

大阪市立大学医学部附属病院

平成 28 年 5 月 臨床試験・治験審査委員会議事録概要

開催日時 平成 28 年 5 月 25 日（水）午後 5 時 00 分～午後 5 時 54 分
場 所 あべのメディックス 6 階ホール
出席者 白木委員長、三浦副委員長、川口、田守、玉田、日野、伊藤、
永山、塚田、福井、柚原、西野、辻本、八木、谷、諫山の各委員
欠席者 石村、小野田、松本の各委員

【第 I 部：治験および臨床研究の新規案件】

●治験の新規案件について

新規治験：2 件（再審査・0 件）

上記 2 件の詳細は別紙に記載。

●臨床研究の案件について

新規臨床研究：1 件（再審査・0 件）

【第 II 部：平成 28 年 4 月 IRB 修正報告、治験について】

●平成 28 年 4 月 IRB 審査結果に基づく修正報告書について

治験審査委員長より新規治験 1 件の治験実施計画書等修正報告書、新規臨床研究 2 件の修正報告確認書について報告があった。

●平成 28 年 5 月の迅速審査について

治験審査委員長より実施中治験 1 件の迅速審査について報告があった。

●安全性情報、その他について

1) 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。院内で発生した重篤な有害事象は 8 件であった。
詳細は別紙に記載。

2) ・一部変更 51 件

・継続 8 件

上記 59 件の審査についての詳細は別紙に記載。

3) その他の審議事項

・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。

・治験事務局より治験 1 件の「治験実施計画書からの逸脱記録」と「SPONSOR CONSULTATION FORM」について説明があり、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。

4) 治験終了報告

3 件の治験終了（中止）報告が提出された。

5) その他の報告事項

その他の報告事項は無かった。

【第Ⅲ部：臨床研究の案件について】

●多施設共同研究（迅速審査）について

治験審査副委員長より多施設共同研究 2 件について説明があった。

●臨床研究の一部変更（迅速審査）について

治験審査副委員長より臨床研究の一部変更 1 件について説明があった。

●緊急保険適用外診療（迅速審査）について

治験審査副委員長より保険適用外診療 2 件について説明があった。

●「緊急保険適用外診療」の取り扱いについて

センター長より「緊急保険適用外診療」の取り扱いについて説明があった。

迅速審査（迅速審査日：平成28年4月27日）

IRB開催日：平成28年04月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	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患者を対象と したJNJ-56021927の第III相試験	症例数の追加	承認

平成28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 新規	MK-0653H の日本人高コレステロール血症患者を対象とした第Ⅲ相長期投与安全性試験	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	シミック株式会社依頼によるボナチニブの国際共同第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。（「修正の上で承認」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）	修正承認

