

大阪市立大学医学部附属病院

平成 27 年 1 月治験審査委員会議事録概要

開催日時 平成 27 年 1 月 28 日（水） 午後 5 時 03 分～午後 5 時 44 分
場 所 あべのメディックス 6 階研修室
出席者 三浦克之副委員長、川口知哉、田原英樹、田守昭博、小西一夫、玉田聰、福井充、
下原逸樹、西野広宣、辻本栄子、八木香織、藤田恵子の各委員
欠席者 白木邦彦委員長、西川武司、松倉三恵、一色玄の各委員

●平成 26 年 12 月 IRB 審査結果に基づく修正報告書について ・なし

●平成 27 年 1 月迅速審査について（報告）

- ・治験審査副委員長から 11 件の迅速審査結果（迅速審査日：H27.1.7 6 件、H27.1.21 5 件）について報告があった。
詳細は別紙に記載。

●平成 27 年 1 月申請の審査について

- ・新規 1 件
- ・一部変更 19 件
- ・継続 12 件

上記 32 件の審査については各別紙に記載。

●安全性情報等について

- ・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。
院内及び南大阪治験ネットワーク関連施設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

- ・治験実施計画書からの逸脱記録及び治験実施計画書からの重大な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。
- ・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。
詳細は別紙に記載。
- ・直接閲覧結果報告書に基づき、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

- ・4 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27年1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 | 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 | 治験分担医師の削除 | 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 | 治験実施計画書の変更 | 承認 |
| 議題3 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 | 治験分担医師の削除 | 承認 |
| 議題4 薬品 迅速審査 | 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 | 承認 |
| 議題5 薬品 迅速審査 | 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患者を対象としたMK-8931の第Ⅲ相二重盲検比較試験 | 治験分担医師の追加 | 承認 |
| 議題6 薬品 迅速審査 | わかもと製薬株式会社の依頼による網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫に対するWP-0508ST (RVO) 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27年1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 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-118の肺癌患者を対象とした第III相試験 | 治験実施計画書別紙の変更 | 承認 |
| 議題2 薬品 迅速審査 | 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 | 目標とする症例数の変更 | 承認 |
| 議題3 薬品 迅速審査 | 肝中心静脈閉塞症(VOD)の治療における有効性および安全性を検討する臨床試験(血液内科・造血細胞移植科：中前博久) | 目標とする症例数の変更 | 承認 |
| 議題4 薬品 迅速審査 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験 | 目標とする症例数の変更 | 承認 |
| 議題5 薬品 迅速審査 | バイエル薬品株式会社の依頼による日本人渗出型加齢黄斑変性患者に対するアフリペルセプト硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の有効性と安全性を評価する無作為化、オープンラベル、第I/II相試験 | 治験分担医師の削除 | 承認 |

平成27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01月28日

| | 議題 | 主な議論の概要 | 審議結果 |
|-----------|--|-------------------------------------|------|
| 議題1 薬品 | 株式会社ボーラファルマによるNAGS欠損症及び有機酸血症患者を対象としたPR-N102の第Ⅲ相臨床試験及び製造販売後臨床試験 | 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 |
| 新規 | | | |

