12) (日/英) ・メモに関する補足 (2021.11.16) (日)	承認
8	AZD9833 (D8534C00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・同意・説明文書2 (ステップ2) 第3.0版	承認
9	BGB-A317 (BGB-A317-301)	パレクセル・インターナ ショナル株式会社	Ⅲ	・治験実施計画書 別添1 (2021.11.30)	承認
10	BI 765063、 BI 754091 (1443-0004)	日本ベーリンガーインゲ ルハイム株式会社	I	・治験実施計画書 第5版 (日/英)	承認
11	BMS-936558 (CA20977T)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ	・同意・説明文書 第5.0版	承認
12	Cabozantinib/Atezolizumab (XL184-315)	武田薬品工業株式会社	Ⅲ	・治験薬概要書 第17.0版 (英/日)	承認
13	Cemiplimab (R2810-ONC-1788)	サノフィ株式会社	Ⅲ	・治験実施計画書 改訂2版 (日/英) ・同意・説明文書 パート1/パート2/ゲノミクスサブ試験 /今後の生物医学的研究サブ試験 : 第2.0版	承認
14	CTL019 (CCTL019B2302)	ノバルティスファーマ株 式会社	Ⅲb	・CAR-T製品取り扱いマニュアル (英/日) 第3版、第3.1版	承認
15	DS-8201a (DS8201-A-U301)	第一三共株式会社	Ⅲ	・Japan Specific Supplement 1 Version7.0	承認
16	E7130	エーザイ株式会社	I	・治験薬概要書 第5版 ・同意・説明文書 第2.0版 ・治験実施計画書 第7版	承認
17	GDC-9545 (GO42784)	中外製薬株式会社	Ⅲ	・アウトカムサポートガイド Version2 ・アウトカム説明資料 Version1 ・レター (治験実施計画書明確化 治験薬カプセル剤色情報 追加) (英/日) ・妊娠検査キット説明資料	承認
18	JNJ-42756493 (42756493BLC3001)	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ	・リオナ錠添付文書 第2版	承認
19	JNJ-61186372 (Amivantamab) /JNJ- 73841937 (Lazertinib) (61186372NSC3002)	ヤンセンファーマ株式会 社	Ⅲ	・NCI PRO-CTCAE 5.0 ITEMS Library Ver.1.0 Japanese (2021.10.15) ・同意・説明文書 第2.0版 ・同意・説明文書の補遺 第2.0版 ・被験者への支払い資料 (2021.12.15)	承認
20	KRN125 (125-102)	協和キリン株式会社	Ⅱ	・治験実施計画書 第2.0版 ・同意説明文書 第3.0版	承認

21	LY2835219 (I3Y-MC-JPCM)	日本イーライリリー株式会社	Ⅱ/Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> 被験者募集手順 オンコロ 第1.0版 被験者募集手順 m3 第1版 患者日誌 第2.0版 	承認
22	LY3527723 (J2G-MC-JZJC)	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> 被験者への支払いに関する資料 (2021.12.10) キイトルーダ添付文書 第7版 2021.11改訂 	承認
23	M7824 (MS200647_0017)	メルクバイオファーマ株式会社	Ⅱ	<ul style="list-style-type: none"> 同意・説明文書 第4.0版 試験についてのお知らせ (2021.9.23) (日/英) 	承認
24	Durvalumab (D910LC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> 治験実施計画書 別添 (毒性管理GL) (日/英) 2021.10.28 	承認
25	MEDI4736 (D910SC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> 治験実施計画書 別添 (毒性管理GL) (英/日) 	承認
26	MEDI4736 (D933AC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> 治験実施計画書 別添 (毒性管理GL) (日/英) 	承認
27	Durvalumab、Bevacizumab (D910DC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> 治験実施計画書 別紙2 14.0版 (英/日) 治験実施計画書 別添 (毒性管理GL) (英/日) 2021.10.28 	承認
28	MEDI4736 (D910GC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> 安全性管理計画 第2.0版 治験実施計画書・別添 (毒性管理GL) (2021.10.28) (日/英) 	承認
29	Durvalumab・Tremelimumab (D419CC00002)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> 治験実施計画書 第6.0版 同意・説明文書 (主研究) 第5.0版 	承認
30	MEDI4736 (D9103C00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> 治験実施計画書 第1.0版 (Japan local) 同意説明文書 [メインコホート] 本体 第6.0版/妊娠 第4.0版/遺伝子 第3.0版 [オシメルチニブコホート] 本体 第1.0版/妊娠 第1.0版/遺伝子 第1.0版 治験薬概要書 15.0版 被験者への支払いに関する資料 治験参加証 (メインコホート) / (オシメルチニブコホート) オシメルチニブ患者日誌 Ver.1.0 情報カード Ver.1.0 間質性肺炎パンフレット 	承認
31	MK-3475 (676)	MSD株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> キイトルーダ添付文書 第7版 	承認
32	MK-3475 (407)	MSD株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> キイトルーダ添付文書 第7版 	承認
33	MK-3475 (048)	MSD株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> キイトルーダ添付文書 第7版 	承認
34	MK-3475 (590)	MSD株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> キイトルーダ添付文書 第7版 	承認
35	MK-3475 (811)	MSD株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> キイトルーダ添付文書 第7版 	承認
36	MK-3475 (A18/ENGOT-cx11/GOG-3047)	MSD株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> キイトルーダ添付文書 第7版 	承認
37	MK-3475 (MK-3475-A86)	MSD株式会社	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> キイトルーダ添付文書 第7版 	承認

