

第 163 回徳洲会グループ共同治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2018 年 6 月 20 日(水) 15:00~19:45
開催場所	株式会社未来医療研究センター 2F 会議室
出席委員名	鈴木 義之〔出〕、吉村 博之〔出〕、田原 一二〔出〕、高山 忠輝〔出〕、 渡邊 泰雄〔出〕、高木 美也子〔出〕、五十子 敬子〔出〕、徳岡 卓樹〔出〕、 加藤 浩司〔出〕 ※渡邊委員は継続の可否(紙資料)(1)~(4)について欠席 ※高山委員は継続の可否(紙資料)(1)~(41)について欠席

議題及び審議結果を含む概要

審議事項<<継続の可否/紙資料>>

1 継続の可否

「アステラス製薬依頼のリウマチ患者を対象とした ASP015K 継続投与試験」(整理番号 064-16-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

2 継続の可否

「アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相比較試験」(整理番号 010-16-08、024-16-14)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書補遺 3、治験実施計画書別紙 1)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

3 継続の可否

「アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相試験」(整理番号 010-16-07、024-16-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書補遺 4、治験実施計画書別紙 1)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

4 継続の可否

「アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした AMG423 の第Ⅲ相試験」(整理番号 001-17-01、005-17-05、042-17-01、060-17-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

5 継続の可否

「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 AZD6140(チカグレロル)の国際共同第 III 相試験」(整理番号 002-14-02、003-14-07、005-14-03、007-14-06、008-14-01、017-14-03、042-15-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

6 継続の可否

「EAファーマ株式会社の依頼による E6011 の第 II 相試験」(整理番号 025-18-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別添資料 1~11、予後調査実施計画書別添資料 1~3)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

7 継続の可否

「MSD 株式会社の依頼による院内肺炎又は人工呼吸器関連肺炎患者を対象とした MK-7655A の第 III 相試験」(整理番号 059-15-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験薬概要書、同意説明文書)

審議結果:承認

8 継続の可否

「株式会社カネカの依頼による下肢潰瘍を有する閉塞性動脈硬化症患者を対象とした吸着型血液浄化器 AS-25 の検証的臨床試験」(整理番号 004-15-01、024-15-04、060-15-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験分担医師追加・削除、治験実施計画書別紙 1、2、3)

重篤な有害事象に関する報告

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

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

9 継続の可否

「(治験国内管理人)IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第 III 相試験」(整理番号 007-17-01、013-17-01、047-17-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(被験者の募集の手順(広告等)に関する資料)

安全性情報等に関する報告

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

10 継続の可否

「(治験国内管理人)IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験」(整理番号 007-17-02、013-17-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(被験者の募集の手順(広告等)に関する資料)

安全性情報等に関する報告

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

11 継続の可否

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象とした MT-5547 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(整理番号 047-17-05、065-17-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

12 継続の可否

「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 GLORIA-AF:心房細動患者における長期経口抗血栓療法を検討する国際レジストリ(フェーズⅡ/Ⅲ)」(整理番号 001-14-01、002-14-01、006-14-01、059-14-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(Protocol reference1)

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

13 継続の可否

「メルクセローノ株式会社依頼による胃腺癌または胃食道接合部腺癌を対象にした維持療法としてのMSB0010718Cと一次化学療法の継続とを比較する第Ⅲ相非盲検試験」(整理番号 070-16-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

14 継続の可否

「アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病患者にダパグリフロジン 10 mg を1日1回投与したときの心血管死、心筋梗塞又は虚血性脳卒中の発現率の変化を検討する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験」(整理番号 001-13-02、002-13-01、004-13-04、006-13-04、007-13-03、014-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(製造販売後臨床試験実施計画書別紙)

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

15 継続の可否

「アストラゼネカ社の依頼による NSCLC 患者に対する一次治療における MEDI4736 と tremelimumab の併用第Ⅲ相試験」(整理番号 070-15-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

