

大阪市立大学医学部附属病院

平成 24 年 9 月治験審査委員会議事録概要

開催日時 平成 24 年 9 月 26 日（水） 午後 5 時 00 分～午後 7 時 10 分
場 所 あべのメディックス 6 階会議室
出席者 白木邦彦委員長、三浦克之副委員長、田守博昭、小西一夫、原田輝一、西川武司、
松倉三恵、福井充、松村淳史、川本正裕、一色玄、八木香織、村越裕一の各委員
欠席者 工藤新三、田原英樹、辻本栄子の各委員

●平成 24 年 8 月 IRB 審査結果に基づく修正報告書について

- ・治験審査委員長から 1 件の修正報告書について報告があった。

●平成 24 年 9 月迅速審査について（報告）

- ・治験審査委員長から 36 件の迅速審査結果（迅速審査日：H.24.9.3 3 件、H.24.9.5 15 件、H.24.9.14 13 件、H.24.9.24 4 件、H.24.9.24 1 件）について報告があった。
詳細は別紙に記載。

●平成 24 年 9 月申請の審査について

- ・新規 10 件
- ・一部変更 34 件
- ・継続 6 件

上記 50 件の審査については各別紙に記載。

●治験薬による有害事象報告について

- ・治験依頼者より報告された安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

内、院内で発生した重篤な有害事象は 14 件であった。

詳細は別紙に記載。

●その他の審議事項について

- ・緊急の危険を回避する為の治験実施計画書からの逸脱に関する報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

詳細は別紙に記載。

- ・生活保護受給者の組み入れに関する要望書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

詳細は別紙に記載。

- ・モニタリングに関する報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。（2 件）

詳細は別紙に記載。

●治験終了報告について

- ・3 件の治験終了（中止）報告が提出された。

迅速審査（迅速審査日：平成24年9月3日）

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	バイエル薬品株式会社の依頼によるDMEを対象としたBAY86-5321の第Ⅲ相試験	治験協力者の追加	承認
議題2 薬品 迅速審査	参天製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたDE-102の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験協力者の追加	承認
議題3 薬品 迅速審査	バイエル薬品株式会社の依頼による網膜静脈分枝閉塞症（BRVO）を対象としたVEGF Trap-Eyeの第Ⅲ相試験	治験協力者の追加	承認

迅速審査（迅速審査日：平成24年9月5日）

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	ゼリア新薬工業株式会社の依頼によるZ-206（メサラジン）の第Ⅱ相臨床試験	治験分担医師の追加	承認
議題2 薬品 迅速審査	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とするMDV3100の第Ⅲ相試験	治験契約期間の変更、治験経費の変更	承認
議題3 薬品 迅速審査	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗TNF薬治療で効果不十分又は忍容性のない中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするUstekinumab の寛解導入療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相試験	治験分担医師の追加	承認
議題4 薬品 迅速審査	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期のクローン病患者を対象とするUstekinumab の寛解導入療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相試験	治験分担医師の追加	承認
議題5 薬品 迅速審査	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期のクローン病患者を対象とするUstekinumab の寛解維持療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相試験	治験分担医師の追加	承認
議題6 薬品 迅速審査	アストラゼネカ株式会社の依頼による活動期クローン病患者を対象としたD9421-Cの第Ⅲ相臨床試験	治験分担医師の追加	承認
議題7 薬品 迅速審査	田辺三菱製薬株式会社の依頼による小児のクローン病を対象としたTA-650の第Ⅲ相試験	治験分担医師の追加	承認
議題8 薬品 迅速審査	田辺三菱製薬株式会社の依頼による小児の潰瘍性大腸炎を対象としたTA-650の第Ⅲ相試験	治験分担医師の追加	承認
議題9 薬品 迅速審査	田辺三菱製薬株式会社の依頼による特殊病変を有するペーチェット病を対象としたTA-650の第Ⅲ相試験	治験分担医師の追加	承認

