

第 38 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	2009 年 6 月 3 日(水) 17:00 ~ 21:15
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	三井 利夫(出)、小川 一誠(出)、林 裕造(出)、吉村 博之(出)、 平山 篤志(出)、高木 美也子(出)、田中 徹(出)、五十子 敬子(出)
議題及び審議結果を含む概要	
<p>1. 審議事項</p> <p>実施の可否;</p> <p>(1) 「アステラス製薬株式会社の依頼による YM150 第 / 相試験-待機的膝関節全置換術患者を対象としたプラセボ対照二重盲検群間比較試験-」 (整理番号 024-09-05、059-09-03、065-09-01、115-09-02)</p> <p>【初回審議】治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p> <p>(2) 「武田薬品工業株式会社の依頼による第 相試験」 (整理番号 006-09-08)</p> <p>【初回審議】治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p> <p>(3) 「萬有製薬株式会社の依頼による V710 の後期第 / 相試験」 (整理番号 003-09-03、042-09-01)</p> <p>【初回審議】治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p> <p>(4) 「日本イーライリリー株式会社の依頼による経口血糖降下薬服用中の日本人 2 型糖尿病患者におけるエキセナチド週 1 回投与製剤と持効型インスリン製剤の有効性及び安全性の比較検討 (第 相試験)」 (整理番号 024-09-08)</p> <p>【初回審議】治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p> <p>継続の可否;</p> <p>(5) 「アステラス製薬株式会社の依頼による YM150 第 相試験-股関節骨折手術後患者、あるいは下肢手術後患者を対象とした非盲検試験-」 (整理番号 003-09-02、004-09-01、010-09-01、011-09-02、016-09-02、024-09-03、059-09-01)</p> <p>継続の可否;以下の事項について引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告 ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 2) <p>審議結果:承認</p> <p>(6) 「アステラス製薬株式会社の依頼による YM150 第 / 相試験-待機的股関節全置換術患者を対象としたプラセボ対照二重盲検群間比較試験-」 (整理番号 024-09-04、059-09-02、115-09-01)</p> <p>継続の可否;以下の事項について引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告 ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1) <p>審議結果:承認</p>	

- (7) 「第一三共株式会社の依頼による第 相試験」 (整理番号 006-09-06)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治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)
- 審議結果:承認
- (8) 「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 LY2062430 のアルツハイマー型認知症を対象とした第 相試験(LZAN)」 (整理番号 006-09-09)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- ・治験責任医師、治験分担医師変更
 - ・治験に関する変更申請(同意説明文書)
- 審議結果:承認
- (9) 「ファイザー株式会社の依頼による BMS-562247 の後期第 相試験」 (整理番号 001-09-01、006-09-05、007-09-02)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治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
 - ・治験に関する変更申請(別添、治験実施計画書別紙 1,2)
- 審議結果:承認
- (10) 「サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による経皮的冠動脈形成術が適用される安定狭心症 / 陳旧性心筋梗塞患者を対象とした SR25990C の第 相試験」 (整理番号 002-08-01、006-08-06)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治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
 - ・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
- (11) 「エーザイ株式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 / 相試験」 (整理番号 012-09-02)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治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
 - ・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)
 - ・重篤な有害事象に関する報告
- 審議結果:承認
- (12) 「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした CNTO 148 の第 II/III 相試験」 (整理番号 012-09-03、025-09-01)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治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
- (13) 「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした CNTO148 の第 III 相試験」 (整理番号 012-09-04、025-09-02)
- 継続の可否;以下の事項について引き続き治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) 「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたCNT0148 の第 II/III 相試験(併用)」(整理番号 024-08-03)

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。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・試験に関する変更申請(試験実施計画書別紙)
- ・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査)

審議結果:承認

(15) 「武田薬品工業株式会社の依頼によるAF37702/OCT-101 第 相長期投与試験」(整理番号 007-09-01、024-09-01)

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。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・試験に関する変更申請(試験実施計画書、症例報告書)
- ・試験に関する変更申請(試験実施計画書別紙1)
- ・試験分担医師追加

審議結果:承認

(16) 「武田薬品工業株式会社の依頼による第 相長期継続投与試験」(整理番号 014-08-03、024-08-07)

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。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(17) 「萬有製薬株式会社の依頼による既存療法で十分な血糖コントロールが得られない日本人 2 型糖尿病患者を対象とした既存薬併用投与時における MK-0431/ONO-5435 の無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験、及び引き続き実施される非盲検長期投与試験(第 相試験)」(整理番号 024-08-06、047-09-01)

