

大阪市立大学医学部附属病院

平成 25 年 8 月治験審査委員会議事録概要

開催日時 平成 25 年 8 月 28 日 (水) 午後 5 時 00 分～午後 6 時 48 分
場 所 あべのメディックス 6 階研修室
出席者 白木邦彦委員長、三浦克之副委員長、工藤新三、田原英樹、田守昭博、原田輝一、
西川武司、松倉三恵、福井充、川本正裕、一色玄、八木香織、越智忠藏の各委員
欠席者 小西一夫、西野広宣、辻本栄子の各委員

- 平成 25 年 7 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 3 件の修正報告書について報告があった。
- 平成 25 年 8 月迅速審査について (報告)
 - ・治験審査委員長から 23 件の迅速審査結果 (迅速審査日 : H.25.7.25 2 件、H.25.8.7 16 件、H.25.8.21 5 件) について報告があった。
詳細は別紙に記載。
- 平成 25 年 8 月申請の審査について
 - ・新規 6 件
 - ・一部変更 42 件 (内 4 件は南大阪治験ネットワーク関連施設より審査依頼)
 - ・継続 11 件上記 59 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 17 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
 - ・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。
詳細は別紙に記載。
- 治験終了報告について
 - ・7 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25年7月25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依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたBMS-354825の第Ⅲ相試験	治験経費の変更	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慢性閉塞性肺疾患患者を対象とした第Ⅳ相試験	試験実施計画書別紙1の変更	承認

迅速審査（迅速審査日：平成25年8月7日）

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	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	治験実施計画書 付録1の変更	承認
議題2 薬品 迅速審査	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるプラチナ既治療非小細胞肺癌に対するティーエスワンとドセタキセルのランダム化比較第Ⅲ相試験（EAST-LC）	治験分担医師の削除	承認
議題3 薬品 迅速審査	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	治験実施計画書の変更	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Ro50-8231とベバシズマブ併用の第Ⅱ相試験	治験分担医師の削除	承認
議題5 薬品 迅速審査	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ピシン塩酸塩の製造販売後臨床試験（第Ⅲ相）	治験分担医師の削除	承認
議題6 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の削除	承認
議題7 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の削除	承認
議題8 薬品 迅速審査	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）	治験分担医師の削除	承認
議題9 薬品 迅速審査	アストラゼネカ株式会社の依頼による●●●●●●●●●●局所進行又は転移性非小細胞肺癌（NSCLC）患者を対象にゲフィチニブ250 mg継続投与を化学療法と併用●●●●●●と比較検討する無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間比較多施設共同第Ⅲ相試験	治験分担医師の削除	承認

迅速審査（迅速審査日：平成25年8月7日）

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の削除	承認
議題11 薬品 迅速審査	中外製薬株式会社の依頼による骨粗鬆症を対象としたRo200-5450poの第Ⅲ相試験	治験実施計画書の変更	承認
議題12 薬品 迅速審査	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMP-424のC型慢性肝炎を対象とした第Ⅲ相試験②	治験分担医師の削除	承認
議題13 薬品 迅速審査	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMP-424のC型慢性肝炎を対象とした第Ⅲ相試験①	治験分担医師の削除	承認
議題14 薬品 迅速審査	第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたNimotuzumabの第Ⅲ相試験	治験分担医師の削除	承認
議題15 薬品 迅速審査	わかもと製薬株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫に対するWP-0508ST第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験分担医師の氏名変更	承認
議題16 薬品 迅速審査	日本アルコン株式会社の治験によるA01016の症候性硝子体黄斑癒着を対象とした第Ⅲ相試験	治験分担医師の氏名変更	承認

迅速審査（迅速審査日：平成25年8月21日）

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 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	治験実施計画書補遺の変更	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CCX114157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CCX114644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	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5 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