38	MK-3475、MK-7339 (006)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版	承認
39	MK-3475及びMK-7339 (MK-7339-001/ENGOT- ov43)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版	承認
40	MK-7684A (MK-7684A-003)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版	承認
41	MK-7902 (012)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版	承認
42	MK-7902、MK-3475 (MK-7902-001/E7080- G000-313/ENGOT-EN9)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版	承認
43	MK-7902/E7080, MK-3475 (MK-7902-015)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版	承認
44	MK-3475 (042)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版 ・治験実施計画書 別紙1 (2021/12/17) ・治験期間延長 ~2022/12/31	承認
45	MK-3475 (587)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版 ・治験実施計画書 別紙2 (2021.12.8)	承認
46	MK-3475、MK-7339 (008)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版 ・治験実施計画書 第04版 (日/英)	承認
47	MK-3475/MK-7339 (MK-7339-012)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版 ・MK-3475 治験薬概要書 第21版 (日/英) ・同意・説明文書 第5.0版	承認
48	MK-3475/MK-7339 (MK-7339-013)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版 ・MK-3475 治験薬概要書 第21版 (日/英) ・同意・説明文書 第6.0版	承認
49	MK-3475及びエンホルツマブ ベ ドチン (B15/EV-304)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版 ・同意説明文書 第4.0版	承認
50	MK-3475 (867)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版 ・Protocol Clarification Letter 選択基準7 バイオマーカー3種類について	承認
51	MK-7339, MK-3475 (7339-010)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版 ・ザイティガ錠添付文書 新記載要領第1版 ・治験参加カード 第2版	承認
52	MK-3475 (B21/ENGOT-en11/ GOG-3053)	MSD株式会社	Ⅲ	・キイトルーダ添付文書 第7版 ・ドセタキセル添付文書 第8版 ・ドセタキセル医薬品インタビューフォーム 第8版/第9版	承認
53	Atezolizumab (RO5541267) (WO40242)	中外製薬株式会社	Ⅲ	・治験実施計画書 第10版 (日/英) ・治験実施計画書 第11版 (日/英)	承認
54	OBP-301 (OBP101JP)	中外製薬株式会社	Ⅱ	・治験実施計画書 第2.2版	承認
55	ONO-4538 (ONO-4538-88)	小野薬品工業株式会社	Ⅱ	・同意・説明文書 第4.0版	承認

56	ニボルマブ (CA2097DX)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ	・治験薬概要書 第20版 (英/日)	承認
57	ONO-4538, Cabozantinib (ONO-4538-81/ CA2099ER)	小野薬品工業株式会社	Ⅲ	・治験薬概要書 第17版 (英/日)	承認
58	ONO-4538/BMS- 936558,BMS-734016 (ONO-4538-56 CA209901)	小野薬品工業株式会社	Ⅲ	・Protocol Administrative Letter (日/英) ・添付文書 ゲムシタピンSmPC	承認
59	ONO-4578 (ONO-4578-06)	小野薬品工業株式会社	I	・治験実施計画書 第2版	承認
60	ONO-4578/ONO-4538 (ONO-4578-01)	小野薬品工業株式会社	拡大 治験	・治験実施計画書 第17.0版 ・治験実施計画書 第18.0版 ・同意・説明文書 Part D 第3.0版	承認
61	LORLATINIB (B7461006)	ファイザー株式会社	Ⅲ	・治験薬概要書 第12版 (日/英)	承認
62	PF-06801591 (B8011006)	ファイザー株式会社	Ⅲ	・レター (治験実施計画書改訂予定及び コホートB2組み入れ延期通知)	承認
63	talazoparib (PF-06944076) (C3441021)	ファイザー株式会社	Ⅲ	・レター (症例登録終了時期明確化) (英/日) ・同意説明文書 第4.1版	承認
64	RO4876646, MPDL3280A (JO41492)	中外製薬株式会社	Ⅲ	・Clinical Trial Pregnancy Reporting Form V7.0	承認
65	Tucatinib (SGNTUC-016)	パレクセル・インターナ ショナル株式会社	Ⅲ	・妊娠検査キット説明書 V1.0	承認
66	U3-1402 (U31402-A-J101)	第一三共株式会社	I / II	・治験薬概要書 第9.0版 ・治験実施計画書 Supplement3 Version11.0 (日/英)	承認