16 継続の可否

「エーザイ株式会社の依頼による部分発作(二次性全般化発作を含む)を有する未治療のてんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相試験」(整理番号 024-17-09)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1~3)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

17 継続の可否

「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験

慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験」(整理番号 025-15-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別冊 1)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

18 継続の可否

「(治験国内管理人)IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による進行非小細胞肺癌患者を対象とした BI 695502 の第 3 相試験」(整理番号 007-15-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

19 継続の可否

「株式会社 三和化学研究所の依頼による SK-1401 第Ⅲ相試験 腎性貧血を合併する血液透析患者を対象とした静脈内投与試験」(整理番号 005-16-03、006-16-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

20 継続の可否

「ジャパンワクチン株式会社の依頼による A phase IIIb, open-label, multi-country, multi-centre, long-term follow-up study (ZOE-LTFU) of studies 110390 and 113077 (ZOSTER-006/022) to assess the prophylactic efficacy, safety, and immunogenicity persistence of GSK Biologicals' Herpes Zoster subunit (HZ/su) vaccine and assessment of 1 or 2 additional doses on a 0 or 0, 2-month schedule in two subgroups of older adults.」(整理番号 006-16-01、024-16-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書)

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

21 継続の可否

「ジャパンワクチン株式会社の依頼による A Phase IIIB, non-randomized, open-label, multi-country, multi-centric cross-vaccination study to evaluate the safety of GSK Biologicals' Herpes Zoster subunit (HZ/su) vaccine when administered intramuscularly on a two-dose schedule to subjects who previously received placebo in ZOSTER-006 and ZOSTER-022 studies.」(整理番号 006-16-02、024-16-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

重篤な有害事象に関する報告

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

22 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の維持療法における vedolizumab 皮下注製剤の有効性及び安全性(第3相試験)」(整理番号 010-15-04、012-15-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1)

審議結果:承認

23 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼による Vedolizumab 皮下注製剤の非盲検長期継続投与試験(第3b相試験)」(整理番号 010-15-05、012-15-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1、患者日誌)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

24 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の維持療法における vedolizumab 皮下注製剤の有効性及び安全性(第3相試験)」(整理番号 010-16-04、012-16-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1、患者日誌)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

25 継続の可否

「田辺三菱製薬による糖尿病性腎症第3期(顕性腎症期)患者を対象とした TA-7284 の第Ⅲ相試験」
(整理番号 006-17-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した
治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別紙2、同意説明文書)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

26 継続の可否/実施の可否

「中外製薬株式会社の依頼による早期(Prodromal から軽度)AD 患者を対象とした Gantenerumab の
国際共同第Ⅲ相試験」(整理番号 024-17-12、065-18-02)

継続の可否;以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した
(整理番号 024-17-12)

安全性情報等に関する報告

実施の可否; (整理番号 065-18-02)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

27 継続の可否

「JLL-LEG による重症下肢虚血疾患を対象とする比較臨床試験(日本ライフライン株式会社)」(整理
番号 024-14-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別添2)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

28 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病(DKD)と臨床診断された2型糖尿病患者にお
ける腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施
設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験」(整理番号 005-17-
02、006-15-03、008-15-05、022-17-01、024-15-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(同意説明文書補遺)

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

29 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病(DKD)と臨床診断された2型糖尿病患者にお
ける心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効
性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主
導型試験」(整理番号 001-17-04、005-17-03、006-15-04、008-15-06、022-17-02、024-15-08)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(同意説明文書補遺)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

30 継続の可否

「バイオロニックジャパン株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした BTR-1131 の治験」
(整理番号 024-13-16)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書分冊 1)

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

31 継続の可否

「株式会社メディコンの依頼による浅大腿動脈から近位膝窩動脈病変に対する MD-12-001 を用いた
ステント術における安全性及び有効性を検討する検証的試験」(整理番号 024-12-23)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 2)

審議結果:承認

32 継続の可否

「アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による AMG145(エボロクマブ)の製造販売
後臨床試験」(整理番号 011-12-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書国内追加事項別紙)