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 新規	エーザイ株式会社の依頼によるPPI抵抗性逆流性食道炎患者を対象としたE3810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2 薬品 新規	中外製薬株式会社の依頼による喘息患者を対象としたR05490255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。（「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	藤本製薬株式会社の依頼による中心静脈栄養療法施行中のセレン欠乏を示す患者を対象としたFPF3400の第Ⅲ相試験 －多施設共同オープン試験－	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	藤本製薬株式会社の依頼による中心静脈栄養療法施行中のセレンの補充を必要とする患者を対象としたFPF3400の長期投与試験 －多施設共同オープン試験－（Ⅲ相）	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	杏林製薬株式会社の依頼によるクローン病を対象としたKRP-203の前期第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6 薬品 新規	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象としたZ-206（メサラジン）の第Ⅲ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

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28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依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたBMS-354825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
議題2 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	治験実施計画書、治験実施計画書添付資料8、同意説明文書、リスク・ベネフィット評価補遺、治験期間及び治験経費の変更に関して、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	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髄性白血病（CML-CP）対象のAMN107第Ⅳ相試験	試験実施計画書、治験実施計画書補遺、添付文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4 薬品 一部変更	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	治験実施計画書別添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
議題5 薬品 一部変更	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	治験実施計画書別添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
議題6 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	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7 薬品 一部変更	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	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8 薬品 一部変更	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9 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）	治験実施計画書、治験薬概要書、治験機器概要書、安全性情報、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料及び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

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 一部変更	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11 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	欧州製品概要の変更に関して、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	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
議題13 薬品 一部変更	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14 薬品 一部変更	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15 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BMS-945429の後期第Ⅱ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16 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BMS-945429の後期第Ⅱ相試験	治験薬概要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17 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BMS-945429の後期第Ⅱ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BMS-945429の後期第Ⅱ相試験	治験薬概要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

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 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真性多血症患者を対象としたINC424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
議題20 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21 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22 薬品 一部変更	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	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24 薬品 一部変更	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25 薬品 一部変更	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	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26 薬品 一部変更	OCV-C01の第II相医師主導治験（消化器外科 田中浩明）	モニタリング担当者の指名書及び安全性情報の取扱いに関する手順書の変更に関して、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	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	被験者の募集手順（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

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 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V EGF Trap-Eyeの第Ⅲ相試験	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29 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による未治療のCD20陽性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫 (DLBCL) を対象としたRG7159の第Ⅲ相臨床試験	治験実施計画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30 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による未治療のCD20陽性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫 (DLBCL) を対象としたRG7159の第Ⅲ相臨床試験	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31 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ジェノタイプ1bのC型慢性肝炎未治療患者を対象としたBMS-790052及びBMS-650032の第3相試験	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32 薬品 一部変更	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日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、Randomized withdrawal試験	治験薬概要書、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33 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ポリープ状脈絡膜血管症患者を対象としたラニビズマブの第Ⅳ相試験	治療に関する説明資料に関して、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34 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による乾癬を対象としたMK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	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35 薬品 一部変更	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CCX114643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36 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼による再発または難治性のCD22 陽性成人急性リンパ性白血病を対象としたPF-05208773 (CMC-544)の第Ⅲ相試験	治験実施計画書の変更及びレターに関して、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25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼による再発または難治性のCD22 陽性成人急性リンパ性白血病を対象としたPF-05208773 (CMC-544)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
議題38 薬品 一部変更	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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	治験実施計画書、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	主な議論の概要	審議結果
議題39 薬品 一部変更	中等症から重症の活動期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、Randomized withdrawal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40 薬品 一部変更	中等症から重症の活動期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、Randomized withdrawal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41 薬品 一部変更	中等症から重症の活動期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、Randomized withdrawal試験	治験実施体制及び治験実施期間の変更に関して、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42 薬品 一部変更	中等症から重症の活動期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、Randomized withdrawal試験	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

