

第 86 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 | 2012 年 9 月 5 日(水) 13:00~20:25 |
| 開催場所 | 株式会社未来医療研究センター 4F 会議室 |
| 出席委員名 | 三井 利夫〔欠〕、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〕、 加藤 浩司〔出〕 |

議題及び審議結果を含む概要

1. 審議事項

(1) 継続の可否

「アステラス製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とする ASP1941 の長期投与試験」(整理番号 004-11-02、017-10-01、022-11-02、025-10-01)

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

(2) 継続の可否

「アステラス製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とする ASP1941 のナテグリニド併用の第Ⅲ相試験」(整理番号 011-10-02)

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

(3) 継続の可否

「アステラス製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とする ASP1941 の長期投与試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 004-12-05)

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(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

「アストラゼネカ株式会社の依頼による十分な血糖コントロールが得られていない日本人 2 型糖尿病患者を対象に BMS-512148 の単独投与及び糖尿病治療薬と併用投与したときの安全性及び有効性を検討する長期非盲検試験」(整理番号 059-11-01)

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

(5) **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 ABSORB EXTEND 治験」
(整理番号 024-11-09)

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(治験実施計画書別紙 3)

審議結果:承認

(6) **継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼による C.difficile 感染症に対する抗菌薬治療を受けている患者を対象とした MK-3415A の第Ⅲ相試験」(整理番号 003-12-03、005-12-01、007-12-01、010-12-01、022-12-01、061-12-04)

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(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

(7) **継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした MK-0431A/ONO-5435A の第Ⅲ相試験」(整理番号 004-12-01、008-12-01、017-12-01、052-12-01、059-12-01、064-12-01)

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、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

(8) **継続の可否**;

「MSD 株式会社の依頼によるプレラデナントを 12 週間投与した際の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照用量設定試験」
(整理番号 003-11-01、024-11-01)

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(被験者の募集の手順(広告)に関する資料)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(9) **継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼による血糖コントロールが不十分な 2 型糖尿病患者を対象とした MK-3102 の安全性及び有効性を検討するための後期第Ⅱ相無作為化プラセボ対照用量設定試験に続く 66 週間の延長試験(延長期)」(整理番号 024-10-21)

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(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

(10) **継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼によるエゼチミブの糖代謝に対する影響の検討—高コレステロール血症を伴う 2 型糖尿病患者を対象とした無作為化、プラセボ対照、二重盲検比較試験—」

(整理番号 024-12-11、047-12-01、052-12-02)

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(試験実施計画書別紙、試験実施計画書関連資料)
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(11) **継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼によるビタミン D 及びカルシウム投与下での閉経後骨粗鬆症女性における、骨折リスク軽減に関する Odanacatib (MK-0822) の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相無作為化プラセボ対照試験(第Ⅲ相国際共同骨折抑制試験): 盲検下 5 年間延長試験」

(整理番号 024-11-23)

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(Protocol Clarification Letter、治験参加カード)

審議結果:承認

(12) **継続の可否**

「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-14597IMD(アリピプラゾール)の第Ⅲ相試験」(整理番号 051-10-01)

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) **継続の可否**

「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」(整理番号 051-11-02)

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(治験実施計画書別添資料 1、2、治験薬概要書追補)

審議結果:承認

(14) **継続の可否**

「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Ⅲ相試験」

(整理番号 051-11-03)

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(治験実施計画書別添資料 1、2、治験薬概要書追補)

審議結果:承認

(15) **継続の可否**

「株式会社カネカの依頼による閉塞性動脈硬化症患者に対する吸着型血液浄化器 AS-25 の有効性・安全性の探索的検討」(整理番号 024-11-05)

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

(16) **継続の可否**

「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Ⅲ相試験(LZAN)」

(整理番号 006-09-09、024-09-06)

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

(17) **継続の可否**

「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Ⅲ相試験(LZAM)」

(整理番号 112-09-02)

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

(18) **継続の可否**

「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)の依頼によるアルツハイマー型認知症患者に対する抗アミロイドベータ抗体 Solanezumabの有効性および安全性を検討する継続試験」(整理番号 006-11-02、024-11-04、061-11-01)

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

(19) **継続の可否**

「株式会社グッドマンの依頼による G-008における臨床試験」(整理番号003-11-03)

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(治験実施計画書、治験実施計画書別紙2)