迅速審査（迅速審査日：平成24年9月5日）

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 迅速審査	武田薬品工業株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第3相試験	治験分担医師の追加	承認
議題11 薬品 迅速審査	ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした寛解導入療法におけるCP-690, 550経口剤の他施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間試験	治験分担医師の追加	承認
議題12 薬品 迅速審査	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690, 550 経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験	治験分担医師の追加	承認
議題13 薬品 迅速審査	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690, 550 経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験	治験分担医師の追加	承認
議題14 薬品 迅速審査	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	治験協力者の追加	承認
議題15 薬品 迅速審査	味の素製薬株式会社の依頼によるAJM300の前期第Ⅱ相試験	治験分担医師の追加	承認

迅速審査（迅速審査日：平成24年9月14日）

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	エーワイ株式会社の依頼による日本人腸管型ペーチェット病患者を対象としたアダリムマブ(D2E7)の多施設共同試験	治験分担医師の追加	承認
議題2 薬品 迅速審査	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるクローン病を対象としたCCX114151の第III相試験	治験分担医師の追加	承認
議題3 薬品 迅速審査	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるクローン病を対象としたCCX114157の第III相試験	治験分担医師の追加	承認
議題4 薬品 迅速審査	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるクローン病を対象としたCCX114644の第III相試験	治験分担医師の追加	承認
議題5 薬品 迅速審査	協和発酵キリン株式会社の依頼によるKRN321の第II相試験	治験実施計画書の変更	承認
議題6 薬品 迅速審査	株式会社三和化学研究所の依頼によるSK-1011の第II相試験	治験協力者の追加	承認
議題7 薬品 迅速審査	バイエル薬品株式会社の依頼による病的近視患者に対するBAY86-5321硝子体内投与の第III相試験	治験協力者の追加	承認
議題8 薬品 迅速審査	ファイザー株式会社の依頼によるクローン病を対象としたCP-690, 550の後期第II相試験	治験分担医師の追加	承認
議題9 薬品 迅速審査	ファイザー株式会社の依頼によるクローン病を対象としたCP-690, 550の後期第II相試験	治験分担医師の追加	承認

迅速審査（迅速審査日：平成24年9月14日）

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 迅速審査	塩野義製薬株式会社依頼による前期第2相臨床試験	治験協力者の削除、治験協力者の追加	承認
議題11 薬品 迅速審査	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による 、JNJ-212082 (Abiraterone Acetate) のドセタキセル 既治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者 を対象とした臨床第Ⅱ相試験	目標とする症例数の変更、治験経費の変更	承認
議題12 診断薬 迅速審査	シスメックス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M135Rによる Major BCR-ABL遺伝子mRNA定量検査 の多施設臨床性能試験	検体数の変更	承認
議題13 薬品 迅速審査	塩野義製薬株式会社の依頼によるS-888 711の第2相臨床試験	治験協力者の追加	承認

迅速審査（迅速審査日：平成24年9月24日）

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	ブリストル・マイヤーズ株式会社の肝細胞癌患者を対象としたBMS-582664の第III相試験	治験実施計画書Amendment11（英語版及び日本語訳）、治験契約期間の延長、治験経費の変更	承認
議題2 薬品 迅速審査	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるBMS-945429の後期第II相試験	治験協力者の追加	承認
議題3 薬品 迅速審査	株式会社三和化学研究所の依頼によるSK-1011の第II相試験	目標とする症例数の変更、治験経費の変更	承認
議題4 薬品 迅速審査	中外製薬株式会社の依頼による第I相試験	目標とする症例数の変更、治験経費の変更	承認