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 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2 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4 薬品 継続審査	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	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	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	味の素製薬株式会社の依頼によるAJG511の第Ⅱ相臨床試験	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7 薬品 継続審査	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D961H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
議題8 薬品 継続審査	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CNT0136の国際共同第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9 薬品 継続審査	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CNT0136 の国際共同第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25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 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 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11 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 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25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28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A MN107 (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2013年8月8日付書式16写)	承認
議題2 薬品 安全性	ブリistol・マイヤーズ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BMS-354825の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2013年7月23日付書式16写) (西暦2013年8月12日付書式16写)	承認
議題3 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 (D 2E7) の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2013年8月12日付書式16写)	承認
議題4 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2013年8月9日付書式16写)	承認
議題5 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2013年7月23日付書式16写) (西暦2013年8月6日付書式16写)	承認
議題6 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2013年7月31日付書式16写)	承認
議題7 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2013年7月31日付書式16写)	承認
議題8 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2013年8月1日付書式16写)	承認
議題9 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2013年7月24日付書式16写) (西暦2013年8月8日付書式16写)	承認

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼によるRo50-8231とペ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2013年7月9日付書式16写）（西暦2013年7月30日付書式16写）	承認
議題11 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2013年7月10日付書式16写）（西暦2013年7月24日付書式16写）（西暦2013年8月7日付書式16写）	承認
議題12 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2013年7月23日付書式16写）	承認
議題13 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2013年7月23日付書式16写）	承認
議題14 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ン病を対象としたCCX114151の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月8日付書式16写）	承認
議題15 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社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2013年8月2日付書式16写）	承認
議題16 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2013年7月29日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2013年7月29日付書式12写）（西暦2013年8月2日付書式12写）	承認
議題17 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2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月26日付書式16写）（西暦2013年8月1日付書式16写）	承認
議題18 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2013年8月8日付書式16写）	承認

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 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2013年8月8日付書式16写）	承認
議題20 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2013年7月29日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2013年8月6日付書式12写）	承認
議題21 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2013年7月29日付書式16写）	承認
議題22 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2013年8月13日付書式16写）	承認
議題23 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2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月23日付書式16写）（西暦2013年7月30日付書式16写）	承認
議題24 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2013年8月9日付書式16写）	承認
議題25 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2013年7月17日付書式16写）（西暦2013年7月31日付書式16写）（西暦2013年8月6日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2013年7月19日付書式12写）	承認
議題26 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2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月25日付書式16写）（西暦2013年8月8日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2013年8月13日付書式12写）（西暦2013年8月21日付書式12写）	承認
議題27 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2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月23日付書式16写）（西暦2013年7月30日付書式16写）	承認

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 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2013年7月16日付書式16写）（西暦2013年8月5日付書式16写）	承認
議題29 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2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月23日付書式16写）（西暦2013年7月30日付書式16写）	承認
議題30 薬品 安全性	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2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月26日付書式16写）	承認
議題31 薬品 安全性	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2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月26日付書式16写）（西暦2013年8月12日付書式16写）	承認
議題32 薬品 安全性	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2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月26日付書式16写）（西暦2013年8月12日付書式16写）	承認
議題33 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2013年7月12日付書式16写）（西暦2013年7月24日付書式16写）（西暦2013年7月31日付書式16写）（西暦2013年8月14日付書式16写）	承認
議題34 薬品 安全性	治験依頼者シャイアー ヒューマン ジェネティック セラピーズ インクの依頼によるゴーシェ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2013年8月8日付書式16写）	承認
議題35 薬品 安全性	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2013年7月18日付書式16写）（西暦2013年8月1日付書式16写）	承認
議題36 薬品 安全性	ブリistol・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2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月26日付書式16写）（西暦2013年8月1日付書式16写）	承認