審議結果:承認

33 継続の可否

「アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による高コレステロール血症患者を対象とし
た AMG145(エボロクマブ)の第Ⅲ相試験」(整理番号 047-16-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験薬概要書)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

34 継続の可否

「アストラゼネカ株式会社の依頼による高トリグリセライド血症を有する心血管リスクの高い患者を対
象とした AZD0585 の長期アウトカム試験」(整理番号 025-15-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

35 継続の可否

「アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による症候性慢性重度僧帽弁閉鎖不全症に対す
る AVJ-514 の多施設共同単群試験」(整理番号 024-15-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 2,4)

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

36 継続の可否

「オーバスネイチメディカル株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対する OMKK02 の医療機器治験」(整理番号 012-13-10、024-13-28)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験機器概要書補遺)

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

37 継続の可否

「シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による虚血性心疾患患者に対する SMS15001 の医療機器治験」(整理番号 012-17-08、024-17-19)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験参加カード)

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

38 継続の可否

「株式会社 JIMRO の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験」(整理番号 006-17-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(被験者の募集の手順(広告等)に関する資料)

審議結果:承認

39 継続の可否

「アボットメディカルジャパン株式会社の依頼による SJM-401 経カテーテル生体弁システムの安全性と有効性に関する評価試験」(整理番号 012-17-09、024-16-10)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別冊)

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

40 継続の可否

「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」(整理番号 024-16-16)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 A,B,C、治験薬概要書)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

41 継続の可否

「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塞栓源不明の脳塞栓症を発症した患者を対象に、経口直接トロンビン阻害剤であるダビガトランエテキシラート(110mg 又は 150mg, 経口 1 日 2 回)の脳卒中の再発予防における有効性及び安全性をアセチルサリチル酸(100mg 経口 1 日 1 回)と比較するランダム化、二重盲検試験(RE-SPECT ESUS)」(整理番号 002-14-04、003-15-03、006-14-07、007-14-09、024-14-18)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書 protocol reference1)

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

42 継続の可否

「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 2 型糖尿病患者を対象とした BI 1356(リナグリプチン)とグリメピリドの心血管系に対する安全性を比較検討する第Ⅲ相試験」(整理番号 011-11-01、025-11-01、052-11-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

43 継続の可否

「ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC-15(メラトニン)の自閉スペクトラム症を有する小児の睡眠障害を対象とした有効性及び安全性の検討(第Ⅱ/Ⅲ相試験)」(整理番号 060-17-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

44 継続の可否

「ファイザー株式会社の依頼による A PHASE 3 RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, ACTIVE-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY OF THE LONG-TERM SAFETY AND EFFICACY OF SUBCUTANEOUS ADMINISTRATION OF TANEZUMAB IN SUBJECTS WITH OSTEOARTHRITIS OF THE HIP OR KNEE

膝関節または股関節の変形性関節症患者を対象とした Tanezumab の長期安全性および鎮痛効果を皮下投与により評価する第 3 相多施設共同無作為化二重盲検実薬対照試験」(整理番号 003-15-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

45 継続の可否

「ファイザー株式会社の依頼による A PHASE 3 RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY OF THE ANALGESIC EFFICACY AND SAFETY OF THE SUBCUTANEOUS ADMINISTRATION OF TANEZUMAB IN SUBJECTS WITH OSTEOARTHRITIS OF THE HIP OR KNEE

膝関節または股関節の変形性関節症患者を対象とした Tanezumab の安全性および鎮痛効果を皮下投与により評価する第 3 相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験」(整理番号 064-15-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

46 継続の可否

「ファイザー株式会社の依頼による A PHASE 3, MULTICENTER, LONG-TERM OBSERVATIONAL STUDY OF SUBJECTS FROM TANEZUMAB STUDIES WHO UNDERGO A TOTAL KNEE, HIP OR SHOULDER REPLACEMENT

膝関節, 股関節または肩関節の関節全置換術を実施した tanezumab 試験の被験者を対象とした第 3 相多施設共同長期観察試験」(整理番号 003-15-09、064-15-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