迅速審査（迅速審査日：平成24年9月24日）

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による標準療法不応肺癌患者を対象としたOCV-C01の第Ⅲ相臨床試験	治験分担医師の削除	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 新規	ファイザー株式会社の依頼によるクローニン病を対象としたCP-690, 550の後期第Ⅱ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認
議題2 薬品 新規	アルツハイマー型認知症を対象としたI GIV, 10%の第Ⅱ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。（「修正の上で了承」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）	修正承認
議題3 薬品 新規	味の素製薬株式会社の依頼によるAJG51 1の第Ⅱ相臨床試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認
議題4 薬品 新規	アストラゼネカ株式会社の依頼による難治性逆流性食道炎患者を対象としたD96 1Hの第Ⅲ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認
議題5 薬品 新規	「アステラス製薬」の依頼による「ASP 0456」の「第Ⅱ相試験」	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。（「修正の上で了承」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）	修正承認
議題6 薬品 新規	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による第Ⅱ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認
議題7 薬品 新規	ヤンセンファーマー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CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認
議題8 薬品 新規	ヤンセンファーマー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CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認
議題9 薬品 新規	ヤンセンファーマー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CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 新規	ヤンセンファーマー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CNT0136 の国際共同第III相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ株式会社の肝細胞癌患者を対象としたBMS-582664と既存治療を比較する第Ⅲ相試験	添付文書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題2 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ株式会社の肝細胞癌患者を対象としたBMS-582664と既存治療を比較する第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題3 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ株式会社の肝細胞癌患者を対象としたBMS-582664と既存治療を比較する第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題4 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ株式会社の肝細胞癌患者を対象としたBMS-582664の第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題5 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ株式会社の肝細胞癌患者を対象としたBMS-582664の第Ⅲ相試験	治験薬概要書及び同意説明文書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題6 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼によるアボリポタンパクE _ε 4を有さない軽度～中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第Ⅲ相試験	Investigator letter及びProvisions of update formに関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題7 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼によるアボリポタンパクE _ε 4を有さない軽度～中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第Ⅲ相試験	Patient letterに関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題8 薬品 一部変更	肺癌患者を対象としたアムルビシン塩酸塩の薬物動態試験〔製造販売後臨床試験〕	試験実施計画書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題9 薬品 一部変更	株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象としたL-OHPの第Ⅲ相試験	同意説明文書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 一部変更	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性期慢性骨髓性白血病（CML-CP）対象のAMN107第IV相試験	同意説明文書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題11 薬品 一部変更	エーザイ株式会社の依頼による日本人腸管型ベーチェット病患者を対象としたアダリムマブ（D2E7）の多施設共同試験	同意説明文書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題12 薬品 一部変更	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による本態性血小板血症を対象としたSPD422の第III相試験	治験実施計画書及び治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題13 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼による3133K1-3000-WW試験に参加したアポリポタンパクE ₄ を有さないアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第III相長期継続投与試験	Investigator letter及びProvisions of update formに関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題14 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼による3133K1-3000-WW試験に参加したアポリポタンパクE ₄ を有さないアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第III相長期継続投与試験	Patient letterに関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題15 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼による3133K1-3001-WW試験に参加したアポリポタンパクE ₄ を有するアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第III相長期継続投与試験	Investigator letter及びProvisions of update formに関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題16 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼による3133K1-3001-WW試験に参加したアポリポタンパクE ₄ を有するアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第III相長期継続投与試験	Patient letterに関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題17 薬品 一部変更	大日本住友製薬株式会社による既治療非小細胞肺癌に対するアムルビシン塩酸塩の製造販売後臨床試験（第III相）	試験実施計画書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題18 薬品 一部変更	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-914143、BMS-790052及びBMS-650032の後期第2相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 一部変更	大日本住友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SMP-862の第3相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施するとの妥当性を審議した。	承認
