臨 床 試 験 審 査 委 員 会 議 事 摘 録

日 時:平成28年1月18日(月) 16:00~17:10

場 所:第4会議室(病院本館東棟2階)

出席:上野、光山、西、長藤、大畑、川山、渡邊、富田、田中、井上、小河、江口、宗岡、平田

欠 席:朝見

※ 関連委員は審議・採決不参加。なお、関連委員が議事進行をした場合でも審議・採決には不参加。

審議事項(治験の実施の適否)

治験番号	課題名	関連委員	審査事項	審議結果
215034	Meiji Seikaファルマ株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたME2112の検証的第皿相試験	富田委員	新規治験	修正の上で承認
215035	Meiji Seikaファルマ株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたME2112の長期投与第皿相 試験	富田委員	新規治験	修正の上で承認

概要

治験分担医師富田講師から、1月8日付で委員へ配布した審査資料についての説明がなされ、下記について質疑・応答があり、科学的、倫理的観点から、治験の実施の適否についての審議を行った。

- 治験デザイン
- •同意説明文書
- •対象被験者

治験番号	課題名	関連委員	審査事項	審議結果
	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるRFB002の未熟児網膜症患者を対象とした臨床第Ⅲ相 試験	なし	新規治験	承認

概要

治験責任医師山川教授から、1月8日付で委員へ配布した審査資料についての説明がなされ、下記について質疑・応答があり、科学的、倫理的観点から、治験の実施の適否についての審議を行った。

- •対象被験者
- •治験薬
- 治験デザイン
- •投与方法、投与量
- ・スクリーニング

治験番-	課題名	関連委員	審査事項	審議結果
215036	アッヴィ合同会社によるC型肝炎ウイルスに感染した患者を対象としたABT-493/ABT-530投与の有効性及び安全性を評価するための第III相試験	なし	新規治験	承認

概要

治験責任医師井出准教授から、1月8日付で委員へ配布した審査資料についての説明がなされ、下記について質疑・応答があり、科学的、倫理的観点から、治験の実施の適否についての審議を行った。

治験デザイン

審議事項(治験の継続の適否)

治験番号	課題名	関連委員	審査事項	概要	審議結果
212007	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎(維持療法)を対象としたCP690,550の第Ⅲ相試験	光山副委員長	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月18日)	承認
212008	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎(長期投与)を対象としたCP690,550の第Ⅲ相試験	光山副委員長	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月18日)	承認
212010	興和株式会社の依頼によるC型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象としたNIK-333の第Ⅲ 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告(西暦2015年12月28日)	承認
212011	治験国内管理人クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼によるAG-013736(アキシチニブ)の腎癌の術後補助療法(第Ⅲ相試験)	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月14日)	承認
212011	治験国内管理人クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼によるAG-013736(アキシチニブ)の腎癌の術後補助療法(第Ⅲ相試験)	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告(西暦2015年12月25日)	承認
212012	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821 の第III相試験	大畑委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月11日)	承認
212012	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821 の第III相試験	大畑委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告(西暦2015年12月24日)	承認
212023	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるAIN457の乾癬患者を対象とした第皿相試験 (継続試験)	大畑委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月9日)	承認
212029	大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象としたアリピプラゾール(OPC-14597) の長期継続投与試験(第Ⅲ相試験)	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告(西暦2015年12月17日)	承認
212029	大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象としたアリピプラゾール(OPC-14597) の長期継続投与試験(第Ⅲ相試験)	なし	治験に関する変更	治験薬概要書	承認
212031	ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼によるEVOLVE II: 動脈硬化性病変の治療におけるBSJ001Sの安全性及び有効性を評価する前向き多施設共同試験	上野委員長	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な不具合(西暦 2015年12月9日)	承認