47 継続の可否

「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血栓塞栓症発症リスクの高い非弁膜症性心房細動患者を対象とした BSJ003W の国内医療環境適合性確認試験」(整理番号 024-16-15)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

48 継続の可否

「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重度大動脈弁狭窄症患者を対象とした BSJ006L の国内医療環境適合性確認試験」(整理番号 024-14-25)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

審議結果:承認

49 継続の可否

「株式会社メディコンの依頼による膝下動脈の血管形成術において MD03-LDCB と標準的なバルーンを比較する前向き多施設共同単盲検無作為化比較臨床試験」(整理番号 003-13-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

50 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による子宮筋腫患者を対象に vilaprisan を投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験」(整理番号 008-18-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

51 継続の可否

「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象に、固定用量の esketamine を鼻腔内投与したときの有効性、安全性及び忍容性を検討するランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照試験」(整理番号 051-18-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別冊)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

審議事項<<継続の可否/電子資料>>

電子1 継続の可否

「アラガン・ジャパン株式会社の依頼による滲出性加齢黄斑変性患者を対象とした Abicipar Pegol (AGN-150998)の安全性及び有効性」(整理番号 066-15-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子2 継続の可否

「エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした E2609 の第Ⅲ相試験」(整理番号 008-17-02、024-17-01、061-17-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

電子3 継続の可否

「MSD 株式会社の依頼による複雑性腹腔内感染症又は複雑性尿路感染症患者を対象とした MK-7655A の第Ⅲ相試験」(整理番号 047-17-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験薬概要書、同意説明文書)

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

電子4 継続の可否

「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(整理番号 012-17-05、017-17-01、024-17-04、070-17-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書 Amendment、同意説明文書、治験実施計画書別冊 1)

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

電子5 継続の可否

「興和株式会社の依頼による高脂血症患者を対象とした K-877 の第4相試験」(整理番号 003-17-07、006-17-06、022-17-05、025-17-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験分担医師追加、治験実施計画書別紙 1)

審議結果:承認

電子6 継続の可否

「(治験国内管理人)IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による冠動脈狭窄における MedJ-01 の安全性及び有効性評価のための多施設臨床試験」(整理番号 012-16-03、024-16-13)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

電子7 継続の可否

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験①」(整理番号 025-17-04、047-17-06、052-17-02、059-17-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子8 継続の可否

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした第Ⅲ相試験③」(整理番号 004-17-03、022-17-07、025-17-05、047-17-08、052-17-03、059-17-04、060-17-04、065-17-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(同意書)

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

治験実施計画書からの逸脱(緊急の危険回避の場合を除く)に関する記録

審議結果:承認

電子9 継続の可否

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした第Ⅲ相試験④」(整理番号 004-17-04、022-17-08、052-17-04、059-17-05、065-17-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子10 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼によるアルブミン尿を有する2型糖尿病患者を対象としたCS-3150の第Ⅲ相試験(308)」(整理番号 006-17-05、008-17-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子11 継続の可否

「日本メドトロニック株式会社の依頼による外科的大動脈弁置換に対し低リスクの患者におけるMDT-2217/MDT-2317を用いた経カテーテル大動脈弁置換術」(整理番号 024-17-15)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙、電子症例報告書の見本)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 12 継続の可否

「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象とした LCZ696 の第Ⅲ相試験」(整理番号 003-15-02、007-15-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験薬概要書)

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

電子 13 継続の可否

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による喘息患者を対象に QMF149 の安全性及び有効性を検討する試験」(整理番号 004-16-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 14 継続の可否

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による喘息患者を対象に QVM149 の安全性及び有効性を検討する試験」(整理番号 004-16-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 15 継続の可否

「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による日本人喘息患者を対象とする QVM149 の第Ⅲ相長期安全性試験」(整理番号 008-16-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 16 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者におけるリバーロキサバンによる主要心血管イベントの抑制を検討する無作為化比較試験」(整理番号 003-13-07、006-13-02、025-14-01、042-14-01、060-14-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1、同意文書補遺レター)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 17 継続の可否