議題20 薬品 一部変更	協和発酵キリン株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたARQ197とエルロチニブの併用第III相試験	同意説明文書の変更に関して、引き続き治験を実施するとの妥当性を審議した。	承認
議題21 薬品 一部変更	NSCLC完全切除後Ⅱ-Ⅲ期ゲフィチニブ術後補助化学療法第Ⅲ相医師主導治験（呼吸器内科 工藤新三）	治験実施計画書 別冊1の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題22 薬品 一部変更	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による本態性血小板血症を対象としたSPD422の第Ⅲ相継続試験	治験実施計画書及び治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題23 薬品 一部変更	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたOPC-34712の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施するとの妥当性を審議した。	承認
議題24 薬品 一部変更	武田薬品工業株式会社の依頼によるTAK-385の第2相試験①	被験者の募集の手順（広告等）に関する資料に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題25 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎を対象としたBMS-790052、BMS-650032の第3相試験	症例報告書の見本の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題26 薬品 一部変更	アストラゼネカ株式会社の依頼による活動期クローネン病患者を対象としたD9421-Cの第Ⅲ相臨床試験	同意説明文書及び添付文書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題27 薬品 一部変更	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施するとの妥当性を審議した。	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 一部変更	武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第3相試験	治験実施計画書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題29 薬品 一部変更	杏林製薬株式会社の依頼によるCOPD患者を対象としたKRP-AB1102の第Ⅱ相試験	治験薬概要書及び治験薬使用説明リーフレットの変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題30 薬品 一部変更	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-212082 (Abiraterone Acetate) の化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした臨床第Ⅱ相試験	治験実施計画書、同意説明文書及び治験参加カードの変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題31 薬品 一部変更	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による、JNJ-212082 (Abiraterone Acetate) のドセタキセル既治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした臨床第Ⅱ相試験	治験実施計画書、同意説明文書及び治験参加カードの変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題32 薬品 一部変更	バイエル薬品株式会社の依頼による網膜静脈分枝閉塞症 (BRVO) を対象としたVEGF Trap-Eyeの第Ⅲ相試験	医療費負担に関する資料に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題33 薬品 一部変更	オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による標準療法不応膀胱癌患者を対象としたOCV-C01の第Ⅲ相臨床試験	治験実施計画書及び同意説明文書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題34 薬品 一部変更	日本イーライリリー株式会社の依頼による第2相試験	同意説明文書及び被験者への支払いに関する資料の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 継続審査	武田薬品工業株式会社の依頼による前期第Ⅱ相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題2 薬品 継続審査	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたOPC-34712の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題3 薬品 継続審査	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗TNF薬治療で効果不十分又は忍容性のない中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするUstekinumab の寛解導入療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題4 薬品 継続審査	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期のクローン病患者を対象とするUstekinumab の寛解導入療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題5 薬品 継続審査	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期のクローン病患者を対象とするUstekinumab の寛解維持療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題6 薬品 継続審査	日本ベーリング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Ba679+BI1744の第Ⅲ相試験	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 安全性	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を対象としたAMN107（ニロチニブ）の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月30日付書式16写）	承認
議題2 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による●●●を対象としたR04964913の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月6日付書式16写）	承認
議題3 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたR04964913の第Ⅲ相長期試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月6日付書式16写）	承認
議題4 薬品 安全性	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アダリムマブ（D2E7）の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月7日付書式16写）	承認
議題5 薬品 安全性	大塚製薬株式会社の依頼によるCOPD患者を対象としたOPC-6535の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月28日付書式16写）	承認
議題6 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるSPP100（アリスキレン）の慢性心不全患者を対象とした第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月31日付書式16写）	承認
議題7 薬品 安全性	第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象としたDU-176bの第Ⅲ相試験の実施について	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月20日付書式16写）（西暦2012年8月27日付書式16写）（西暦2012年9月4日付書式16写）（西暦2012年9月10日付書式16写）	承認
議題8 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼によるアボリポタンパクE ϵ 4を有さない軽度～中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月29日付書式16写）、報告書3件、（西暦2012年9月11日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2012年8月21日付書式12写）、報告書4件	承認
議題9 薬品 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫（DLBCL）を対象としたRAD001の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月21日付書式16写）（西暦2012年8月28日付書式16写）（西暦2012年9月11日付書式16写）	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるS-1の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月21日付書式16写）（西暦2012年8月28日付書式16写）	承認