審議結果:承認

(20) **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てんかん患者を対象としたLamotrigineの第Ⅲ相試験」(整理番号007-12-02)

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

(21) **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GR121167注射液の入院治療を必要とするインフルエンザ感染症患者に対する臨床評価(第Ⅲ相試験)」(整理番号004-11-06、006-11-07、024-11-27)

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(治験実施計画書別添1)

審議結果:承認

(22) 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 A phase III, randomized, observer-blind, placebo-controlled, multicentre, clinical vaccination trial to assess the prophylactic efficacy, safety, and immunogenicity of GSK Biologicals' gE/AS01_B vaccine when administered intramuscularly on a 0,2-month schedule in adults aged 50 years and older.」

(整理番号 006-10-04、007-10-02、024-10-12)

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

(23) 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 A phase III, randomized, observer-blind, placebo-controlled, multicentre, clinical vaccination trial to assess the prophylactic efficacy, safety and immunogenicity of GSK Biologicals' gE/AS01_B vaccine when administered intramuscularly on a 0,2-month schedule in adults aged 70 years and older.」

(整理番号 006-10-05、007-10-03、024-10-13)

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

(24) 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 SB-480848 の急性冠症候群患者における臨床アウトカム試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 001-09-04、002-10-02、006-10-01、012-09-09、024-09-15、025-09-05、060-09-02、061-09-03)

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(治験薬概要書追補、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(同意説明文書以外)

■修正の上で承認

同意・説明文書について

・“白ネズミ”の記載を適切な表現に修正すること。

(25) **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 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Ⅲ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)

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(治験薬概要書追補、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
- ・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(同意説明文書以外)

■修正の上で承認

同意・説明文書について

- ・“白ネズミ”の記載を適切な表現に修正すること。

(26) **継続の可否**

「興和株式会社の依頼による K-134 の間歇性跛行患者に対する二重盲検比較試験および長期投与試験(第Ⅱ相)」（整理番号 006-12-01、017-12-02、061-12-01)

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

(27) **継続の可否**

「サノフィ・アベンティス 株式会社の依頼によるインスリン グラルギンの製造販売後臨床試験」(整理番号 024-11-19)

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(試験実施計画書別紙)

審議結果:承認

(28) **継続の可否**

「シミックホールディングス株式会社の依頼による CMK-507 第Ⅱ相試験 — 遺伝性血管性浮腫患者における CMK-507 の有効性及び安全性の検討を目的としたオープン試験—」(整理番号 060-12-01)

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(治験実施計画書別紙)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(29) **継続の可否**

「JUNKEN MEDICAL 株式会社、日本ライフライン株式会社の依頼による大動脈瘤、大動脈解離に対する大動脈用ステントグラフト(CL-0201)の安全性と有効性を評価するための多施設臨床試験」(整理番号 003-08-03)

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

(30) 継続の可否

「大正製薬株式会社の依頼による TS-071 の 2 型糖尿病患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(グリメピリドとの併用長期投与)」(整理番号 059-11-02)

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

(31) 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍の治療における、TAK-438 の第 3 相二重盲検比較試験」(整理番号 002-11-05、003-11-04、005-11-06、010-11-02、012-11-10、023-11-01、064-11-02)

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。

・治験分担医師追加

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙2、治験薬概要書、治験薬概要書DCSI)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(32) 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸潰瘍の治療における、TAK-438 の第 3 相二重盲検比較試験」(整理番号 002-11-06、003-11-05、005-11-07、010-11-03、012-11-11、023-11-02、064-11-03)

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。

・治験分担医師追加

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙2、治験薬概要書、治験薬概要書DCSI)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(33) 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼による NSAID 長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第 3 相二重盲検比較試験」(整理番号 007-11-04、010-12-02、016-11-01、024-12-07、047-11-02)

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。

・治験分担医師追加

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1、2、治験薬概要書、治験薬概要書DCSI)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(34) 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼による NSAID 長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第 3 相長期継続投与試験」(整理番号 007-11-05、010-12-03、016-11-02、024-12-08、047-11-03)

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。

・治験分担医師追加

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1、2、治験薬概要書、治験薬概要書DCSI)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(35) 継続の可否

「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を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第 3 相二重盲検比較試験」

(整理番号 007-11-06、014-11-01、047-11-04、061-11-04)

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(治験実施計画書別紙1、治験薬概要書、治験薬概要書DCSI)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(36) 継続の可否