「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」(整理番号 024-12-16)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙、治験機器概要書)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 18 継続の可否

「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浅大腿動脈及び/又は近位膝窩動脈病変の治療における BSJ007E のランダム化比較試験」(整理番号 003-15-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

電子 19 継続の可否

「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の統合失調症患者を対象とした検証的試験(第 III 相)」(整理番号 051-15-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 20 継続の可否

「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験(第 III 相)」(整理番号 051-15-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 21 継続の可否

「アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも膜下出血に対しコイリング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第 III 相試験」(整理番号 002-17-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書)

安全性情報等に関する報告

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

電子 22 継続の可否

「アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第 III 相試験」(002-17-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書)

安全性情報等に関する報告

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

電子 23 継続の可否

「アストラゼネカ株式会社の依頼による心不全患者におけるダパグリフロジンの効果を検討する第Ⅲ相試験」(整理番号 003-16-07、008-16-05、025-16-06、042-16-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 24 継続の可否

「アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象とした Dapagliflozin の第Ⅲ相試験」(整理番号 002-17-06、007-17-05、024-17-21)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 25 継続の可否

「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験」(整理番号 010-17-03、012-17-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験参加カード)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 26 継続の可否

「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験」(整理番号 010-17-04、012-17-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験参加カード)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 27 継続の可否

「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(整理番号 010-17-01、012-17-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験参加カード)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 28 継続の可否

「ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験」(整理番号 010-17-02、012-17-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験参加カード)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 29 継続の可否

「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による過活動膀胱患者を対象とした GSK1358820 の第 III 相試験」(整理番号 065-16-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

電子 30 継続の可否

「サノフィ株式会社の依頼による高コレステロール血症患者を対象としたプララルエントの第 IV 相試験」(整理番号 022-17-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(製造販売後臨床試験実施計画書別紙)

審議結果:承認

電子 31 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした、MLN0002 の第 3 相試験」(整理番号 010-14-07、012-13-08)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 32 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした、MLN0002 の第 3 相試験」(整理番号 010-14-08、012-13-09)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 33 継続の可否

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジア患者を対象とした MT-5199 の第 II/III 相試験」(整理番号 051-17-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 2)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 34 継続の可否

「ニプロ株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした NP023 の多施設共同比較試験 (NP023-P01)」(整理番号 024-16-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書分冊)

審議結果:承認

電子 35 継続の可否

「日本メドトロニック株式会社の依頼による透析用の自己血管使用皮下動静脈瘻(AVF)の閉塞性病変の治療における IN.PACT™ AV Access パクリタキセルコーティング経皮的血管形成術(PTA)バルーン及び標準 PTA を比較する無作為化臨床試験」(整理番号 003-17-02、024-17-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験分担医師追加、治験機器概要書別添 8.3)

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

電子 36 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口 sGC 刺激薬 vericiguat の有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第 III 相、臨床アウトカム試験」(整理番号 003-16-05、007-16-04、014-16-03、017-16-05、022-18-01、025-16-04、047-16-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(同意説明文書)

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

治験に関する変更申請(被験者の募集手順に関する資料) (整理番号 014-16-03、017-16-05、047-16-01)

審議結果:修正の上で承認

試験の継続は承認とするが、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料について

健保組合で有する健保組合員の情報を治験の被験者募集に用いることが、

当該健保組合として問題ない(個人情報目的外使用には当たらない)ことの確認が取れていることを文書で提出すること。

また、バイエル薬品株式会社、シミック株式会社、シミックヘルスケア株式会社と当該レセプト点検会社との間に資本関係等がないかについても文書で提出すること。

電子 37 継続の可否

「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BIIIB037 の第 III 相試験」(整理番号 024-15-13、061-15-01、065-15-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別冊、治験薬概要書)

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

電子 38 継続の可否

「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第Ⅲ相試験(221AD302)」(整理番号 003-17-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別冊、治験薬概要書)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 39 継続の可否

