

平成28年度 第10回NTT関東病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：2017年2月21日(火) 17:30～19:00

開催場所：NTT関東病院 6階A1・A2会議室

出席委員名：臼杵、坂本、村元(新規2件目より)、近藤、佐々木、粟屋、安原、岡田、加藤、栗原

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

【新規審議事項】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	ユーシービージャパン株式会社の依頼による日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブペゴル(CDP870)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	新規治験の実施の可否

治験責任医師及び治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答がなされた。それらを含めて治験責任医師、治験依頼者退席の上、審議・採決され、承認された。

<審議結果>

承認

2	カイゲンファーマ株式会社の依頼による上部消化管粘膜内腫瘍性病変を対象としたKP2013-009のビボタル試験	新規治験の実施の可否
---	--	------------

治験分担医師及び治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答がなされた。それらを含めて治験分担医師、治験依頼者退席の上、審議・採決され、承認された。

<審議結果>

承認

3	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験	新規治験の実施の可否
---	---	------------

治験責任医師及び治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答がなされた。それらを含めて治験責任医師、治験依頼者退席の上、審議・採決され、承認された。

<審議結果>

承認

4	中外製薬株式会社依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	新規治験の実施の可否
---	----------------------	------------

治験責任医師及び治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答がなされた。それらを含めて治験責任医師、治験依頼者退席の上、審議・採決され、承認された。

<審議結果>

承認

【継続審議事項】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髓性白血病を対象としたAMN107の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
2	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髓性白血病を対象としたAMN107の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
3	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髓性白血病を対象としたAMN107の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
4	セルジーン株式会社依頼による骨髓異形成症候群患者を対象としたCC-5013の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
5	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂

6	MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	安全性情報報告
7	MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	安全性情報報告
8	MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	治験薬概要書の改訂
9	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	安全性情報報告
10	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	安全性情報報告
11	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	安全性情報報告
12	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髓性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
13	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髓性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
14	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
15	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
16	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
17	武田薬品工業株式会社依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
18	武田薬品工業株式会社依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
19	武田薬品工業株式会社依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
20	サノフィ株式会社の依頼による先行する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	安全性情報報告
21	サノフィ株式会社の依頼による先行する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	安全性情報報告
22	サノフィ株式会社の依頼による先行する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・協力者リストの変更
23	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第Ⅰ相試験	安全性情報報告
24	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	安全性情報報告
25	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	安全性情報報告

26	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	安全性情報報告
27	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	安全性情報報告
28	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	安全性情報報告
29	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	治験薬概要書の改訂
30	バイエル薬品株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたリバロキサンの第III相臨床試験	安全性情報報告
31	深在性真菌症を対象としたMSD株式会社の依頼によるMK-5592の第III相臨床試験	安全性情報報告
32	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第I相試験	安全性情報報告
33	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第I相試験	安全性情報報告
34	ノバルティス フーマ株式会社の依頼による急性心不全患者を対象としたRLX030の第III相試験	安全性情報報告
35	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局面型乾癬患者を対象としたCNTO1959(gusekumab)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, ブラセボ対照, 第III相試験	安全性情報報告
36	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局面型乾癬患者を対象としたCNTO1959(gusekumab)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, ブラセボ対照, 第III相試験	安全性情報報告
37	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局面型乾癬患者を対象としたCNTO1959(gusekumab)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, ブラセボ対照, 第III相試験	治験分担医師・協力者リストの変更、治験薬概要書の改訂
38	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたCNTO 1959 (Guselkumab) の有効性及び安全性を評価する多施設共同, オープンラベル, 第III相試験	安全性情報報告
39	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたCNTO 1959 (Guselkumab) の有効性及び安全性を評価する多施設共同, オープンラベル, 第III相試験	安全性情報報告
40	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたCNTO 1959 (Guselkumab) の有効性及び安全性を評価する多施設共同, オープンラベル, 第III相試験	治験分担医師・協力者リストの変更、治験薬概要書の改訂
41	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第III相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告
42	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第III相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告