「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を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第 3 相長期継続投与試験」

(整理番号 007-11-07、014-11-02、047-11-05、061-11-05)

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、治験実施計画書別紙1、治験薬概要書、治験薬概要書DCSI)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(37) 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼による逆流性食道炎の維持療法における、TAK-438 の第 3 相二重盲検比較試験」(整理番号 003-12-01、012-12-01)

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(治験薬概要書、治験薬概要書DCSI)
- ・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

(38) 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼による非びらん性胃食道逆流症の治療における、TAK-438 の第 3 相二重盲検比較試験」(整理番号 012-12-02)

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(治験薬概要書、治験薬概要書DCSI、同意説明文書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(39) 継続の可否

「武田薬品工業株式会社の依頼による急性冠症候群を発症した 2 型糖尿病患者を対象とした SYR-322 の第Ⅲ相試験」

(整理番号 001-10-01、003-10-05、004-10-01、005-10-06、006-10-06、007-10-04)

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

(40) 継続の可否

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による TA-650 の小児のクローン病を対象とした臨床試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 012-11-12)

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

(41) 継続の可否

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による TA-650 の特殊病変を有するベーチェット病患者を対象とした臨床試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 012-11-13)

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

(42) 継続の可否

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による TA-650 の小児の潰瘍性大腸炎を対象とした臨床試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 012-12-03)

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

(43) 継続の可否

「中外製薬株式会社の依頼による日本人統合失調症患者を対象とした RO4917838 の長期投与試験」(整理番号 051-11-01)

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(治験実施計画書別紙 1、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

(44) 継続の可否

「東レ株式会社の依頼による慢性腎不全を対象とする TRK-100STP 第Ⅱb/Ⅲ相臨床試験」(整理番号 024-10-05)

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

(45) 継続の可否

「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」(整理番号 006-12-02、024-12-06)

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(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

(46) 継続の可否

「日本ゴア株式会社の依頼による大腿膝窩動脈に対する末梢血管用ステントグラフトシステム (GP1101) の多施設共同検証試験」 (整理番号 003-12-02)

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(治験実施計画書、治験実施計画書別添 3、4、症例報告書、QOL アンケート)

審議結果: 承認

(47) 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持続型喘息患者を対象とした Ba679BR RespiMat (チオトロピウム吸入液) の第Ⅲ相試験」 (整理番号 004-10-03、047-10-01)

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(治験実施計画書別紙 1)
- ・安全性情報等に関する報告
- ・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) 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および重症持続型喘息患者を対象に Ba 679 BR を吸入投与した際の安全性と有効性を評価する第Ⅲ相ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験」 (整理番号 008-11-01、012-11-02)

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

(49) 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 COPD 患者を対象とした Ba679+BI1744 の第Ⅲ相試験」 (整理番号 004-11-05、005-11-05、007-11-03、024-11-18)

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(治験実施計画書別紙 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

(50) 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経口血糖降下薬単剤による治療では血糖コントロール不十分な 2 型糖尿病患者を対象として、BI 10773 を併用投与した時の安全性および有効性を検討する多施設共同、52 週間、ランダム化、並行群間試験」

(整理番号 005-11-02、007-11-01、022-11-01)

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(治験実施計画書別紙 1、治験薬概要書、治験薬概要書補遺)
- ・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

(51) 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 10773の第Ⅲ相、多施設共同、国際、ランダム化、並行群間、二重盲検、心血管系安全性試験」
(整理番号 003-12-06、005-12-02、011-12-01、025-12-01)

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)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(52) 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

(53) 継続の可否

「日本メトロニック株式会社の依頼による症候性重度大動脈弁狭窄症を有する患者に対するMDT-2111の臨床評価」(整理番号 024-11-17)

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(治験実施計画書、症例報告書、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
- ・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

(54) 継続の可否

「日本メトロニック株式会社の依頼による症候性重度大動脈弁狭窄症を有する小弁輪径の患者に対するMDT-2111の臨床評価」(整理番号 024-12-12)

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(治験実施計画書、症例報告書、同意説明文書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(55) 継続の可否

「日本メトロニック株式会社の依頼によるMDT-2211腎デナベーションシステムを用いた治療抵抗性高血圧患者に対する臨床試験」(整理番号 024-12-13)

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(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