議題11 薬品 安全性	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象としたLY2062430の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月27日付書式16写）	承認
議題12 薬品 安全性	株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象としたL-OHPの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月12日付書式16写）	承認
議題13 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたMRA-SCの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月6日付書式16写）	承認
議題14 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたMRA-SCの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月6日付書式16写）	承認
議題15 薬品 安全性	大塚製薬株式会社依頼によるアリピプラゾールの統合失調症の小児患者（13～17歳）を対象とした第Ⅲ相短期投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月16日付書式16写）（西暦2012年9月10日付書式16写）	承認
議題16 薬品 安全性	大塚製薬株式会社依頼によるアリピプラゾールの統合失調症の小児患者（13～17歳）を対象とした第Ⅲ相長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月16日付書式16写）（西暦2012年9月10日付書式16写）	承認
議題17 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による再発多発性骨髄腫患者を対象としたLBH589(Panobinostat)の第Ⅲ相比較試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月9日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2012年8月17日付書式12写）	承認
議題18 薬品 安全性	エーザイ株式会社の依頼による日本人腸管型ペーチェット病患者を対象としたアダリムマブ(D2E7)の多施設共同試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月11日付書式16写）	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題 題名	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 安全性	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による本態性血小板血症を対象としたSPD422の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月28日付書式16写）	承認
議題20 薬品 安全性	アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼によるてんかん重積状態の小児患者を対象としたAF-0901の第Ⅲ相臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月10日付書式16写）	承認
議題21 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による前期第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月8日付書式16写）（西暦2012年8月22日付書式16写）（西暦2012年9月5日付書式16写）	承認
議題22 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による3133K1-3000-WW試験に参加したアポリポタンパクE ϵ 4を有さないアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第Ⅲ相長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月29日付書式16写）報告書3件、（西暦2012年9月11日付書式16写）	承認
議題23 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による3133K1-3001-WW試験に参加したアポリポタンパクE ϵ 4を有するアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第Ⅲ相長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月29日付書式16写）報告書3件、（西暦2012年9月11日付書式16写）	承認
議題24 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTSU-68の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月22付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2012年9月12日付書式12写）	承認
議題25 薬品 安全性	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるTMC435のC型慢性肝炎を対象とした第Ⅲ相試験（3003）	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月10日付書式16写）（西暦2012年8月27日付書式16写）	承認
議題26 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼によるRo50-8231とベバシズマブ併用の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月31日付書式16写）	承認
議題27 薬品 安全性	アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月21日付書式16写）	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月24日付書式16写）（西暦2012年8月31日付書式16写）	承認
議題29 薬品 安全性	大塚製薬株式会社の依頼による常染色体優性多発性嚢胞腎（ADPKD）患者を対象とした、OPC-41061の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月29日付書式16写）	承認
議題30 薬品 安全性	武田バイオ開発センター株式会社の依頼による化学療法施行前の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたTAK-700の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月20日付書式16写）	承認
議題31 薬品 安全性	武田バイオ開発センター株式会社の依頼による化学療法施行中又は施行後の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたTAK-700の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月20日付書式16写）	承認
議題32 薬品 安全性	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるクローニング病を対象としたCCX114151の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月30日付書式16写）	承認
議題33 薬品 安全性	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるTMC435のC型慢性肝炎を対象とした第III相試験（3010）	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月10日付書式16写）（西暦2012年8月27日付書式16写）	承認
議題34 薬品 安全性	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象としたSolanezumab（LY2062430）の第III相試験（LZA0）	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月27日付書式16写）	承認
議題35 薬品 安全性	バイエル薬品株式会社の依頼によるDMEを対象としたBAY86-5321の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月6日付書式16写）	承認
議題36 薬品 安全性	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-914143、BMS-790052及びBMS-650032の後期第2相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月5日付書式16写）	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による大うつ病性障害の患者を対象としたLu AA21004の臨床第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月8日付書式16写）（西暦2012年8月24日付書式16写）（西暦2012年9月7日付書式16写）	承認
議題38 薬品 安全性	大日本住友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SMP-862の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月31日付書式16写）	承認
議題39 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたMK-7009の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月14日付書式16写）（西暦2012年9月11日付書式16写）	承認