平成28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 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	治験分担医師の変更について、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	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）	治験分担医師の変更について、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	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）	プロトコール別冊の変更について、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	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）	治験薬概要書の変更について、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	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）	治験薬概要書の追補の変更について、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	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	治験分担医師の変更について、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	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アツムマブおよびベンダムスチン併用療法とベンダムスチン単剤療法を比較する国際共同第Ⅲ相臨床試験	治験分担医師の変更について、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	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	治験分担医師の変更について、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	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	治験分担医師の変更について、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28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 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I b/II相試験	治験分担医師の変更について、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	MSD株式会社、シミック株式会社の依頼による第III相試験	同意説明文書およびその他の変更に関して、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	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	治験実施計画書、同意説明文書、その他の変更に関して、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	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP0113の第III相試験	治験薬概要書、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14 薬品 一部変更	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	治験分担医師の変更について、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	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	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16 薬品 一部変更	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	治験分担医師の変更について、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	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)	治験実施計画書別紙の変更について、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	ムンディファーマ株式会社の依頼による第I/II相臨床試験	治験分担医師の変更について、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28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼によるHER2陽性の手術不能又は再発乳癌の一次治療患者を対象とした第IV相試験	治験分担医師の変更について、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	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	治験分担医師の変更について、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	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	治験実施計画書別紙の変更に関して、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	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	治験実施計画書別紙の変更に関して、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	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	治験分担医師の変更について、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	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)	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	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ベ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	治験分担医師の変更について、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	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患者を対象としたAZD3293の第2/3相試験	治験分担医師の変更について、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	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患者を対象としたAZD3293の第2/3相試験	治験実施計画書別紙、治験薬概要書、同意説明文書、その他の変更に関して、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28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 一部変更	協和発酵キリン株式会社の依頼によるKHK6640の第I相試験	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29 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COPD患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールのCOPD増悪に対する効果を評価する第III相試験	治験分担医師の変更について、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	バイエル薬品株式会社の依頼による血管新生緑内障を対象としたBAY86-5321の第III相試験	治験分担医師の変更について、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	日本アルコン株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性を対象としたRTH258の第III相試験	治験分担医師の変更について、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	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるGS-0387 (Momelotinib)とルキシソリチニブの骨髄線維症患者を対象とした第3相試験	同意説明文書及びその他の変更に関して、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	Regeneron社の依頼による新生血管型加齢黄斑変性患者を対象としたREGN2176-3硝子体内反復投与第II相試験	治験分担医師の変更について、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	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の非盲検試験	治験分担医師の変更について、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	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	治験分担医師の変更について、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	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬を対象としたLY2439821の第III相試験	治験分担医師の変更について、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28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 一部変更	リウマチ患者を対象としたASP015K継続投与試験	治験実施計画書別紙の変更、症例数追加に関して、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	塩野義製薬株式会社の依頼による慢性肝疾患による血小板減少患者を対象としたS-888711の第3相試験	同意説明文書及びその他の変更に関して、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39 薬品 一部変更	NPC-12Gの第Ⅲ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40 薬品 一部変更	NPC-12Gの長期投与試験	治験実施計画書、その他の変更に関して、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	日本イーライリリー株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたLY3009806（一般名：Ramucirumab）の第Ⅰb相/第Ⅲ相試験	治験実施計画書、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42 薬品 一部変更	アステラス・アムジェン・バイオファーマによる第Ⅰb/Ⅱ相臨床試験	治験分担医師の変更について、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43 薬品 一部変更	アステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第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44 薬品 一部変更	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	治験分担医師の変更及び同意説明文書改訂について、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45 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乾癬患者を対象としたB I655066の第Ⅲ相試験	治験分担医師の変更について、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28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題46 薬品 一部変更	成人1型糖尿病患者を対象としたNN1218の有効性及び安全性の検討	被験者への追加提供資料（電子被験者日誌使い方ガイド）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47 薬品 一部変更	ジェノタイプ2型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	治験分担医師の変更について、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48 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼による人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象としたMK-7625Aの第III相試験	治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、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49 薬品 一部変更	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による慢性C型肝炎に対するレジパスビル/ソホスブビル固定用量配合錠の第III相試験	治験分担医師の変更について、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50 薬品 一部変更	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による慢性C型肝炎に対するレジパスビル/ソホスブビル固定用量配合錠の第III相試験	治験薬概要書、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51 薬品 一部変更	ムコ多糖症II型患者を対象としたイデュルスルファーゼβの第I/II相臨床試験	治験薬の管理に関する取り扱い手順書の変更について、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28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 継続審査	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	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、試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	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	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、試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	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、試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	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-118の膀胱癌患者を対象とした第III相試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、試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	アストラゼネカ株式会社の依頼による胃酸関連疾患の小児患者を対象としたD961Hの第I/III相試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、試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AJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第III相臨床試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、試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	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（扁平上皮癌）を対象としたatezolizumabの第III相試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、試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）依頼による進行非小細胞肺癌患者を対象とした周期的化学療法に伴う貧血に対するダルベポエチン アルファ500 μg 3週1回投与の長期安全性及び有効性を検討する無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験	治験責任医師より提出された実施状況報告書に基づき、試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28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25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2016年4月14日付書式16写) (西暦2016年4月26日付書式16写) (西暦2016年4月28日付書式16写)	承認
議題2 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2016年4月28日付書式16写)	承認
議題3 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2016年4月20日付書式16写) (西暦2016年5月2日付書式16写)	承認
議題4 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2016年4月13日付書式16写) (西暦2016年4月28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2016年4月28日付書式16写)	承認
議題6 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2016年4月25日付書式16写)	承認
議題7 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2016年4月22日付書式16写)	承認
議題8 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2016年4月20日付書式12写)	承認
議題9 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2016年5月9日付書式16写) (西暦2016年5月10日付書式16写)	承認