審議結果:承認

(56) 継続の可否

「日本メドトロニック株式会社の依頼による小血管径のネイティブ冠動脈の新規病変に対する MDT-4107 薬剤溶出型冠動脈ステント治療の臨床評価」(整理番号 024-10-07)

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(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

(57) 継続の可否

「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-4107 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Ⅲ相試験)」(整理番号 024-09-10)

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

(58) 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リウマチ患者を対象とした AIN457 の第Ⅲ相試験」(整理番号 024-11-12)

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

(59) 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軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者 (MMSE 10-23)を対象としたリバスチグミンパッチのコリンエステラーゼ阻害薬(ドネペジル, ガランタミン)からの切り替え時の有効性, 安全性, 忍容性を評価する, 24 週間投与, 多施設共同, 非盲検試験」(整理番号 024-12-01)

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、添付文書)

審議結果:承認

(60) 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 ENA713D のアルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験」(整理番号 024-12-14)

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、ご使用にあたって、ご使用に際して)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(61) **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、並行群間比較試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 004-08-03、006-08-03)

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

(62) **継続の可否**

「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による経口糖尿病薬単剤で十分な血糖コントロールが得られていない2型糖尿病患者を対象とした、経口糖尿病薬単剤併用下でのリラグルチドの安全性及び有効性の評価:52 週間投与、多施設共同、非盲検、無作為割り付け(2:1)、実薬対照(経口糖尿病薬 2 剤併用療法)、並行群間比較試験」(整理番号 064-11-04)

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

(63) **継続の可否**

「バイエル薬品株式会社の依頼による高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病(CKD)患者における炭酸ランタンの安全性および有効性を検討することを目的とした非盲検、非対照、長期投与試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号024-10-06)

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(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

(64) **継続の可否**

「バイエル薬品株式会社の依頼による慢性血栓栓性肺高血圧症患者における BAY63-2521 錠(1.0mg、1.5mg、2.0mg 又は 2.5mg 1 日 3 回投与)の安全性および忍容性を検討する多施設共同、国際共同、長期継続試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 008-10-02)

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(治験薬概要書)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(65) **継続の可否**

「バイエル薬品株式会社の依頼による中枢神経系の造影 MRI 検査適応となる日本人患者を対象としたガドブトロール 1.0 mmol/mL の安全性及び有効性を検討する多施設共同第Ⅲ相オープン試験」(整理番号 002-12-01、003-12-07、017-12-04)

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(治験実施計画書別紙)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(66) **継続の可否**

「久光製薬株式会社の依頼による HP-3000 の L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象としたプラセボ対照ランダム化二重盲検比較試験」(整理番号 003-12-04、024-12-09)

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(治験実施計画書、治験実施計画書別紙 1)

審議結果:承認

(67) **継続の可否**

「久光製薬株式会社の依頼による HP-3000 の L-DOPA 非併用パーキンソン病患者を対象としたプラセボ対照ランダム化二重盲検比較試験」(整理番号 003-12-05、024-12-10)

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(治験実施計画書、治験実施計画書別紙 1)

審議結果:承認

(68) **継続の可否**

「久光製薬株式会社の依頼による HFT-290 の帯状疱疹後神経痛、慢性腰痛及び変形性関節症を対象とした検証的試験」(整理番号 008-11-07、064-11-01、065-11-01)

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(治験実施計画書別紙 1)

・安全性情報等に関する報告

・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

(69) **継続の可否**

「ファイザー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SC-66110 の第Ⅲ相試験」(整理番号 003-11-06)

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(治験実施体制)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(70) **継続の可否**

「ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症のクローン病患者を対象とした寛解導入療法に対する CP-690,550 の安全性および有効性を検討する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 012-11-08)

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(国内治験実施体制、治験薬概要書、同意説明文書、Protocol Deviation Alert Letter)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(71) 継続の可否

「ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症のクローン病患者を対象とした寛解維持療法に対する CP-690,550 の安全性および有効性を検討する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 012-11-09)

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(国内治験実施体制、治験薬概要書、同意説明文書、Protocol Deviation Alert Letter)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(72) 継続の可否

「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」(整理番号 012-12-05)

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(治験薬概要書、同意説明文書、Protocol Deviation Alert Letter)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(73) 継続の可否

「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」(整理番号 012-12-06)

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(治験薬概要書、同意説明文書、Protocol Deviation Alert Letter)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(74) 継続の可否