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。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・試験分担医師削除

審議結果:承認

(18) 「萬有製薬株式会社の依頼による閉経後骨粗鬆症女性を対象とした MK-0822 の第 相臨床試験」(整理番号 010-08-05、024-08-09)

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。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(19) 「萬有製薬株式会社の依頼による MK-0822 の後期第 相臨床試験」(整理番号 010-07-02)

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。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

- (20) 「武田薬品工業株式会社の依頼による低用量アスピリン長期投与患者を対象とした AG-1749 の第 相臨床試験」(整理番号 001-08-02, 011-08-01, 062-08-02)
継続の可否;以下の事項について引き続き治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
・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1, 2)
審議結果:承認
- (21) 「武田薬品工業株式会社の依頼による非ステロイド性抗炎症薬長期投与患者を対象とした AG-1749 の第 相臨床試験(長期併用継続投与試験)」(整理番号 011-09-01, 016-09-01)
継続の可否;以下の事項について引き続き治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
・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1, 2)
審議結果:承認
- (22) 「武田薬品工業株式会社の依頼による非ステロイド性抗炎症薬長期投与患者を対象とした AG-1749 の第 相臨床試験」(整理番号 002-07-02, 011-07-02, 016-07-02)
継続の可否;以下の事項について引き続き治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
・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1, 2)
・重篤な有害事象に関する報告
審議結果:承認
- (23) 「味の素株式会社の依頼による AJG501 の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第 / 相臨床試験」(整理番号 012-09-05)
継続の可否;以下の事項について引き続き治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
・治験に関する変更申請(治験実施計画書別添資料 1~3)
審議結果:承認
- (24) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象としたRopinirole PR/XRの第 相試験」(整理番号003-08-06, 006-09-02, 008-08-03, 024-08-11, 025-08-05)
継続の可否;以下の事項について引き続き治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
・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4,10,11)
・治験責任医師変更、治験分担医師追加
・治験に関する変更申請(同意説明文書)
審議結果:承認
- (25) 「東洋紡績株式会社の依頼による医療機器 RNTC06 と現行医療技術との割付評価者盲検化比較試験(第 相試験)」(整理番号 060-08-03)
継続の可否;症例数の追加について審議した。
・症例数追加
審議結果:承認

(26) 「ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による多施設共同プロスペクティブランダム化比較試験による、新規冠動脈病変を有する患者を対象とした BS107 の臨床評価(第相試験)」(整理番号 024-08-13)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(27) 「アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による冠動脈狭窄患者を対象とした GJV104-LM の第 相試験」(整理番号 024-07-12)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(28) 「テルモ株式会社の依頼によるバイオリムスエリューティングステントシステム(TRE-956)の多施設共同比較試験(第 相臨床試験)」(整理番号 024-07-04)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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
- ・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 1,2、治験機器概要書)

審議結果:承認

(29) 「テルモ株式会社の依頼によるバイオリムスエリューティングステントシステム(TRE-956)の多施設共同比較試験後の継続試験」(整理番号 024-07-05)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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
- ・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 1,2、治験機器概要書)
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(30) 「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社による COPD を対象とした BI1744CL による第相試験」(整理番号 004-08-07)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(31) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるSB480848(darapladib)の慢性冠動脈性心疾患を有する患者における臨床アウトカム試験(第 相試験)」(整理番号002-08-02、007-08-03、012-08-04、016-08-02、024-08-10、025-08-04、042-08-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別添 12、治験実施体制、モニター一覧)
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(32) 「萬有製薬株式会社の依頼によるメチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA)による皮膚・軟部組織感染症、敗血症及び右心系感染性心内膜炎患者を対象とした、MK-3009と既存MRSA感染症治療薬の有効性及び安全性を評価するための、第 相非盲検無作為化試験」(整理番号 001-08-03、003-08-05、010-08-04、012-08-03、024-08-08)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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
- ・治験に関する変更申請(治験薬概要書追補、同意説明文書)

審議結果:承認

(33) 「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼によるJNS020QDの帯状疱疹後神経痛,CRPS又は術後疼痛症候群患者を対象とした検証試験(第 相試験)」(整理番号 006-08-05、008-08-02、010-08-06、047-08-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 9,10)