212031	ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼によるEVOLVE II: 動脈硬化性病変の治療に おけるBSJ001Sの安全性及び有効性を評価する前向き多施設共同試験	上野委員長	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な不具合(西暦 2015年12月16日)	承認
212031	ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼によるEVOLVE II: 動脈硬化性病変の治療におけるBSJ001Sの安全性及び有効性を評価する前向き多施設共同試験	上野委員長	治験に関する変更	被験機器BSJ001S添付文書	承認
212034	ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDEの第Ⅲ相(長期投与)試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月8日)	承認
212034	ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDEの第Ⅲ相(長期投与)試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告(西暦2015年12月21日)	承認
212036	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたBMS-650032/BMS-790052の長期追跡調査試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告(西暦2015年12月11日)	承認
212041	エーザイ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたE7080(レンバチニブ)と既存治療の有効性 及び安全性を比較する多施設共同の無作為化、非盲検第3相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告(西暦2015年12月16日)	承認
212041	エーザイ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたE7080(レンバチニブ)と既存治療の有効性 及び安全性を比較する多施設共同の無作為化、非盲検第3相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
212101	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるDMARDに治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の国際共同第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告(西暦2015年12月10日)	承認
212101	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるDMARDに治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の国際共同第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告(西暦2015年12月25日)	承認
212101	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるDMARDに治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の国際共同第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書·説明文書、同意文書	承認
212102	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗TNF α 療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の国際共同第 Π 相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書	承認
213002	中外製薬株式会社の依頼による未治療の進行期中高悪性度非ホジキンリンパ腫を対象としたRG7159第 Ⅲ相試験	長藤委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告(西暦2015年12月28日)	承認
213015	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患者を対象としたAMN107A2408の第Ⅲ相試験	長藤委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告(西暦2015年12月16日)	承認
213015	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患者を対象としたAMN107A2408の第Ⅲ相試験	長藤委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
213017	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	大畑委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月21日)	承認
213018	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼によるヌーナン症候群の低身長患児を対象としたNN-220の第3相臨床試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月14日)	承認
213018	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼によるヌーナン症候群の低身長患児を対象としたNN-220の第3相臨床試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月22日)	承認
213024	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3012211/ LY188011の第Ib/II相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月9日)	承認
213024	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3012211/ LY188011の第Ib/II相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
213026	エーザイ株式会社の依頼によるE6011の第I/II相試験	光山副委員長	重篤な有害事象の発生	第1報	承認
				他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	

213026	エーザイ株式会社の依頼によるE6011の第I/II相試験	光山副委員長		他施設で発生した重篤な副作用等の報告	承認
210020	- 7 I WAS TO DESCRIPTION OF THE PROPERTY OF TH			(西暦2015年12月29日) 治験実施計画書·説明文書、同意文書·治	
213026	エーザイ株式会社の依頼によるE6011の第I/II相試験	光山副委員長	治験に関する変更	験期間、補助説明資料、治験経費	承認
213033	セルジーン コーポレーションの依頼による日本人局面型乾癬患者を対象としたApremilast(CC-10004)の後期第 II 相試験	大畑委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
213037	協和発酵キリン株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象としたARQ197の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月11日)	承認
213038	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象としたEvolocumab(AMG145)の第Ⅲ相試験	上野委員長	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月17日)	承認
213038	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象としたEvolocumab(AMG145)の第Ⅲ相試験	上野委員長	治験に関する変更	被験者Newsletter, スタチン冊子	承認
213039	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたASC-01の第Ⅲ相試験	富田委員	継続審査	実施状況報告	承認
213046	MSD株式会社の依頼によるMK-3475第Ⅱ/Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月7日)	承認
213046	MSD株式会社の依頼によるMK-3475第Ⅱ/Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月22日)	承認
214004	ファイザー株式会社の依頼によるTTR-CM患者を対象としたタファミジスの第Ⅲ相試験	なし	重篤な有害事象の発生	第2報	承認
214004	ファイザー株式会社の依頼によるTTR-CM患者を対象としたタファミジスの第Ⅲ相試験	なし	重篤な有害事象の発生	第1報	承認
214004	ファイザー株式会社の依頼によるTTR-CM患者を対象としたタファミジスの第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月8日)	承認
214005	Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陰性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月8日)	承認
214005	Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陰性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月14日)	承認
214006	Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陽性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月8日)	承認
214006	Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陽性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月14日)	承認
214009	MSD株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害を対象とした第Ⅲ 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月17日)	承認
214009	MSD株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害を対象とした第Ⅲ 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
214009	MSD株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害を対象とした第Ⅲ 相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書・説明文書、同意文書・治 験薬概要書・その他	承認
214011	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたCH5424802の第III相試験	なし	治験に関する変更	アレクチニフ、塩酸塩カプセル150mg添付文書	承認