審議結果：

承認 66件

(2) 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	ASG-22CE (7465-CL-0902)	アステラス製薬株式会社	拡大 治験	・腎盂腎炎 (2021/11/23発現 第2報)	承認
2	E7389-LF/ONO-4538 (E7389-J081-120)	エーザイ株式会社	I b/ II	・クレアチニン上昇 (2021/11/27発現 第2報) J-ド：10063105	承認
3	E7389-LF/ONO-4538 (E7389-J081-120)	エーザイ株式会社	I b/ II	・食欲不振 (2021/11/19発現 第1-2報) J-ド：10063105	承認
4	E7389-LF/ONO-4538 (E7389-J081-120)	エーザイ株式会社	I b/ II	・徐脈 (G2) (2021/12/15発現 第1-3報) J-ド：10064101	承認
5	INCMGA00012 (INCMGA 0012-303)	インサイト・バイオサイ エンシズ・ジャパン合同 会社	Ⅲ	・ニューモシスチス肺炎 (2021/12/14発現 第1-2報)	承認

6	JNJ-42756493 (42756493BLC3001)	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ	・肝機能障害 Hepatic function disorder (2021/11/4発現 第4報)	承認
7	KRN125 (125-102)	協和キリン株式会社	Ⅱ	・右腓骨神経炎 (2021/12/1発現 第3報)	承認
8	MCLA-128 (MCLA-128-CLO1)	(治験国内管理人) ラボ コープ・ディベロップメ ント・ジャパン株式会社	I / Ⅱ	・リンパ節炎 (2021/12/18発現 第1報)	承認
9	MEDI4736 (D910GC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・アレルギー反応 (2021/10/25発現 第2報)	承認
10	デュルバルマブ (D933RC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・膀胱尿道吻合部狭窄 Stenosis of vesicourethral anastomosis (2021/3/29発現 第2報)	承認
11	MK-3475及び MK-7339 (MK-7339-001/ ENGOT- ov43)	MSD株式会社	Ⅲ	・脳炎 (2021/12/2発現 第1報) J-ド : 261700013	承認
12	MK-3475及び MK-7339 (MK-7339-001/ ENGOT- ov43)	MSD株式会社	Ⅲ	・副腎機能不全 (2021/12/21発現 第1-2報) J-ド : 261700004	承認
13	MK-7902 (E7080) /MK- 3475 (MK-7902-007 (E7080- G000-314))	MSD株式会社	Ⅲ	・薬剤性肺炎 (2020/12/17発現 第5報)	承認
14	TAS-120 (10059030)	大鵬薬品工業株式会社	I b	・皮疹 (2021/9/2発現 第1-2報)	承認
15	オシメルチニブ (D6186C00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅱ	・膀胱癌 (2021/4/28発現 第5報)	承認
16	オシメルチニブ (D516AC00001)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	・肝障害 →事象名変更 肝酵素上昇 (2021/9/17発現 第6報)	承認

審議結果：

承認 16件

(3) その他案件 (10件)

番号	試験薬名	依頼者	試験 の相	審議概要	審議 結果
1	ASP7465 (7465-CL-0301)	アステラス製薬株式会社	Ⅲ	・治験終了報告 同意取得例数 4例 実施例数 3例 逸脱 5件	承認
2	M7824 (MS200647-0037)	メルクバイオファーマ株 式会社	Ⅲ	・治験終了報告書 同意取得例数 3例 実施例数 1例 逸脱 1例	承認
3	TBI-1401 (HF10) TBI1401-03)	タカラバイオ株式会社	I	・治験終了報告書 同意取得例数 4例 実施例数 4例 逸脱 16件	承認
4	AMG 160 (20180319)	アムジェン株式会社	Ⅲ	・開発の中止等に関する報告書 (当該治験を中断)	承認