審議結果:承認

(34) 「萬有製薬株式会社の依頼による健康乳児を対象とした V260 の第 相試験」(整理番号 007-08-02、008-08-01、025-08-02)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(35) 「バイエル薬品株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者における脳卒中及び非中枢神経系塞栓症の発症抑制に関する Rivaroxaban(BAY 59-7939)の有効性及び安全性の検討(第 相試験)」(整理番号 002-07-01、003-07-01、004-08-05、005-07-01、006-07-01、007-07-01、008-07-01、011-07-03、012-08-02、016-07-01、017-07-01、022-07-01、024-07-03、025-07-01、028-07-01、059-07-01、062-07-01、112-07-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(36) 「バイエル薬品株式会社の依頼による急性内科疾患により入院した患者における静脈血栓塞栓症の発症抑制に関するリバロキサバンの有効性及び安全性をエノキサパリンを対照として検討する多施設共同、無作為化、並行群間比較試験(第 相試験)」(整理番号 004-08-04、012-08-01、024-08-05)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

(37) 「バイエル薬品株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群(ACS)患者におけるリバロキサバンの有効性及び安全性を検討する無作為化二重盲検プラセボ対照イベント主導型多施設共同治験(第 相試験)」(整理番号 006-09-04、014-09-01、025-09-03)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙<CONTACT INFORMATION>)

審議結果:承認

(38) 「シェリング・プラウ株式会社の依頼によるアテローム性動脈硬化症の既往を有する患者を対象に、標準療法に SCH 530348 を追加投与した際の安全性及び有効性を評価する多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験:Thrombin Receptor Antagonist in Secondary Prevention of Atherothrombotic Ischemic Events (TRA・2 ° P-TIMI50)(第 相試験)」(整理番号 002-08-03、003-08-02、004-08-06、009-08-01、022-08-02、025-08-01、060-08-01、062-08-03、112-08-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治験を継続して行うことの妥当性及び症例数の追加について審議した。

・安全性情報等に関する報告

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、資料 1、治験薬概要書)

・症例数追加

・重篤な有害事象に関する報告

・治験分担医師削除

・治験責任医師変更、治験分担医師追加・削除

・治験に関する変更申請(同意説明文書)

審議結果:承認

(39) 「シェリング・プラウ株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象として、SCH530348を標準療法に追加投与した際の安全性および有効性を評価する多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験 - ACSに対するTRAの臨床イベントの抑制 - (TRA・CER)(第 相試験)」(整理番号001-08-01、004-08-02、006-08-04、007-08-01、023-08-01)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

・治験に関する変更申請(治験薬概要書)

審議結果:承認

(40) 「大日本住友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SM-13496の第 相試験」(整理番号051-08-05)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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)

審議結果:承認

(41) 「協和発酵キリン株式会社の依頼によるがん患者を対象としたレスキューにおける KW-2246 の第 相臨床試験(検証的試験)」(整理番号 010-08-02)

継続の可否;以下の事項について引き続き治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

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別冊)

審議結果:承認

- (42) 「協和発酵キリン株式会社の依頼によるがん患者を対象としたレスキューにおける KW-2246 の第 相臨床試験(検証的試験からの継続投与)」(整理番号 010-08-03)
継続の可否;以下の事項について引き続き治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
・治験に関する変更申請(治験実施計画書別冊)
審議結果:承認
- (43) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管及び腎イベント発症のハイリスク2型糖尿病患者を対象としたアリスキレンの標準的な療法への追加投与による心血管及び腎の罹病率及び死亡率の低下を検討するランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較試(第 相試験)」(整理番号 004-08-03, 006-08-03)
継続の可否;以下の事項について引き続き治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) 「塩野義製薬株式会社の依頼による LY248686 の第 3 相継続投与試験(「LY248686 の糖尿病性神経因性疼痛を対象とした第 3 相臨床試験 - プラセボに対する優越性の検証 - 」からの継続)」(整理番号 024-07-16)
継続の可否;以下の事項について引き続き治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
・治験分担医師削除
審議結果:承認
- (45) 「ノバルティスファーマ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 ENA 713D / ONO - 2540 (rivastigmine)の後期第 相/第 相試験」(整理番号 006-07-05, 017-07-02, 024-07-14, 112-07-02)
継続の可否;以下の事項について引き続き治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
・治験に関する変更申請(治験実施計画書付録 3,3-2,3-3)
・治験責任医師変更
審議結果:承認
- (46) 「エーザイ株式会社の依頼による E5555 の日本人急性冠症候群患者を対象とした臨床第 相試験」(整理番号 006-07-04)
継続の可否;以下の事項について引き続き治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) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による健康乳児を対象としたヒトロタウイルスワクチンの第 相試験」(整理番号 010-07-01, 012-07-01, 024-07-09)
継続の可否;以下の事項について引き続き治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
・治験に関する変更申請(治験実施計画書別冊)
・継続審査(治験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)
審議結果:承認