「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」(整理番号 012-12-07)

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(治験薬概要書、同意説明文書、Protocol Deviation Alert Letter)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(75) 継続の可否

「ファイザー株式会社の依頼による日本人アルツハイマー型認知症患者を対象とした ACC-001 (2206 試験)の第 II 相試験」(整理番号 061-10-02)

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
- ・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

(76) **継続の可否**

「ファイザー株式会社の依頼による日本人アルツハイマー型認知症患者を対象とした ACC-001 の第Ⅱ相試験(継続投与試験)」(整理番号 061-11-03)

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

(77) **継続の可否**

「ファイザ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 AAB-001 の第Ⅲ相試験(3000)」(整理番号 112-09-03)

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(治験実施体制、Investigator letter、PROVISIONS OF UPDATE FORM、中止に関する被験者/介護者提供用のレター)
- ・安全性情報等に関する報告
- ・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

(78) **継続の可否**

「ファイザ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 AAB-001 の第Ⅲ相試験(3001)」(整理番号 112-09-04)

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(治験実施体制、Investigator letter、PROVISIONS OF UPDATE FORM、中止に関する被験者/介護者提供用のレター)
- ・安全性情報等に関する報告
- ・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

(79) **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Ⅲ相試験)」(整理番号 024-08-13)

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
- ・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に関する報告

審議結果:承認

(80) **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虚血性心疾患を対象とした国内多施設共同プロスペクティブ試験による、BS107 の臨床評価」(整理番号 024-09-16)

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

(81) 継続の可否

「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、治験実施計画書別紙、治験機器概要書、症例報告書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果: 承認

(82) 継続の可否

「ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるドネペジル治療で効果不十分であったアルツハイマー型認知症に対するガランタミン投与における有効性及び安全性の検討(第IV相試験)」

(整理番号007-11-02)

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。

- ・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

(83) 継続の可否

「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CNT0148の第III相試験」(整理番号012-09-04)

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)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果: 承認

(84) 継続の可否

「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、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験」(整理番号012-11-05)

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。

- ・IWRS及び緊急時連絡体制の不備に関するご報告
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果: 承認

(85) 継続の可否

「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、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験」(整理番号012-11-06)

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

(86) **継続の可否**

「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、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験」(整理番号 012-11-07)

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

(87) **継続の可否**

「ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有する新たに又は最近診断を受けた 16 歳以上のてんかん患者を対象とした、レベチラセタム単剤療法の有効性と安全性を評価するための多施設共同、無作為化、非盲検試験」(整理番号 002-11-07、024-11-28)

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(治験薬概要書)

・安全性情報等に関する報告

審議結果: 承認

(88) **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・アジア人の PCI が予定される非 ST 上昇型又は ST 上昇型急性冠症候群(ACS)患者を対象として AZD6140 と低用量のアセチルサリチル酸(アスピリン)を併用した場合の安全性及び有効性をクロピドグレルと低用量アスピリンを併用した場合と比較する国際(アジア)多施設共同無作為化二重盲検ダブルダミー並行群間第Ⅲ相試験」(整理番号 006-11-01、024-10-22、061-10-03)

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(治験実施計画書の管理的項目の変更 11(J11))

・安全性情報等に関する報告

審議結果: 承認

(89) **継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往歴がある患者を対象に、アスピリン治療下における AZD6140 による血栓イベント発現の予防効果をプラセボと比較する国際共同二重盲検無作為化プラセボ対照並行群間比較試験」(整理番号 002-11-03、060-11-01)

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(治験実施計画書の管理的項目の変更 J6)

・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

(90) **継続の可否**

「大塚製薬株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした第 I 相試験」

(整理番号 024-11-24)

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(治験薬概要書、同意説明文書、予定される治験費用に関する資料)

・安全性情報等に関する報告

審議結果: 承認

(91) 継続の可否

「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)の依頼による心血管系リスクの高い日本人高コレステロール血症患者を対象に安定した用量のスタチン併用下の AMG 145 の忍容性及び LDL-C における有効性を評価する二重盲検無作為化プラセボ対照多施設共同試験」(整理番号 006-12-03、011-12-02、047-12-02)

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

(92) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S(プラスグレレル塩酸塩)第Ⅲ相試験」

(整理番号 006-11-04、012-11-04、024-11-11)