214012	アッヴィ合同会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブの第皿相試験	光山副委員長	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
214012	アッヴィ合同会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブの第Ⅲ相試験	光山副委員長	治験に関する変更	治験実施計画書・説明文書、同意文書	承認
214013	アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の小児潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブ の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
214016	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月7日)	承認
214016	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月22日)	承認
214016	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書・MK-3475-042:除外基 準8について	承認
214017	小野薬品工業株式会社の依頼による血液透析下の二次性副甲状腺機能亢進症患者を対象とした ONO-5163の第皿相試験	なし	重篤な有害事象の発生	第4報	承認
214017	小野薬品工業株式会社の依頼による血液透析下の二次性副甲状腺機能亢進症患者を対象とした ONO-5163の第皿相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月10日)	承認
214017	小野薬品工業株式会社の依頼による血液透析下の二次性副甲状腺機能亢進症患者を対象とした ONO-5163の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
214019	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした MEDI4736の第III相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月9日)	承認
214019	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした MEDI4736の第III相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月17日)	承認
214019	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした MEDI4736の第III相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
214019	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした MEDI4736の第III相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書	承認
214020	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による尋常性天疱瘡患者を対象としたGSK1841157SC(オファツムマブ[遺伝子組換え])の第Ⅲ相試験	大畑委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月9日)	承認
214020	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による尋常性天疱瘡患者を対象としたGSK1841157SC(オファツムマブ[遺伝子組換え])の第Ⅲ相試験	大畑委員	継続審査	実施状況報告	承認
214021	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMEDI4736の第 II 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月7日)	承認
214021	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMEDI4736の第 II 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月16日)	承認
214021	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMEDI4736の第 II 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
214021	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMEDI4736の第 II 相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書	承認
214023	第一三共株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛を対象としたDS-5565第Ⅲ相国際共同試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月8日)	承認

			A 14 1++= - += 4	他施設で発生した重篤な副作用等の報告	
214023	第一三共株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛を対象としたDS-5565第III相国際共同試験	なし	安全性情報の報告	(西暦2015年12月10日)	承認
214023	第一三共株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛を対象としたDS-5565第III相国際共同試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月21日)	承認
214024	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による局面型乾癬患者を対象としたCNTO1959(guselkumab)の第 皿相試験	大畑委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告(西暦2015年12月10日)	承認
214024	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による局面型乾癬患者を対象としたCNTO1959(guselkumab)の第 Ⅲ相試験	大畑委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
214025	塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象としたS-877489のPh2/3試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月8日)	承認
214026	塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象としたS-877489の長期投与試験(第Ⅲ 相試験)	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月8日)	承認
214028	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 CNTO1959(guselkumab)の第Ⅲ相試験	大畑委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月10日)	承認
214028	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 CNTO1959(guselkumab)の第Ⅲ相試験	大畑委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
214028	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 CNTO1959(guselkumab)の第Ⅲ相試験	大畑委員	継続審査	実施状況報告	承認
214029	MSD株式会社依頼によるMK-5172及びMK-8742の併用投与試験(第Ⅱ/Ⅲ相)	なし	継続審査	実施状況報告	承認
214030	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COPD患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの第 III相試験	川山委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月29日)	承認
214030	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COPD患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの第 III相試験	川山委員	治験に関する変更	説明文書、同意文書	承認
214031	メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にしたavelumab(MSB0010718C)とドセタキセルを比較する第III 相非盲検試験	なし	緊急の危険を回避するための治 験実施計画書からの逸脱	治験実施計画書からの逸脱に関する報告書	承認
214031	メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にしたavelumab(MSB0010718C)とドセタキセルを比較する第III 相非盲検試験	なし	重篤な有害事象の発生	第1報	承認
214031	メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にしたavelumab(MSB0010718C)とドセタキセルを比較する第III 相非盲検試験	なし	重篤な有害事象の発生	第2報	承認
214031	メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にしたavelumab(MSB0010718C)とドセタキセルを比較する第III 相非盲検試験	なし	重篤な有害事象の発生	第3報	承認
214031	メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にしたavelumab(MSB0010718C)とドセタキセルを比較する第III 相非盲検試験	なし	重篤な有害事象の発生	第1報	承認
214031	メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にしたavelumab(MSB0010718C)とドセタキセルを比較する第III 相非盲検試験	なし	重篤な有害事象の発生	第2報	承認
214031	メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にしたavelumab(MSB0010718C)とドセタキセルを比較する第III 相非盲検試験	なし	重篤な有害事象の発生	第3報	承認
214031	メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にしたavelumab(MSB0010718C)とドセタキセルを比較する第III 相非盲検試験	なし	重篤な有害事象の発生	第1報	承認