(48)「グラクソ・スミスクライン株式会社によるレキップ®錠のパーキンソン病患者に対する製造販売後臨床試験」(整理番号 025-07-02)

継続の可否;治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・継続審査

審議結果:承認

2. 報告事項

下記の事項について報告され、特に意見なく了承された。

(1)「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした CNTO 148 の第 II/III 相試験」(整理番号 025-09-01)

・治験終了報告

(2)「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした CNTO148 の第 III 相試験」(整理番号 025-09-02)

・治験終了報告

(3)「日本メドトロニック株式会社の依頼によるネイティブ冠動脈の新規病変に対する MDT-4104 薬剤溶出型冠動脈ステント治療の長期安全性臨床評価(第 相試験)」(整理番号 024-07-13)

・開発の中止等に関する報告(製造販売承認)

・治験終了報告

(4)「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ジピリダモール/アセチルサリチル酸配合剤の脳梗塞再発予防効果および安全性評価に関する第 III 相試験」(整理番号 003-06-02、017-06-01、022-06-03、025-06-01、061-06-03)

・治験終了報告

(5)「グラクソ・スミスクライン株式会社によるレキップ®錠のパーキンソン病患者に対する製造販売後臨床試験」(整理番号 008-07-02)

・治験終了報告

(6)「萬有製薬株式会社の依頼による既存療法で十分な血糖コントロールが得られない日本人 2 型糖尿病患者を対象とした既存薬併用投与時における MK-0431/ONO-5435 の無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験、及び引き続き実施される非盲検長期投与試験(第 相試験)」(整理番号 024-08-06、047-09-01)

・治験薬概要書第 6 版追補

(7)「味の素株式会社の依頼による AJG501 の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第 / 相臨床試験」(整理番号 012-09-05)

・症状記録日誌

(8)「バイエル薬品株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群(ACS)患者におけるリバロキサバンの有効性および安全性を検討する無作為化二重盲検プラセボ対照イベント主導型多施設共同治験(第 相試験)」(整理番号 006-09-04、014-09-01、025-09-03)

・付保証明保険期間更新

(9)「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による SB480848(darapladib)の慢性冠動脈性心疾患を有する患者における臨床アウトカム試験(第 相試験)」(整理番号 024-08-10)

・治験薬服用カード

(10)「バイエル薬品株式会社の依頼による急性内科疾患により入院した患者における静脈血栓塞栓症の発症抑制に関するリバロキサバンの有効性及び安全性をエノキサパリンを対照として検討する多施設共同、無作為化、並行群間比較試験(第 相試験)」(整理番号 004-08-04、012-08-01、024-08-05)

・モニタリング業務委託先の変更について<レター>

(11)「アステラス製薬株式会社の依頼による YM150 第 相試験-股関節骨折手術後患者、あるいは下肢手術後患者を対象とした非盲検試験-」(整理番号 003-09-02、004-09-01、010-09-01、011-09-02、016-09-02、024-09-03、059-09-01)

・第 37 回審議事項条件付承認、修正確認(承認)報告

(12)「アステラス製薬株式会社の依頼による YM150 第 / 相試験-待機的股関節全置換術患者を対象としたプラセボ対照二重盲検群間比較試験-」(整理番号 024-09-04、059-09-02、115-09-01)

・第 37 回審議事項条件付承認、修正確認(承認)報告

・同意説明文書の誤記訂正

(13)「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 LY2062430 のアルツハイマー型認知症を対象とした第 相試験(LZAN)」(整理番号 006-09-09)

・第 37 回審議事項条件付承認、修正確認(承認)報告

以下の迅速審査(2009.5.20)について報告された。

(14)「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による SB480848(darapladib)の慢性冠動脈性心疾患を有する患者における臨床アウトカム試験(第 相試験)」(整理番号 007-08-03、024-08-10)

・症例数追加

(15)「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS020QD の帯状疱疹後神経痛, CRPS 又は術後疼痛症候群患者を対象とした検証試験(第 相試験)」(整理番号 008-08-02)

・治験分担医師追加

以上