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 安全性	株式会社三和化学研究所の依頼によるS K-1011の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月2日付書式1 6写）	承認
議題38 薬品 安全性	第一三共株式会社の依頼によるSUN Y70 17（メマンチン塩酸塩）のアルツハイマ ー型認知症に対する製造販売後臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月7日付書式1 6写）	承認
議題39 薬品 安全性	興和株式会社の依頼によるK-134の间歇 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2013年7月24日付書式 16写）（西暦2013年8月8日付書式16写）	承認
議題40 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2013年8月8日付書式1 6写）	承認
議題41 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2013年8月8日付書式1 6写）	承認
議題42 薬品 安全性	田辺三菱製薬株式会社の依頼による特殊 病変を有するベ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2013年8月8日付書式1 6写）	承認
議題43 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 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2013年7月11日付書式 16写）（西暦2013年7月23日付書式16写）（西暦2013年7月 30日付書式16写）	承認
議題44 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2013年7月10日付書式 16写）（西暦2013年7月24日付書式16写）（西暦2013年8月 7日付書式16写）	承認
議題45 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2013年7月10日付書式 16写）（西暦2013年7月24日付書式16写）（西暦2013年8月 7日付書式16写）	承認

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題46 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2013年7月22日付(医)書式16写）（西暦2013年8月14日付(医)書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2013年7月29日付(医)書式12写）	承認
議題47 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	重篤な有害事象に関する報告書（西暦2013年8月19日付書式12写）	承認
議題48 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月23日付書式16写）（西暦2013年8月7日付書式16写）	承認
議題49 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月23日付書式16写）（西暦2013年8月7日付書式16写）	承認
議題50 薬品 安全性	塩野義製薬株式会社依頼による前期第2相臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月25日付書式16写）（西暦2013年8月8日付書式16写）	承認
議題51 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2013年7月23日付書式16写）（西暦2013年8月7日付書式16写）	承認
議題52 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2013年7月23日付書式16写）（西暦2013年8月7日付書式16写）	承認
議題53 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2013年7月23日付書式16写）（西暦2013年8月7日付書式16写）	承認
議題54 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2013年7月11日付書式16写）	承認

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題55 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	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月16日付書式16写）（西暦2013年8月13日付書式16写）	承認
議題56 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2013年7月19日付書式16写）（西暦2013年8月2日付書式16写）	承認
議題57 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2013年7月10日付書式16写）（西暦2013年7月25日付書式16写）（西暦2013年8月12日付書式16写）	承認
議題58 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) のドセタキセルを含む化学療法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2013年7月10日付書式16写）（西暦2013年7月25日付書式16写）（西暦2013年8月12日付書式16写）	承認
議題59 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（レボフロキサシン水和物）の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月7日付書式16写）	承認
議題60 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V EGF Trap-Eyeの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月29日付書式16写）	承認
議題61 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膀胱癌患者を対象としたOCV-C01の第Ⅲ相臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月23日付書式16写）（西暦2013年8月1日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2013年7月26日付書式12写）（西暦2013年8月2日付書式12写）（西暦2013年8月8日付書式12写）（西暦2013年8月15日付書式12写）報告書2件（西暦2013年8月26日付書式12写）	承認
議題62 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シドの製造販売後臨床試験	有害事象に関する報告書（西暦2013年8月6日付書式13写）（西暦2013年8月9日付書式13写）（西暦2013年8月22日付書式13写）	承認
議題63 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第1/2相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月23日付書式16写）	承認

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題64 薬品 安全性	シミック株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病（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2013年7月17日付書式16写）（西暦2013年8月1日付書式16写）	承認
議題65 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による第2相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月6日付書式16写）	承認
議題66 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月23日付書式16写）（西暦2013年8月7日付書式16写）	承認
議題67 薬品 安全性	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D961Hの第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月6日付書式16写）	承認
議題68 薬品 安全性	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CNT0136の国際共同第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月12日付書式16写）	承認
議題69 薬品 安全性	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CNT0136 の国際共同第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月12日付書式16写）	承認
議題70 薬品 安全性	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CNT0136の国際共同第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月12日付書式16写）	承認
議題71 薬品 安全性	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CNT0136の国際共同第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月12日付書式16写）	承認
議題72 薬品 安全性	ブリistol・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及び/又はBMS-790052の臨床試験を終了した被験者に対する長期追跡調査試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月26日付書式16写）（西暦2013年8月1日付書式16写）	承認