「ファイザー株式会社の依頼による 50 歳以上の成人を対象とする PF-06425090 の第 3 相試験」(整理番号 002-17-01、006-17-01、047-17-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(Month 12 visit checklist)

安全性情報等に関する報告

重篤な有害事象に関する報告

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

電子 40 継続の可否

「久光製薬株式会社の依頼によるがん患者を対象とした HFT-290 の第Ⅲ相試験」(整理番号 001-17-02、008-17-05、012-17-07、013-17-03、064-17-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験薬概要書)

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

電子 41 継続の可否

「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浅大腿動脈及び近位膝窩動脈病変の治療における BSJ011R と標準的なバルーン血管形成術を比較するランダム化試験」(整理番号 003-16-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

電子 42 継続の可否

「アストラゼネカ株式会社の依頼による日本人高カリウム血症患者を対象とした ZS(ジルコニウムナトリウム環状ケイ酸塩)の長期安全性を検討する多施設共同、非盲検長期投与第Ⅲ相試験」(整理番号 004-17-02、006-17-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

重篤な有害事象に関する報告

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

電子 43 継続の可否

「大塚製薬の依頼による SIADH 患者を対象としたトルバプタンの第Ⅲ相試験」(整理番号 006-16-05、059-16-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 44 継続の可否

「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症を対象とした OPC-34712 及び OPC-34712FUM の第Ⅰ相試験」(整理番号 051-18-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別添資料 2)**安全性情報等に関する報告**

審議結果:承認

電子 45 継続の可否

「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象とした GSK2834425(フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩)の第Ⅲ相試験」(整理番号 059-16-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験結果の要約に関する資料、PLS レター)

審議結果:承認

電子 46 継続の可否

「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による血液透析患者を対象とした daprodustat の第Ⅲ相試験」(整理番号 065-16-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 47 継続の可否

「株式会社三和化学研究所の依頼による SK-1403 第Ⅱ相試験」(整理番号 065-17-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験薬概要書)**継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)**

審議結果:承認

電子 48 継続の可否

「Pioneer Lifescience Technologies Japan 株式会社(治験国内管理人)の依頼による The PIONEER III Trial

A Prospective Multicenter Global Randomized Controlled Trial Assessing the Safety and Efficacy of the BuMA Supreme™ Biodegradable Drug Coated Coronary Stent System for Coronary Revascularization in Patients with Stable Coronary Artery Disease or Non-ST Segment Elevation Acute Coronary Syndromes」(整理番号 024-17-20)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

電子 49 継続の可否

「テルモ株式会社の依頼による腎除神経システム TCD-16164 の多施設共同試験(探索的試験)」
(整理番号 003-17-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別添資料 2,3,4)

審議結果:承認

電子 50 継続の可否

「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心筋梗塞後の患者を対象とした ACZ885 の第Ⅲ相試験」(整理番号 006-11-03、025-11-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書添付資料 5)

安全性情報等に関する報告

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

電子 51 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象に、アデノシン A1 受容体部分作動薬 neladenoson bialanate を 20 週間経口投与した際の有効性、安全性、薬物動態及び薬力学的作用を評価する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、並行群間、二重盲検、第Ⅱ相用量設定試験」(整理番号 003-16-08)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1)

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

電子 52 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が保持された慢性心不全患者を対象に、アデノシン A1 受容体部分作動薬 neladenoson bialanate を 20 週間経口投与した際の有効性、安全性、薬物動態及び薬力学的作用を評価する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、並行群間、二重盲検、第Ⅱ相用量設定試験」(整理番号 003-17-04、008-17-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1)

継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審議)

審議結果:承認

電子 53 継続の可否

「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による BIIB092 の後期第Ⅱ相試験」(整理番号 064-17-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(被験者紹介レター)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 54 継続の可否

「ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第 3 相試験」(整理番号 003-17-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(別紙治験実施体制、同意説明文書補遺)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 55 継続の可否