議題40 薬品 安全性	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるクローニン病を対象としたCCX114157の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月30日付書式16写）	承認
議題41 薬品 安全性	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるクローニン病を対象としたCCX114644の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月30日付書式16写）	承認
議題42 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるBMS-945429の後期第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月22日付書式16写）（西暦2012年9月4日付書式16写）	承認
議題43 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるBMS-945429の後期第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月22日付書式16写）（西暦2012年9月4日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2012年9月6日付書式12写）	承認
議題44 薬品 安全性	エーザイ株式会社の依頼による低用量アスピリン投与患者を対象としたE3810第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月10日付書式16写）	承認
議題45 薬品 安全性	エーザイ株式会社の依頼による低用量アスピリン投与患者を対象としたE3810第Ⅱ/Ⅲ相試験（長期）	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月10日付書式16写）	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題46 薬品 安全性	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未治療C型慢性肝炎患者を対象としたBI 201335 NAの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月14日付書式16写）（西暦2012年8月30日付書式16写）	承認
議題47 薬品 安全性	協和発酵キリン株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたARQ197とエルロチニブの併用第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月31日付書式16写）	承認
議題48 薬品 安全性	株式会社三和化学研究所の依頼による小児糖尿病を対象としたセイブル錠の製造販売後臨床試験	有害事象に関する報告書（西暦2012年8月27日付書式13写）	承認
議題49 薬品 安全性	第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者を対象としたCS-747S（プラスグレル塩酸塩）の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月7日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2012年8月29日付書式12写）（西暦2012年9月12日付書式12写）	承認
議題50 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるSecukinumabの抗TNF- α 製剤で忍容性不良/効果不十分であった活動性関節リウマチ患者を対象とした検証試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月31日付書式16写）	承認
議題51 薬品 安全性	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とするMDV3100の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月21日付書式16写）	承認
議題52 薬品 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による真性多血症患者を対象としたINC424の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月9日付書式16写）（西暦2012年8月23日付書式16写）（西暦2012年8月30日付書式16写）	承認
議題53 薬品 安全性	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標準治療抵抗性C型慢性肝炎患者を対象としたBI 201335 NAの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月14日付書式16写）（西暦2012年8月30日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2012年9月7日付書式12写）	承認
議題54 薬品 安全性	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による本態性血小板血症を対象としたSPD422の第Ⅲ相継続試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月28日付書式16写）	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題55 安全性 薬品	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C型慢性肝炎患者を対象にしたBI 201335 NAの非盲検第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月14日付書式16写）（西暦2012年8月30日付書式16写）	承認
議題56 安全性 薬品	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗TNF薬治療で効果不十分又は忍容性のない中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするUstekinumab の寛解導入療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月22日付書式16写）（西暦2012年9月11日付書式16写）	承認
議題57 安全性 薬品	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期のクローン病患者を対象とするUstekinumab の寛解導入療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月22日付書式16写）（西暦2012年9月11日付書式16写）	承認
議題58 安全性 薬品	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期のクローン病患者を対象とするUstekinumab の寛解維持療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月22日付書式16写）（西暦2012年9月11日付書式16写）	承認
議題59 安全性 薬品	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Ba679+BI1744の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月14日付書式16写）（西暦2012年8月28日付書式16写）	承認
議題60 安全性 薬品	協和発酵キリン株式会社の依頼によるKRN321の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月6日付書式16写）	承認
議題61 安全性 薬品	ノボノルディスクファーマ株式会社株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたNN2211の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月28日付書式16写）（西暦2012年9月6日付書式16写）	承認
議題62 安全性 薬品	治験依頼者シャイアーヒューマンジエネティックセラピーズインクの依頼によるゴーシュ病日本人患者を対象としたVelaglucerase alfa酵素補充療法の多施設共同非盲検試験（第Ⅲ相）	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月12日付書式16写）	承認
議題63 安全性 薬品	日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY2189265の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月10日付書式16写）（西暦2012年8月24日付書式16写）（西暦2012年8月31日付書式16写）	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題64 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎を対象としたBMS-790052、BMS-650032の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月5日付書式16写）	承認
議題65 薬品 安全性	ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による小児及び青年1型糖尿病患者を対象としたNN1250の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月20日付書式16写）	承認
議題66 薬品 安全性	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月4日付書式16写）	承認
議題67 薬品 安全性	興和株式会社の依頼によるK-134の間歇性跛行に対する二重盲検比較試験および長期投与試験（第Ⅱ相）	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月10日付書式16写）	承認