平成28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 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2016年4月26日付書式16写）	承認
議題11 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ スクイブ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2016年4月15日付書式16写）（西暦2016年4月27日付書式16写）（西暦2016年4月28日付書式16写）報告書2件	承認
議題12 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2016年4月26日付書式16写）	承認
議題13 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2016年4月22日付書式16写）（西暦2016年5月10日付書式16写）	承認
議題14 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2016年5月10日付（医）書式16写）	承認
議題15 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2016年4月21日付書式16写）（西暦2016年4月28日付書式16写）（西暦2016年5月9日付書式16写）	承認
議題16 薬品 安全性	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2016年5月9日付書式16写）	承認
議題17 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2016年4月14日付書式16写）（西暦2016年5月6日付書式16写）重篤な有害事象に関する報告書（西暦2016年5月12日付書式12写）（西暦2016年5月13日付書式12写）	承認
議題18 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2016年4月14日付書式16写）（西暦2016年4月28日付書式16写）	承認

平成28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 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2016年4月28日付書式16写）	承認
議題20 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2016年4月13日付書式16写）（西暦2016年5月6日付書式16写）	承認
議題21 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2016年4月20日付書式16写）（西暦2016年5月2日付書式16写）	承認
議題22 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2016年4月27日付書式16写）	承認
議題23 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2016年4月14日付書式16写）（西暦2016年4月28日付書式16写）	承認
議題24 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2016年4月22日付書式16写）	承認
議題25 薬品 安全性	MSD株式会社、シミック株式会社の依頼による第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月22日付書式16写）（西暦2016年5月10日付書式16写）	承認
議題26 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2016年4月19日付書式16写）（西暦2016年5月9日付書式16写）	承認
議題27 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2016年4月14日付書式16写）（西暦2016年4月27日付書式16写）	承認

平成28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 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2016年4月21日付書式16写）	承認
議題29 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2016年4月15日付書式16写）（西暦2016年4月22日付書式16写）（西暦2016年5月6日付書式16写）	承認
議題30 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2016年4月15日付書式16写）（西暦2016年4月22日付書式16写）（西暦2016年5月6日付書式16写）	承認
議題31 薬品 安全性	ムンディファーマ株式会社の依頼による第I/II相臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月25日付書式16写）	承認
議題32 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2016年5月10日付書式16写）	承認
議題33 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2016年5月10日付書式16写）	承認
議題34 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2016年4月18日付書式16写）（西暦2016年4月26日付書式16写）	承認
議題35 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2016年4月18日付書式16写）（西暦2016年4月26日付書式16写）	承認
議題36 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2016年4月19日付書式16写）（西暦2016年5月2日付書式16写）	承認

平成28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 安全性	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるCNT0136ARA3002 (SIRROUND-D) 試験及びCNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象としたCNT0136 の継続投与試験(実施診療科：整形外科)	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月26日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2016年4月13日付書式12写) (西暦2016年4月26日付書式12写)	承認
議題38 薬品 安全性	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるCNT0136ARA3002 (SIRROUND-D) 試験及びCNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象としたCNT0136 の継続投与試験(実施診療科：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2016年4月26日付書式16写)	承認
議題39 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2016年4月21日付書式16写)	承認
議題40 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ベ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2016年4月14日付書式16写) (西暦2016年4月27日付書式16写)	承認
議題41 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌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2016年4月22日付書式16写) (西暦2016年5月9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アルツハイマー病患者を対象としたAZD3293の第2/3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月20日付書式16写) (西暦2016年5月2日付書式16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COPD患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールのCOPD増悪に対する効果を評価する第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月28日付書式16写) 重篤な有害事象に関する報告書 (西暦2016年5月16日付書式12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血管新生緑内障を対象としたBAY86-5321の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月14日付書式16写) (西暦2016年4月27日付書式16写)	承認
議題45 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者 (扁平上皮癌) を対象としたatezolizumabの第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月13日付書式16写) (西暦2016年4月28日付書式16写)	承認