平成27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01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 | 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2 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Clazakizumabの後期第Ⅱ相試験 | 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 |
| 議題3 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Clazakizumabの後期第Ⅱ相試験 | 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 |
| 議題4 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 | 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6 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 | 治験薬概要書、添付文書、同意説明文書及び治験実施計画書国内追加事項の変更に関して、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 | MSD株式会社の依頼による第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ことの妥当性を審議した。 | 承認 |
| 議題8 薬品 一部変更 | 大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-1747の第2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9 薬品 一部変更 | 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患者を対象としたMK-8931の第Ⅲ相二重盲検比較試験 | 治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、治験IDカード及び小冊子の変更に関して、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27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01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 | 肝中心静脈閉塞症(VOD)の治療における有効性および安全性を検討する臨床試験(血液内科・造血細胞移植科：中前博久) | 治験実施計画書、治験実施計画書別紙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 | 肝中心静脈閉塞症(VOD)の予防におけるデフィプロタイドの有効性および安全性を検討する臨床試験(血液内科・造血細胞移植科：中前博久) | 治験実施計画書、治験実施計画書別紙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12 薬品 一部変更 | 持田製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901 第Ⅲ相試験 | 治験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 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による固体腫瘍患者を対象としたTKI258の試験 | 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14 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ダクラタスピル/アスナプレビル/BMS-791325の第3相試験 | 治験実施計画書、治験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15 薬品 一部変更 | メルクセローノ株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたTH-302の第Ⅲ相試験 | 治験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16 薬品 一部変更 | 中外製薬株式会社の依頼による軽度アルツハイマー病患者を対象としたGantenerumabの第Ⅲ相試験 | 治験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17 薬品 一部変更 | 日本臓器製薬株式会社の依頼による非血縁者間同種骨髄移植の適応となる患者を対象としたATG-F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18 薬品 一部変更 | 大塚製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に伴う行動障害を対象としたOPC-14597の第Ⅲ相試験 | 治験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27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01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 | 大塚製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に伴う行動障害を対象としたOPC-14597の第Ⅲ相試験 | 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 |

平成27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01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 | 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 | ファイザー株式会社の依頼によるクローグ病を対象としたCP-690,550の後期第Ⅱ相試験(寛解導入) | 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 | ファイザー株式会社の依頼によるクローグ病を対象としたCP-690,550の後期第Ⅱ相試験(寛解維持) | 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 | 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経口剤の多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 | 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を有する被験者を対象としたCP-690,550 の多施設共同非盲検試験 | 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 | 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 | 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 | 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 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象としたAIN457(Secukinumab)の第Ⅲ相の継続投与試験 | 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27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01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 | 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患者を対象としたMK-8931の第Ⅲ相二重盲検比較試験 | 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 | Gilead Sciences, Inc. の依頼によるHB e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 | 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12 薬品 継続審査 | Gilead Sciences, Inc. の依頼によるHB e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 | 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27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01月28日

| | 議題 | 主な議論の概要 | 審議結果 |
|------------------|--|---|------|
| 議題1 安全性 薬品 | 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2015年1月9日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2014年12月24日付書式12写） | 承認 |
| 議題2 安全性 薬品 | 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2015年1月5日付書式16写） | 承認 |
| 議題3 安全性 薬品 | 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2014年12月23日付書式16写）（西暦2015年1月6日付書式16写）（西暦2015年1月13日付書式16写） | 承認 |
| 議題4 安全性 薬品 | 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2014年12月16日付書式16写）（西暦2015年1月5日付書式16写） | 承認 |
| 議題5 安全性 薬品 | 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2014年12月11日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写） | 承認 |
| 議題6 安全性 薬品 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるClazakizumabの後期第Ⅱ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月24日付書式16写） | 承認 |
| 議題7 安全性 薬品 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるClazakizumabの後期第Ⅱ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月24日付書式16写） | 承認 |
| 議題8 安全性 薬品 | 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2014年12月16日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写）報告書3件 | 承認 |
| 議題9 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2014年12月22日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |

平成27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01月28日

| | 議題 | 主な議論の概要 | 審議結果 |
|-------------------|--|--|------|
| 議題10 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2014年12月15日付（医書式16写）） | 承認 |
| 議題11 薬品 安全性 | 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（寛解導入） | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月24日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題12 薬品 安全性 | 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（寛解維持） | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月24日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題13 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経口剤の多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2014年12月24日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題14 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2014年12月24日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題15 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を有する被験者を対象としたCP-690, 550 の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2014年12月24日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題16 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2015年1月8日付書式12写） | 承認 |
| 議題17 薬品 安全性 | シミッ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2014年12月12日付書式16写）（西暦2014年12月24日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題18 薬品 安全性 | 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（非盲検） | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月24日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |

平成27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01月28日

| | 議題 | 主な議論の概要 | 審議結果 |
|-------------------|--|---|------|
| 議題19 安全性 薬品 | 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2014年12月10日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写） | 承認 |
| 議題20 安全性 薬品 | 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2014年12月10日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写） | 承認 |
| 議題21 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 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2014年12月10日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写） | 承認 |
| 議題22 安全性 薬品 | 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2014年12月15日付書式16写）（西暦2014年12月19日付書式16写）（西暦2014年1月24日付書式16写）（西暦2015年1月5日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題23 安全性 薬品 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるリツキシマブ治療抵抗性B-NHL 患者を対象としたオファツムマブおよびペンドラムスチン併用療法とペンドラムスチン単剤療法を比較する国際共同第Ⅲ相臨床試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月18日付書式16写） | 承認 |
| 議題24 安全性 薬品 | 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2014年12月26日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2015年1月13日付書式12写） | 承認 |
| 議題25 安全性 薬品 | 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2014年12月24日付書式16写）（西暦2015年1月6日付書式16写）（西暦2015年1月13日付書式16写） | 承認 |
| 議題26 安全性 薬品 | 大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-1747の第2相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月7日付書式16写） | 承認 |
| 議題27 安全性 薬品 | 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2015年1月14日付（医）書式16写） | 承認 |

平成27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01月28日

| | 議題 | 主な議論の概要 | 審議結果 |
|-------------------|---|---|------|
| 議題28 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2014年12月10日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写） | 承認 |
| 議題29 安全性 薬品 | 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2014年12月17日付書式16写）（西暦2015年1月7日付書式16写） | 承認 |
| 議題30 安全性 薬品 | 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 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月19日付書式16写）（西暦2015年1月5日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題31 安全性 薬品 | 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2014年12月26日付書式16写） | 承認 |
| 議題32 安全性 薬品 | 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2014年12月12日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2015年1月3日付書式12写）（西暦2015年1月6日付書式12写）（西暦2015年1月8日付書式12写）（西暦2015年1月15日付書式12写） | 承認 |
| 議題33 安全性 薬品 | 日本ベーリングインターナショナルハイム株式会社の依頼による急性骨髓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2014年12月12日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写）（西暦2014年1月26日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題34 安全性 薬品 | アッヴィ合同会社の依頼によるクローニング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2015年1月7日付書式16写） | 承認 |
| 議題35 安全性 薬品 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-118の膀胱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2014年12月10日付書式16写） | 承認 |
| 議題36 安全性 薬品 | 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 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月14日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2015年1月22日付書式12写） | 承認 |

平成27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01月28日

| | 議題 | 主な議論の概要 | 審議結果 |
|-------------------|---|--|------|
| 議題37 薬品 安全性 | 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 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月16日付書式16写）（西暦2014年12月26日付書式16写） | 承認 |
| 議題38 薬品 安全性 | アストラゼネカ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象としたMEDI7183の第Ⅱ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月7日付書式16写） | 承認 |
| 議題39 薬品 安全性 | 大塚製薬株式会社依頼によるOPC-14597 IMD(アリピプラゾール)の双極I型障害患者を対象とした第Ⅲ相非盲検試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月12日付書式16写） | 承認 |
| 議題40 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病を対象としたLY2062430の第3相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月16日付書式16写）（西暦2015年1月5日付書式16写） | 承認 |
| 議題41 薬品 安全性 | ヤンセンファーマ株式会社依頼による非胚中心B細胞様びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたPCI-32765の第Ⅲ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月10日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写） | 承認 |
| 議題42 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Ⅰb/Ⅱ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月12日付書式16写）（西暦2014年12月24日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題43 薬品 安全性 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475 第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月18日付書式16写）（西暦2015年1月6日付書式16写） | 承認 |
| 議題44 薬品 安全性 | バイエル薬品株式会社の依頼によるBAY 86-9766(refametinib)の第Ⅱ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月17日付書式16写）（西暦2015年1月8日付書式16写） | 承認 |
| 議題45 薬品 安全性 | 協和発酵キリン株式会社依頼のソラフェニブ治療歴を有するc-Met高発現の切除不能肝細胞癌患者を対象としたARQ 197の第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月10日付書式16写） | 承認 |