5	LORLATINIB (B7461006)	ファイザー株式会社	Ⅲ	・開発中止等に関する報告書 製造販売承認の取得 (取得日2021/11/25)	承認
6	MK-3475 (590)	MSD株式会社	Ⅲ	・開発中止等に関する報告書 製造販売承認の取得 (取得日2021/11/25)	承認
7	MPDL3280A (GO29437)	中外製薬株式会社	Ⅲ	・開発中止等に関する報告書 文書保管期間等 2036/11/25まで保管	承認
8	NPO-13 (NPO-13-01/ED-01)	日本製薬株式会社	Ⅱ	・開発中止等に関する報告書 当該被験薬の開発を中止 (通知日2021/4/28)	承認
9	NPO-13 (NPO-13-01/D-01)	日本製薬株式会社	Ⅱ	・開発中止等に関する報告書 当該被験薬の開発を中止 (通知日2021/4/28)	承認
10	イムノブラダー傍注用	日本ビーシージー製造株式会社	Ⅲ	・開発中止等に関する報告書 再審査・再評価結果の通知 (通知日2021/6/30) 廃棄依頼	承認

審議結果：

承認 10件

(4) 安全性情報 (128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 調査報告書

審議結果：

承認 128件

<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

腫瘍皮膚科 為政 大機

治験課題名

相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形がん患者に対するNiraparibおよびPD-1阻害剤併用療法の有効性および安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相バスケット試験

治験薬名

Niraparib (IMAGENE-01)
(武田薬品工業(株)提供)

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 (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	BAY1841788 (YCU19003)	腫瘍内科 (大塚倫之)	Ⅱ	・治験実施計画書 第8.0版	承認
2	ONO-4538 (TDERM-01)	腫瘍皮膚科 (為政大機)	Ⅱ	・オプジーボ添付文書 第10版	承認

3	MPDL3280A (WJOG11719L)	呼吸器内科 (西野和美)	Ⅱ	・治験実施計画書別冊1 (2021.10.1)	承認
4	アテゾリズマブ (JCOG1919E)	乳腺・内分泌外科 (中山貴寛)	Ⅲ	・治験実施計画書 第5.0版 ・説明文書、同意書 第3.0版 ・治験参加カード 第2.0版	承認

審議結果：

承認 4 件

(2) 医師主導治験に関するその他案件 (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	AZD9291 (WJOG9717L)	呼吸器内科 (西野和美)	Ⅱ	・モニタリング報告書	承認
2	アテゾリズマブ (WJOG10718L)	呼吸器内科 (西野和美)	Ⅱ	・モニタリング報告書	承認
3	アテゾリズマブ (WJOG11218L)	呼吸器内科 (西野和美)	Ⅲ	・モニタリング報告書	承認
4	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
5	DSP-7888 (WT1-FAP-01)	消化管内科 (竹内洋司)	Ⅱ	・モニタリング報告書	承認
6	GENO101 (GENO101-JM005)	腫瘍皮膚科 (爲政大幾)	I b/ Ⅱ	・モニタリング報告書	承認
7	ONO-4538 (TDERM-01)	腫瘍皮膚科 (爲政大幾)	Ⅱ	・モニタリング報告書	承認
8	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

審議結果：

承認 8 件

(3) 医師主導治験に関する安全性情報 (10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	・個別症例報告 BAY1841788	承認
2	DSP-7888 (WT1-FAP-01)	消化管内科 (竹内洋司)	Ⅱ	・個別症例報告 DSP-7888	承認
3	ラムシルマブ (TORG1833)	呼吸器内科 (熊谷 融)	Ⅱ	・個別症例報告 ラムシルマブ	承認
4	アテゾリズマブ (WJOG10718L)	呼吸器内科 (西野和美)	Ⅱ	【MPDL3280A】 ・個別症例報告 ・措置報告	承認
5	アテゾリズマブ (WJOG11218L)	呼吸器内科 (西野和美)	Ⅲ	・個別症例報告 アテゾリズマブ ・措置報告	承認
6	MPDL3280A (WJOG11719L)	呼吸器内科 (西野和美)	Ⅱ	【MPDL3280A】 ・個別症例報告 ・措置報告	承認

7	アテゾリズマブ (JCOG1919E)	乳腺・内分泌外科 (中山貴寛)	Ⅲ	<ul style="list-style-type: none"> ・個別症例報告 アテゾリズマブ ・措置報告 ・その他(「使用上の注意」改訂) 	承認
8	ニボルマブ/イピリムマブ (WJOG13320G)	腫瘍内科 (杉本直俊)	Ⅱ	<ul style="list-style-type: none"> ・個別症例報告 ニボルマブ/イピリムマブ 	承認
9	ONO-4538 (TDERM-01)	腫瘍皮膚科 (爲政大幾)	Ⅱ	<ul style="list-style-type: none"> ・個別症例報告 ONO-4538 	承認
10	TBI-1301-A (TBI-1301-A-IIT01)	血液内科 (藤 重夫)	Ⅰ	<ul style="list-style-type: none"> ・年次報告 	承認

審議結果：

承認 10件