議題68 薬品 安全性	田辺三菱製薬株式会社の依頼による小児のクローン病を対象としたTA-650の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月11日付書式16写）	承認
議題69 薬品 安全性	田辺三菱製薬株式会社の依頼による小児の潰瘍性大腸炎を対象としたTA-650の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月11日付書式16写）	承認
議題70 薬品 安全性	田辺三菱製薬株式会社の依頼による特殊病変を有するペーチェット病を対象としたTA-650の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月11日付書式16写）	承認
議題71 薬品 安全性	日本ベーリングガーイングルハイム株式会社の依頼による未治療C型慢性肝炎患者及び標準治療抵抗性C型慢性肝炎患者を対象としたBI201335NAの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月14日付書式16写）（西暦2012年8月30日付書式16写）	承認
議題72 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月8日付書式16写）（西暦2012年8月22日付書式16写）（西暦2012年9月5日付書式16写）	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題73 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月8日付書式16写）（西暦2012年8月22日付書式16写）（西暦2012年9月5日付書式16写）	承認
議題74 薬品 安全性	OCV-C01の第Ⅱ相医師主導治験（消化器外科 田中浩明）	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月6日付（医）書式16写）	承認
議題75 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月10日付書式16写）	承認
議題76 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼によるクロトン病を対象としたCP-690, 550の後期第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月21日付書式16写）（西暦2012年9月4日付書式16写）	承認
議題77 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼によるクロトン病を対象としたCP-690, 550の後期第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月21日付書式16写）（西暦2012年9月4日付書式16写）	承認
議題78 薬品 安全性	杏林製薬株式会社の依頼によるCOPD患者を対象としたKRP-AB1102の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月24日付書式16写）	承認
議題79 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした寛解導入療法におけるCP-690, 550経口剤の他施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月21日付書式16写）（西暦2012年9月4日付書式16写）	承認
議題80 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690, 550 経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月21日付書式16写）（西暦2012年9月4日付書式16写）	承認
議題81 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690, 550 経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月21日付書式16写）（西暦2012年9月4日付書式16写）	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題82 薬品 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による転移性腎細胞癌患者を対象としたTKI258の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月9日付書式16写）（西暦2012年8月23日付書式16写）	承認
議題83 薬品 安全性	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	重篤な有害事象に関する報告書（西暦2012年9月14日付書式12写）（西暦2012年9月19日付書式12写）	承認
議題84 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3009104の後期第II相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月9日付書式16写）（西暦2012年8月23日付書式16写）（西暦2012年8月31日付書式16写）（西暦2012年9月7日付書式16写）	承認
議題85 薬品 安全性	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ-212082 (Abiraterone Acetate) の化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした臨床第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月10日付書式16写）（西暦2012年8月27日付書式16写）	承認
議題86 薬品 安全性	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による、JNJ-212082 (Abiraterone Acetate) のドセタキセル既治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした臨床第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月10日付書式16写）（西暦2012年8月27日付書式16写）	承認
議題87 薬品 安全性	大鵬薬品工業株式会社の依頼による発熱性好中球減少症を対象としたYP-18の臨床第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月7日付書式16写）	承認
議題88 薬品 安全性	第一三共株式会社の依頼による腹膜炎患者を対象としたDR-3355注射剤（レボフルキサシン水和物）の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月11日付書式16写）	承認
議題89 薬品 安全性	バイエル薬品株式会社の依頼による網膜静脈分枝閉塞症（BRVO）を対象としたVEGF Trap-Eyeの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月6日付書式16写）	承認
議題90 薬品 安全性	オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による標準療法不応腫瘍患者を対象としたOCV-C01の第Ⅲ相臨床試験	重篤な有害事象に関する報告書（西暦2012年9月13日付書式12写）（西暦2012年9月18日付書式12写）報告書2件、（西暦2012年9月19日付書式12写）	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題91 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社による肺癌を対象としたペメトレキセドの製造販売後臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月24日付書式16写）	承認
議題92 薬品 安全性	シミダク株式会社の依頼による慢性骨髓性白血病（CML）又はPh+急性リンパ性白血病（ALL）の患者を対象としたAP24534の国内第I／II相多施設共同非盲検試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年9月10日付書式16写）	承認
議題93 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社依頼によるTAK-438のPPI抵抗性の逆流性食道炎患者を対象とした臨床薬理試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2012年8月30日付書式16写）（西暦2012年9月5日付書式16写）	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 緊急逸脱	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による本態性血小板血症を対象としたSPD422の第Ⅲ相継続試験	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に関する報告書（西暦2012年8月30日付書式8写）	承認

平成24年9月 治験審査委員会

IRB開催日：平成24年09月26日

	議題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 その他	自ら治験を実施する者によるOAM80の第Ⅱ相試験（老年内科・神経内科 三木隆己）	モニタリング報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題2 薬品 その他	NSCLC完全切除後Ⅱ-Ⅲ期ゲフィチニブ術後補助化学療法第Ⅲ相医師主導治験（呼吸器内科 工藤新三）	モニタリング報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認
議題3 薬品 その他	塩野義製薬株式会社の依頼によるS-888711の第2相臨床試験	「生活保護受給者の組み入れに関する要望書」及び「要望書に対する治験依頼者の確認及び見解」に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認