平成27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01月28日

| | 議題 | 主な議論の概要 | 審議結果 |
|-------------------|--|---|------|
| 議題46 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活動性関節リウマチ患者を対象としたAIN457(Secukinumab)の第Ⅲ相の継続投与試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月5日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2015年1月9日付書式12写）（西暦2015年1月16日付書式12写） | 承認 |
| 議題47 薬品 安全性 | 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患者を対象としたMK-8931の第Ⅲ相二重盲検比較試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月24日付書式16写）（西暦2015年1月6日付書式16写）（西暦2015年1月13日付書式16写） | 承認 |
| 議題48 薬品 安全性 | Gilead Sciences, Inc. の依頼によるHB e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 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月13日付書式16写） | 承認 |
| 議題49 薬品 安全性 | アステラス製薬株式会社の依頼によるASP0113の第Ⅲ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月11日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題50 薬品 安全性 | バイエル薬品株式会社の依頼による脈絡膜血管症患者を対象としたBAY 86-5321の二重遮蔽無作為化第Ⅲb/IV相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月11日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写） | 承認 |
| 議題51 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2015年1月13日付書式16写） | 承認 |
| 議題52 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2015年1月13日付書式16写） | 承認 |
| 議題53 薬品 安全性 | バイエル薬品株式会社の依頼による甲状腺癌を対象としたBAY43-9006の第Ⅱ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月17日付書式16写）（西暦2015年1月8日付書式16写） | 承認 |
| 議題54 薬品 安全性 | 肝中心静脈閉塞症(VOD)の治療における有効性および安全性を検討する臨床試験(血液内科・造血細胞移植科：中前博久) | 安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1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2014年12月29日付(医)書式12写）（西暦2014年12月31日付(医)書式12写）（西暦2015年1月3日付(医)書式12写）（西暦2015年1月6日付(医)書式12写）（西暦2015年1月8日付(医)書式12写） 報告書3件 | 承認 |

平成27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01月28日

| | 議題 | 主な議論の概要 | 審議結果 |
|-------------------|--|---|------|
| 議題55 薬品 安全性 | 肝中心静脈閉塞症(VOD)の予防におけるデフィプロタイドの有効性および安全性を検討する臨床試験(血液内科・造血細胞移植科：中前博久) | 安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1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2015年1月8日付(医)書式12写）（西暦2015年1月14日付(医)書式12写） | 承認 |
| 議題56 薬品 安全性 | 持田製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901 第Ⅲ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題57 薬品 安全性 | 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002 (300 mg) の第3相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月12日付書式16写）（西暦2014年12月26日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題58 薬品 安全性 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002 (300 mg) の第3相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月12日付書式16写）（西暦2014年12月26日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題59 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固体腫瘍患者を対象としたTKI258の試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月25日付書式16写） | 承認 |
| 議題60 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ダクラタスピル/アスナプレビル/BMS-791 325の第3相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月15日付書式16写）（西暦2014年12月19日付書式16写）（西暦2014年1月24日付書式16写）（西暦2015年1月5日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題61 薬品 安全性 | 株式会社ヤクルト本社の依頼によるYHI-1001の第I/II相臨床試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月7日付書式16写） | 承認 |
| 議題62 薬品 安全性 | メルクセローノ株式会社の依頼による膀胱患者を対象としたTH-302の第Ⅲ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月15日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写）（西暦2015年1月13日付書式16写） | 承認 |
| 議題63 薬品 安全性 | MSD株式会社の依頼による深在性真菌症を対象としたMK-5592第Ⅲ相臨床試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月8日付書式16写） | 承認 |