平成28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題46 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月21日付書式16写) (西暦2016年5月10日付書式16写)	承認
議題47 薬品 安全性	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるGS-0387 (Momelotinib)とルキシソリチニブの骨髄線維症患者を対象とした第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月18日付書式16写) (西暦2016年5月2日付書式16写)	承認
議題48 薬品 安全性	大日本住友製薬株式会社の依頼によるレビー小体型認知症 (DLB) を対象としたAD-810Nの第3相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月21日付書式16写)	承認
議題49 薬品 安全性	Regeneron社の依頼による新生血管型加齢黄斑変性患者を対象としたREGN2176-3硝子体内反復投与第II相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月26日付書式16写)	承認
議題50 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月13日付書式16写) (西暦2016年4月28日付書式16写)	承認
議題51 薬品 安全性	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患者を対象としたJNJ-56021927の第III相試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月27日付書式16写)	承認
議題52 薬品 安全性	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の非盲検試験	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月19日付書式16写)	承認
議題53 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月19日付書式16写)	承認
議題54 薬品 安全性	A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of Ustekinumab Induction and Maintenance Therapy in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis	安全性情報等に関する報告書 (西暦2016年4月27日付書式16写)	承認

平成28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題55 薬品 安全性	大塚製薬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SGI-110の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月20日付書式16写）（西暦2016年5月9日付書式16写）	承認
議題56 薬品 安全性	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による既治療低悪性度非ホジキンリンパ腫被験者を対象としたidelalisib (GS-1101) の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月14日付書式16写）（西暦2016年4月21日付書式16写）（西暦2016年4月28日付書式16写）	承認
議題57 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月15日付書式16写）（西暦2016年4月28日付書式16写）	承認
議題58 薬品 安全性	掌蹠膿疱症患者を対象としたCNT0 1959の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月14日付書式16写）（西暦2016年4月26日付書式16写）	承認
議題59 薬品 安全性	リウマチ患者を対象としたASP015K継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月18日付書式16写）（西暦2016年4月26日付書式16写）	承認
議題60 薬品 安全性	NPC-12Gの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月27日付書式16写）	承認
議題61 薬品 安全性	NPC-12Gの長期投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月27日付書式16写）	承認
議題62 薬品 安全性	COPD患者を対象にチオトロピウム+オロダテロールの肺過膨脹に対する効果を評価する第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月28日付書式16写）	承認
議題63 薬品 安全性	日本イーライリリー株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたLY3009806（一般名：Ramucirumab）の第Ⅰb相/第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月21日付書式16写）（西暦2016年5月6日付書式16写）	承認

平成28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題64 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能なステージIV膀胱尿路上皮癌患者を対象としたMEDI4736及びTremelimumabの第Ⅲ相比較試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月19日付書式16写）（西暦2016年4月25日付書式16写）（西暦2016年4月26日付書式16写）（西暦2016年5月9日付書式16写）重篤な有害事象に関する報告書（西暦2016年5月11日付書式12写）（西暦2016年5月13日付書式12写）	承認
議題65 薬品 安全性	アステラス・アムジェン・バイオフーマによる第Ⅰb/Ⅱ相臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年5月11日付書式16写）	承認
議題66 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エンザルタミドの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年5月10日付書式16写）報告書2件	承認
議題67 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年5月2日付書式16写）	承認
議題68 薬品 安全性	バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたODM-201の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年5月9日付書式16写）	承認
議題69 薬品 安全性	日本人1型小児糖尿病患者を対象としたNN1218の有効性及び安全性の検討	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月19日付書式16写）（西暦2016年5月6日付書式16写）	承認
議題70 薬品 安全性	成人1型糖尿病患者を対象としたNN1218の有効性及び安全性の検討	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月19日付書式16写）（西暦2016年5月6日付書式16写）	承認
議題71 薬品 安全性	ジェノタイプ2型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	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年5月2日付書式16写）	承認
議題72 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼による人工呼吸器を装着している院内肺炎患者を対象としたMK-7625Aの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月19日付書式16写）	承認

平成28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題73 薬品 安全性	早期骨髄線維症患者を対象にruxolitinibの有効性及び安全性を検討する第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年4月14日付書式16写）	承認
議題74 薬品 安全性	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による慢性C型肝炎に対するレジパスビル/ソホスブビル固定用量配合錠の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年5月11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腎細胞癌患者を対象としたATEZOLIZUMABおよびベバシズマブの第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2016年5月10日付書式16写）	承認

平成28年5月 臨床試験・治験審査委員会

IRB開催日：平成28年05月25日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 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（報告書ID:0-023）、モニタリング報告書一覧（2016年4月26日付）	承認
議題2 薬品 その他	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	SPONSOR CONSULTATION FORMおよび治験実施計画書からの逸脱記録に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認