214031	メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にしたavelumab (MSB0010718C)とドセタキセルを比較する第III 相非盲検試験	なし	重篤な有害事象の発生	第1報	承認
214031	メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にしたavelumab (MSB0010718C)とドセタキセルを比較する第III 相非盲検試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
214032	アステラス製薬株式会社の依頼による第 I / II 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月7日)	承認
214032	アステラス製薬株式会社の依頼による第 I / II 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月16日)	承認
214032	アステラス製薬株式会社の依頼による第 I / II 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
214034	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎成人患者に対するDUPILUMAB 単剤療法の有効性及び安全性を検討する第III相検証的試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月9日)	承認
214034	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎成人患者に対するDUPILUMAB 単剤療法の有効性及び安全性を検討する第III相検証的試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
214034	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎成人患者に対するDUPILUMAB 単剤療法の有効性及び安全性を検討する第III相検証的試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書	承認
214037	ヤンセンファーマ株式会の依頼による未治療多発性骨髄腫患者を対象としたJNJ-54767414の第Ⅲ 相試験	長藤委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月14日)	承認
214037	ヤンセンファーマ株式会の依頼による未治療多発性骨髄腫患者を対象としたJNJ-54767414の第Ⅲ 相試験	長藤委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
214038	アッヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象としたABT-888の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月22日)	承認
215004	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非転移性(M0)去勢抵抗性前立腺癌男性患者を対象とした, ARN-509 の多施設, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 第 3 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月21日)	承認
215005	アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたチカグレロルの第Ⅲ相試験	上野委員長	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月8日)	承認
215005	アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたチカグレロルの第Ⅲ相試験	上野委員長	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月17日)	承認
215005	アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたチカグレロルの第Ⅲ相試験	上野委員長	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
215005	アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたチカグレロルの第Ⅲ相試験	上野委員長	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月28日)	承認
215006	アッヴィ合同会社の依頼による日本人卵巣癌患者を対象としたABT-888の第 I 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月22日)	承認
215007	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進行性肝細胞癌患者を対象とした抗PD-1抗体 (Nivolumab(BMS-936558, ONO-4538))の第I相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月11日)	承認
215007	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進行性肝細胞癌患者を対象とした抗PD-1抗体 (Nivolumab(BMS-936558, ONO-4538))の第I相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月22日)	承認
215007	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進行性肝細胞癌患者を対象とした抗PD-1抗体 (Nivolumab(BMS-936558, ONO-4538))の第I相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書·説明文書、同意文書	承認

			T	I	
215008	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMEDI4736と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月7日)	承認
215008	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMEDI4736と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月11日)	承認
215008	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMEDI4736と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月16日)	承認
215008	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMEDI4736と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
215008	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMEDI4736と標準的治療を比較する第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書	承認
215009	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌(mCRPC)患者を対象とした JNJ-56021927の第III相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月10日)	承認
215009	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌(mCRPC)患者を対象とした JNJ-56021927の第III相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
215011	アステラス製薬株式会社依頼のASP8273の第 II 相試験	なし	緊急の危険を回避するための治 験実施計画書からの逸脱	治験実施計画書からの逸脱に関する報告書	承認
215011	アステラス製薬株式会社依頼のASP8273の第 II 相試験	なし	重篤な有害事象の発生	第3報	承認
215011	アステラス製薬株式会社依頼のASP8273の第 II 相試験	なし	重篤な有害事象の発生	第4報	承認
215011	アステラス製薬株式会社依頼のASP8273の第 II 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月7日)	承認
215011	アステラス製薬株式会社依頼のASP8273の第 II 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月16日)	承認
215011	アステラス製薬株式会社依頼のASP8273の第 II 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
215012	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(非扁平上皮癌)を対象としたatezolizumabの第 Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月11日)	承認
215012	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(非扁平上皮癌)を対象としたatezolizumabの第 Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月28日)	承認
215012	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(非扁平上皮癌)を対象としたatezolizumabの第 Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	治験参加カート゛	承認
215014	アストラゼネカ株式会社の依頼によるMEDI9929の第 II 相試験	川山委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月8日)	承認
215015	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの第皿相非盲検試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月9日)	承認
215015	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの第Ⅲ相非盲検試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
215015	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの第皿相非盲検試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書·説明文書、同意文書	承認
		·	•		