「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 BI 655130 の導入療法」(整理番号 010-18-01、012-18-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書日本変更 2、Clinical Trial Protocol Local Amendment、治験薬概要書補遺、同意説明文書)

審議結果:承認

電子 56 継続の可否

「日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象とした LY3303560 の第 II 相試験」(整理番号 024-17-22)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

治験に関する変更申請(治験実施計画書、評価シート)

安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

電子 57 継続の可否

「医療法人徳洲会 岸和田徳洲会病院 横井 良明の依頼による心筋保護を考慮した新しい急性心不全治療薬としてのエプレレノンの有効性を検討する臨床試験(無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験)」(医)003-1701)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した

安全性情報等に関する報告

モニタリング報告書

審議結果:承認

審議事項<<初回審査>>

新規1 実施の可否

「治験国内管理人 株式会社そーせいの依頼による前期第2相試験」(整理番号 008-18-03)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

新規2 実施の可否

「EAファーマ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(2)」(整理番号 010-18-02、012-18-03)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

新規3 実施の可否

「塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象とした S-8117 (OTR) の第3相オープンラベル試験」(整理番号 003-18-01)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:修正の上で承認

同意説明文書に、麻薬を使用する治験で一般的に同意説明文書に記載されているような

「治験薬の管理や取扱上の注意」に関する記載を追記すること

新規4 実施の可否

「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 SAVAL 臨床試験:重症下肢虚血患者下腿動脈病変の治療における BSJ013E のランダム化比較試験」(整理番号 003-18-02)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

報告事項<<紙資料>>

下記の事項について報告され、特に意見なく了承された。

報告 1

「MSD 株式会社の依頼による MK-1029 の後期第 II 相無作為化二重盲検試験」(整理番号 024-12-21)

開発の中止等に関する報告(開発中止)

報告 2

「バイエル薬品株式会社の依頼による子宮筋腫患者を対象に vilaprisan を投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験」(整理番号 008-18-01)

第 162 回 IRB 条件付承認修正報告

報告 3

「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象に、固定用量の esketamine を鼻腔内投与したときの有効性、安全性及び忍容性を検討するランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照試験」(整理番号 051-18-01)

治験参加者の健康被害に関する補償制度の概要の誤記につきまして(レター)

報告 4

「株式会社メディコンの依頼による浅大腿動脈から近位膝窩動脈病変に対する MD-12-001 を用いたステント術における安全性及び有効性を検討する検証的試験」(整理番号 024-12-23)

治験終了報告

報告事項<<電子資料>>

下記の事項について報告され、特に意見なく了承された。

報告電子 1

「協和発酵キリン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした MEDI563/KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 004-16-03、007-15-06)

治験終了報告**報告電子 2**

「株式会社 三和化学研究所の依頼による SK-1405 第Ⅱ相試験－血液透析患者におけるそう痒症－」(整理番号 008-17-03、022-17-03、024-17-08)

治験終了報告**報告電子 3**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした第Ⅲ相試験④」(整理番号 004-17-04、052-17-04)

治験終了報告**報告電子 4**

「医療法人徳洲会 岸和田徳洲会病院 横井 良明の依頼による心筋保護を考慮した新しい急性心不全治療薬としてのエプレレノンの有効性を検討する臨床試験(無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験)」(医)003-1701)

治験終了報告**報告電子 5**

「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした、MLN0002 の第 3 相試験」(整理番号 012-13-08)

治験終了報告**報告電子 6**

「ファイザー株式会社の依頼による、PF-06649751 の第Ⅱ相試験」(整理番号 003-17-05)

開発の中止等に関する報告(開発中止)**報告電子 7**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験①」(整理番号 025-17-04)

治験分担医師削除**報告電子 8**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした第Ⅲ相試験③」(整理番号 025-17-05)

治験分担医師削除**報告電子 9**

「和泉市立総合医療センター 寺嶋 応顕の依頼による局所進行非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+パクリタキセル+ニボルマブと胸部放射線同時併用療法の feasibility study」(整理番号 医)070-1801)

第 162 回 IRB 条件付承認修正報告

以上