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

(93) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスグレレル塩酸塩)の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験」(整理番号 002-11-04、003-11-02、005-11-04、006-11-05、008-11-05、022-11-03、024-11-14、025-11-04)

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

・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)に関する報告

審議結果:承認

(94) 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

(95) 継続の可否

「エーザイ株式会社の依頼による強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 008-11-03)

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

(96) 継続の可否

「エーザイ株式会社の依頼による難治性局在関連てんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 008-12-02)

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

(97) 継続の可否

「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Ⅱ/Ⅲ相試験」(整理番号 012-09-02)

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

(98) 継続の可否

「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 の第Ⅱ/Ⅲ相二重盲検比較試験」(整理番号 001-11-01、002-11-01、004-11-03、059-12-02)

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(治験実施計画書別紙 1~9)

・安全性情報等に関する報告

審議結果: 承認

(99) 継続の可否

「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 の第Ⅱ/Ⅲ相長期投与試験」(整理番号 001-11-02、002-11-02、004-11-04、059-12-03)

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(治験実施計画書別紙 1~9)

・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

(100) 継続の可否

「塩野義製薬株式会社の依頼による S-288310 の膀胱癌患者を対象とした第 1/2 相試験」(整理番号 008-10-07)

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(治験実施計画書読み替えのレター、治験実施計画書別紙 1、治験薬概要書)

・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

(101) 継続の可否

「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膵癌患者を対象とした OCV-C01 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 017-12-03)

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(治験実施計画書別紙 1、2)

・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

(102) **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 BSJ002I を用いた浅大腿動脈及び近位膝窩動脈へのステント留置術」(整理番号 003-12-08)

【初回審議】治験実施の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

(103) **実施の可否**

「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による統合失調症被験者を対象に、パリペリドンパルミチン酸エステル 3 カ月製剤を投与した時の 1 カ月製剤を対照薬としたランダム化、多施設共同、二重盲検、非劣性試験」(整理番号 051-12-01)

【初回審議】治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

同意説明文書について

・ご家族等の同意署名欄を作成すること。

作成しない場合は、ご家族等の同意が不要である理由を説明してください。

・パリペリドン ER 錠の禁忌を同意説明文書に反映すること。

(104) **実施の可否**

「MSD 株式会社の依頼による MK-3102 第Ⅲ相臨床試験－2 型糖尿病患者を対象とした糖尿病治療薬追加投与試験－」(整理番号 022-12-02)

【初回審議】治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

同意説明文書について

・「2.この治験の目的について」コンプライアンスに関する記載を適切な表現に修正すること。

(105) **実施の可否**

「MSD 株式会社の依頼による MK-3102 第Ⅲ相臨床試験－2 型糖尿病患者を対象とした糖尿病治療薬対照単剤投与試験－」(整理番号 059-12-04)

【初回審議】治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

同意説明文書について

・「2.この治験の目的について」コンプライアンスに関する記載を適切な表現に修正すること。

(106) **実施の可否**

「日本新薬株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛を対象とした NS-24 の臨床第Ⅲ相試験」(整理番号 006-12-04、008-12-03、024-12-15、025-12-02)

【初回審議】治験実施の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

(107) **実施の可否**

「バイエル薬品株式会社の依頼による BAY 86-5300 [エチニルエストラジオール 0.02 mg (β -シクロデキストリン包接化合物) / ドロスピレノン 3 mg] をフレキシブル処方で使用したときの子宮内膜症患者における有効性と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、及び非盲検、実薬対照、並行群間比較試験」(整理番号 024-12-17)

【初回審議】治験実施の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

(108) **実施の可否**

「ファイザー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象にした寛解維持療法としての CP-690,550 の非盲検継続投与試験」(整理番号 012-12-08)

【初回審議】治験実施の妥当性について審議した。

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) **報告**

「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-4107 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Ⅲ相試験)」(整理番号 024-09-10)

・治験終了報告

(2) **報告**

「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Ⅲ相試験(LZAM)」

(整理番号 112-09-02)

・治験終了報告

(3) **報告**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による日本人・アジア人の PCI が予定される非 ST 上昇型又は ST 上昇型急性冠症候群(ACS)患者を対象として AZD6140 と低用量のアセチルサリチル酸(アスピリン)を併用した場合の安全性及び有効性をクロピドグレルと低用量アスピリンを併用した場合と比較する国際(アジア)多施設共同無作為化二重盲検ダブルダミー並行群間第Ⅲ相試験」