平成27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01月28日

| | 議題 | 主な議論の概要 | 審議結果 |
|-------------------|---|---|------|
| 議題64 薬品 安全性 | MSD株式会社の依頼による深在性真菌症を対象としたMK-5592第Ⅲ相臨床試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月8日付書式16写） | 承認 |
| 議題65 薬品 安全性 | MSD株式会社の依頼によるMK-5172及びMK-8742の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月13日付書式16写） | 承認 |
| 議題66 薬品 安全性 | モノエタノールアミンオレイン酸塩を使用するバルーン閉塞下逆行性経静脈塞栓術(BRTO)による胃静脈瘤治療の有効性及び安全性の検討(放射線科：西田典史) | 重篤な有害事象に関する報告書（西暦2015年1月26日付(医)書式12写） | 承認 |
| 議題67 薬品 安全性 | 大塚製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に伴う行動障害を対象としたOPC-14597の第Ⅲ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月16日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題68 薬品 安全性 | アステラス製薬株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたASP015Kの第Ⅲ相試験③ | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月12日付書式16写）（西暦2014年12月19日付書式16写）（西暦2015年1月5日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題69 薬品 安全性 | アステラス製薬株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたASP015Kの第Ⅲ相試験④ | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月12日付書式16写）（西暦2014年12月19日付書式16写）（西暦2015年1月5日付書式16写）（西暦2015年1月9日付書式16写） | 承認 |
| 議題70 薬品 安全性 | MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMK-3475 第Ⅲ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月22日付書式16写）（西暦2015年1月8日付書式16写） | 承認 |
| 議題71 薬品 安全性 | アステラス製薬株式会社依頼の過敏性腸症候群を対象とするASP0456の第Ⅲ相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月11日付書式16写）（西暦2014年12月24日付書式16写）（西暦2015年1月8日付書式16写） | 承認 |
| 議題72 薬品 安全性 | サノフィ株式会社の依頼による中等度～重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象としたSAR153191の第Ⅱ/Ⅲ相試験(内分泌・骨・リウマチ内科) | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月11日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写）（西暦2015年1月7日付書式16写） | 承認 |

平成27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01月28日

| | 議題 | 主な議論の概要 | 審議結果 |
|-------------------|---|--|------|
| 議題73 薬品 安全性 | サノフィ株式会社の依頼による中等度～重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象としたSAR153191の第Ⅱ/Ⅲ相試験（整形外科） | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月11日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写）（西暦2015年1月7日付書式16写） | 承認 |
| 議題74 薬品 安全性 | バイエル薬品株式会社の依頼による日本人滲出型加齢黄斑変性患者に対するアフリペルセプト硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の有効性と安全性を評価する無作為化、オープンラベル、第I-V相試験 | 安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月16日付書式16写）（西暦2014年12月25日付書式16写） | 承認 |

平成27年1月 治験審査委員会（南大阪治験ネットワーク）

IRB開催日：平成27年1月28日

| | 議題 | 主な議論の概要 | 審議結果 |
|-------------------|--|---|------|
| 議題75 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2014年11月27日付書式16写）（西暦2014年12月10日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2014年12月1日付書式12写）（西暦2014年12月10日付書式12写） | 承認 |

平成27年1月 治験審査委員会

IRB開催日：平成27年01月28日

| | 議題 | 主な議論の概要 | 審議結果 |
|------------------|---|---|------|
| 議題1 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 川口 知哉） | 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 | MSD株式会社の依頼による第Ⅱ/Ⅲ相試験 | 治験実施計画書からの逸脱記録及び治験実施計画書からの重大な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。 | 承認 |
| 議題3 薬品 その他 | 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 |
| 議題4 薬品 その他 | 肝中心静脈閉塞症(VOD)の治療における有効性および安全性を検討する臨床試験(血液内科・造血細胞移植科：中前博久) | 直接閲覧結果報告書に基づき、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 その他 | 肝中心静脈閉塞症(VOD)の予防におけるデフィプロタイドの有効性および安全性を検討する臨床試験(血液内科・造血細胞移植科：中前博久) | 直接閲覧結果報告書に基づき、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 その他 | モノエタノールアミンオレイン酸塩を使用するバルーン閉塞下逆行性経靜脈塞栓術(BRTO)による胃静脈瘤治療の有効性及び安全性の検討(放射線科：西田典史) | 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 |