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題73 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Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月26日付書式16写）	承認
議題74 薬品 安全性	サノフィ株式会社依頼による1型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン新剤型の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月18日付書式16写）（西暦2013年7月29日付書式16写）（西暦2013年8月8日付書式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未治療のCD20陽性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫（DLBCL）を対象としたRG7159の第Ⅲ相臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月22日付書式16写）（西暦2013年8月5日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2013年8月5日付書式12写）（西暦2013年8月6日付書式12写）（西暦2013年8月15日付書式12写）（西暦2013年8月19日付書式12写）	承認
議題76 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による骨粗鬆症を対象としたRo200-5450poの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月16日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2013年8月15日付書式12写）	承認
議題77 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月12日付書式16写）	承認
議題78 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ジェノタイプ1bのC型慢性肝炎未治療患者を対象としたBMS-790052及びBMS-650032の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月26日付書式16写）（西暦2013年8月1日付書式16写）	承認
議題79 薬品 安全性	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMP-424のC型慢性肝炎を対象とした第Ⅲ相試験②	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月9日付書式16写）	承認
議題80 薬品 安全性	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMP-424のC型慢性肝炎を対象とした第Ⅲ相試験①	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月9日付書式16写）	承認
議題81 薬品 安全性	田辺三菱製薬株式会社の治験依頼によるMT-4666の第2相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月30日付書式16写）（西暦2013年8月13日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2013年8月7日付書式12写）	承認

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題82 薬品 安全性	大日本住友製薬株式会社の依頼によるD SP-1747の第2相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月1日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2013年7月25日付書式12写）	承認
議題83 薬品 安全性	（治験依頼者）シャイアー ヒューマン ジェネティック セラピーズ インク（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 ゴーシェ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継続試験（第Ⅲ相）	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月8日付書式16写）	承認
議題84 薬品 安全性	急性心不全治療薬の有効性を検討する臨床試験（循環器内科：花谷彰久）	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月13日付（医）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、中等症から重症の活動期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、Randomized withdrawal試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月10日付書式16写）（西暦2013年7月25日付書式16写）（西暦2013年8月12日付書式16写）	承認
議題86 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）の依頼による関節症性乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月19日付書式16写）（西暦2013年7月25日付書式16写）（西暦2013年8月11日付書式16写）	承認
議題87 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 207127 NA及びfaldaprevirの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月11日付書式16写）（西暦2013年7月23日付書式16写）（西暦2013年7月30日付書式16写）	承認
議題88 薬品 安全性	興和株式会社の依頼によるB型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象としたK-333の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年7月16日付書式16写）（西暦2013年8月13日付書式16写）	承認
議題89 薬品 安全性	アステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするASP3550の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月2日付書式16写）	承認
議題90 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼による再発または難治性のCD22 陽性成人急性リンパ性白血病を対象としたPF-05208773 (CMC-544)の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月13日付書式16写）	承認

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題91 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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月1日付書式16写）	承認
議題92 薬品 安全性	アッヴィ合同会社の依頼によるクローン病を対象としたアダリムマブの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2013年8月12日付書式16写）	承認

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題93 薬品 安全性	中等症から重症の活動期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にグリムマブ皮下投与による寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、Randomized withdrawal試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2013年6月26日付書式16写) (西暦2013年7月10日付書式16写)	承認

平成25年8月 治験審査委員会

IRB開催日：平成25年08月28日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1	急性心不全治療薬の有効性を検討する臨床試験（循環器内科：花谷彰久）	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
薬品			
その他			