(整理番号 061-10-03)

・治験終了報告

(4) **報告**

「アストラゼネカ株式会社の依頼によるセフトジジム耐性・グラム陰性菌感染の治療のための CAZ-AVI 及び利用可能な最良の治療法の第Ⅲ相、非盲検、無作為化、多施設共同試験」

(整理番号 008-12-04)

・患者さま宛レター(病院移転に伴う施設名称・連絡先変更のお知らせ)

(5) **報告**

「武田薬品工業株式会社の依頼による 2 型糖尿病を対象とした TAK-875 の第 3 相非盲検試験」

(整理番号 008-11-06)

・患者さま宛レター(病院移転に伴う施設名称・連絡先変更のお知らせ)

・標榜科名変更レター

(6) **報告**

「バイエル薬品株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者における BAY63-2521 錠(1.0mg、1.5mg、2.0mg 又は 2.5mg 1 日 3 回投与)の安全性および忍容性を検討する多施設共同、国際共同、長期継続試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 008-10-02)

・患者さま宛レター(病院移転に伴う施設名称・連絡先変更のお知らせ)

(7) 報告

「第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスグレル塩酸塩)の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験」(整理番号 008-11-05)

・患者さま宛レター(病院移転に伴う施設名称・連絡先変更のお知らせ)

(8) 報告

「久光製薬株式会社の依頼による HFT-290 の帯状疱疹後神経痛、慢性腰痛及び変形性関節症を対象とした検証的試験」(整理番号 008-11-07)

・患者さま宛レター(病院移転に伴う施設名称・連絡先変更のお知らせ)

(9) 報告

「エーザイ株式会社の依頼による強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 008-11-03)

・患者さま宛レター(病院移転に伴う施設名称・連絡先変更のお知らせ)

(10) 報告

「エーザイ株式会社の依頼による難治性局在関連てんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 008-12-02)

・患者さま宛レター(病院移転に伴う施設名称・連絡先変更のお知らせ)

(11) 報告

「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および重症持続型喘息患者を対象に Ba 679 BR を吸入投与した際の安全性と有効性を評価する第Ⅲ相ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験」(整理番号 008-11-01)

・患者さま宛レター(病院移転に伴う施設名称・連絡先変更のお知らせ)

(12) 報告

「塩野義製薬株式会社の依頼による S-288310 の膀胱癌患者を対象とした第 1/2 相試験」(整理番号 008-10-07)

・患者さま宛レター(病院移転に伴う施設名称・連絡先変更のお知らせ)

(13) 報告

「MSD 株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした MK-0431A/ONO-5435A の第Ⅲ相試験」(整理番号 004-12-01、008-12-01、017-12-01、052-12-01、059-12-01、064-12-01)

・患者さま宛レター(病院移転に伴う施設名称・連絡先変更のお知らせ)

・標榜科名変更レター

・症例報告書の誤記修正

(14) 報告

「シミックホールディングス株式会社の依頼による CMK-507 第Ⅱ相試験 ― 遺伝性血管性浮腫患者における CMK-507 の有効性及び安全性の検討を目的としたオープン試験 ―

(整理番号 060-12-01)

・第 85 回審議事項条件付承認、修正確認(承認)報告

(15) 報告

「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)

・第 85 回審議事項条件付承認、修正確認(承認)報告

・初回審査時確認事項の回答

(16) 報告

「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)の依頼による心血管系リスクの高い日本人高コレステロール血症患者を対象に安定した用量のスタチン併用下の AMG 145 の忍容性及び LDL-C における有効性を評価する二重盲検無作為化プラセボ対照多施設共同試験」(整理番号 047-12-02)

・第 85 回審議事項条件付承認、修正確認(承認)報告

以下の迅速審査結果について承認された旨、報告された。

(17) 報告

「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 025-11-01)

・治験分担医師追加、削除

(18) 報告

「東和薬品株式会社の依頼による TW-607 の臨床薬理試験-1」(整理番号 004-12-02)

・治験分担医師追加

(19) 報告

「東和薬品株式会社の依頼による TW-607 の臨床薬理試験-2」(整理番号 004-12-03)

・治験分担医師追加

(20) 報告

「第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスグレル塩酸塩)の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験」(整理番号 024-11-14、025-11-04)

・治験に関する変更申請(症例数追加)

・治験分担医師追加

以上