215015	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの第Ⅲ相非盲検試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書	承認
	サノフィ株式会社依頼のアトピー性皮膚炎患者の治療反応の維持を目的とする、DUPILUMAB単剤療法における異なる投与レジメンの有効性および安全性を評価する第III相無作為化二重盲検プラセボ対照試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月9日)	承認
	サノフィ株式会社依頼のアトピー性皮膚炎患者の治療反応の維持を目的とする、DUPILUMAB単剤療法における異なる投与レジメンの有効性および安全性を評価する第III相無作為化二重盲検プラセボ対照試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
	サノフィ株式会社依頼のアトピー性皮膚炎患者の治療反応の維持を目的とする、DUPILUMAB単剤療法における異なる投与レジメンの有効性および安全性を評価する第III相無作為化二重盲検プラセボ対照試験	なし	治験に関する変更	治験薬概要書	承認
215017	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活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumabの第Ⅲ相試験	光山副委員長	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月11日)	承認
215017	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活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumabの第Ⅲ相試験	光山副委員長	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
215018	アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAZD9291単剤投与とMEDI4736との併 用投与での第III相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月8日)	承認
215019	協和発酵キリン株式会社の依頼による二次性副甲状腺機能亢進症患者を対象としたKHK7580の第 III相試験(一般臨床試験)	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
215020	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月8日)	承認
215020	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月11日)	承認
215020	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月22日)	承認
215020	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
215020	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験	なし	治験に関する変更	説明文書、同意文書	承認
215021	武田薬品工業株式会社の依頼による幹細胞移植歴のない初発の多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomibの第3相試験	長藤委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月10日)	承認
215021	武田薬品工業株式会社の依頼による幹細胞移植歴のない初発の多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomibの第3相試験	長藤委員	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月24日)	承認
215021	武田薬品工業株式会社の依頼による幹細胞移植歴のない初発の多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomibの第3相試験	長藤委員	継続審査	実施状況報告	承認
215023	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月7日)	承認
215023	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月10日)	承認
215023	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月21日)	承認

215023	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験	なし	治験に関する変更	説明文書、同意文書	承認
215025	アッヴィ合同会社の依頼による小児潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブの第 田相継続投与 試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
215026	自ら治験を実施する者(弓削 康太郎)が実施する、小児期発症脊髄性筋萎縮症患者を対象としたバルプロ酸ナトリウムの第Ⅱb相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月17日)	承認
215026	自ら治験を実施する者(弓削 康太郎)が実施する、小児期発症脊髄性筋萎縮症患者を対象としたバルプロ酸ナトリウムの第Ⅱb相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書·説明文書、同意文書	承認
215026	自ら治験を実施する者(弓削 康太郎)が実施する、小児期発症脊髄性筋萎縮症患者を対象としたバルプロ酸ナトリウムの第Ⅱb相試験	なし	その他	モニタリング・報告書	承認
215027	日本イーライリリー株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌患者を対象としたLY3009806の第III 相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月17日)	承認
215027	日本イーライリリー株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌患者を対象としたLY3009806の第III 相試験	なし	治験に関する変更	治験実施計画書·説明文書、同意文書·治 験参加カード	承認
215028	ファイザー株式会社の依頼による扁平上皮癌を除く進行非小細胞肺癌患者を対象としたPF- 06439535の第3相試験	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月8日)	承認
215101	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるCNTO136ARA3002試験及びCNTO136ARA3003試験を完了した関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の継続投与試験(第Ⅲ相試験)	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月10日)	承認
215101	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるCNTO136ARA3002試験及びCNTO136ARA3003試験を完了した関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の継続投与試験(第Ⅲ相試験)	なし	安全性情報の報告	他施設で発生した重篤な副作用等の報告 (西暦2015年12月25日)	承認
215101	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるCNTO136ARA3002試験及びCNTO136ARA3003試験を完了した関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の継続投与試験(第Ⅲ相試験)	なし	治験に関する変更	治験薬概要書・説明文書、同意文書	承認

報告事項

治験番号	課題名		概要	
	アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAZD9291単剤投与とMEDI4736との併用投与での第III相試験		開発の中止等に関する報告	

報告事項(1月13日迅速審査)

治験番号	課題名	審査担当	審査事項	概要	審議結果
212007	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎(維持療法)を対象としたCP690,550の第Ⅲ相試験	上野委員長	治験に関する変更	分担医師変更	承認
212008	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎(長期投与)を対象としたCP690,550の第Ⅲ相試験	上野委員長	治験に関する変更	分担医師変更	承認

214020	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による尋常性天疱瘡患者を対象としたGSK1841157SC(オファツムマブ[遺伝子組換え])の第Ⅲ相試験	上野委員長	治験に関する変更	Note to File	承認
214024	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による局面型乾癬患者を対象としたCNTO1959(guselkumab)の第 皿相試験	上野委員長	治験に関する変更	分担医師変更	承認
	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 CNTO1959(guselkumab)の第Ⅲ相試験	上野委員長	治験に関する変更	分担医師変更	承認
215014	アストラゼネカ株式会社の依頼によるMEDI9929の第Ⅱ相試験	上野委員長	治験に関する変更	分担医師変更	承認

(2)次回の臨床試験審査委員会開催について

平成28年2月15日(月) 16時00分~ 予定 ※開催場所:第5会議室(病院本館東棟2階)