43	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再生不良性貧血に対するエルトロンボパグの臨床評価 -中等症以上の未治療日本人再生不良性貧血患者を対象として、抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリン(Anti-thymocyte globulin; ATG)/シクロスボリン(CyclosporinA; CsA)併用下におけるエルトロンボパグの有効性及び安全性を検討する非対照、非盲検、第II相試験-	安全性情報報告
44	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再生不良性貧血に対するエルトロンボパグの臨床評価 -中等症以上の未治療日本人再生不良性貧血患者を対象として、抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリン(Anti-thymocyte globulin; ATG)/シクロスボリン(CyclosporinA; CsA)併用下におけるエルトロンボパグの有効性及び安全性を検討する非対照、非盲検、第II相試験-	安全性情報報告
45	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再生不良性貧血に対するエルトロンボパグの臨床評価 -中等症以上の未治療日本人再生不良性貧血患者を対象として、抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリン(Anti-thymocyte globulin; ATG)/シクロスボリン(CyclosporinA; CsA)併用下におけるエルトロンボパグの有効性及び安全性を検討する非対照、非盲検、第II相試験-	安全性情報報告
46	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再生不良性貧血に対するエルトロンボパグの臨床評価 -中等症以上の未治療日本人再生不良性貧血患者を対象として、抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリン(Anti-thymocyte globulin; ATG)/シクロスボリン(CyclosporinA; CsA)併用下におけるエルトロンボパグの有効性及び安全性を検討する非対照、非盲検、第II相試験-	重篤な有害事象の発生報告
47	大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-7888の骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象とした第1/2相臨床試験	安全性情報報告
48	大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-7888の骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象とした第1/2相臨床試験	安全性情報報告
49	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象としたQGE031の第II相試験	安全性情報報告
50	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 commissioned by Janssen Pharmaceuticals, Inc. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした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Ustekinumabによる寛解導入療法及び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比較試験	安全性情報報告
51	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 commissioned by Janssen Pharmaceuticals, Inc. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした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Ustekinumabによる寛解導入療法及び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比較試験	安全性情報報告
52	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 commissioned by Janssen Pharmaceuticals, Inc. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした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Ustekinumabによる寛解導入療法及び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比較試験	継続審査(年度更新)
53	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 commissioned by Janssen Pharmaceuticals, Inc. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした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Ustekinumabによる寛解導入療法及び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比較試験	同意文書・説明文書の改訂
54	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたCNTO 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	安全性情報報告

55	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたCNTO 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	安全性情報報告
56	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたCNTO 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	治験分担医師・協力者リストの変更、治験概要書の改訂
57	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第III相試験	安全性情報報告
58	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第III相試験	安全性情報報告
59	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第III相試験	安全性情報報告
60	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第III相試験	同意文書・説明文書の改訂
61	第一三共株式会社の依頼による第I相試験	安全性情報報告
62	第一三共株式会社の依頼による第I相試験	安全性情報報告
63	第一三共株式会社の依頼による第I相試験	重篤な有害事象の発生報告
64	シンバイオ製薬株式会社依頼による骨髄異形成症候群を対象としたSyB C-1101とアザチジン併用による第I相臨床試験	安全性情報報告
65	シンバイオ製薬株式会社依頼によるDNAメチル化阻害剤治療抵抗性の骨髄異形成症候群患者を対象にSyB L-1101と医師が選択した治療を比較した、第III相、国際共同、無作為化、比較対照試験	安全性情報報告
66	協和発酵キリン株式会社依頼による免疫抑制療法に不応又は免疫抑制療法が適用とならない再生不良性貧血患者を対象としたAMG531の第II/III相臨床試験	安全性情報報告
67	協和発酵キリン株式会社依頼による免疫抑制療法に不応又は免疫抑制療法が適用とならない再生不良性貧血患者を対象としたAMG531の第II/III相臨床試験	安全性情報報告
68	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象としたQGE031の継続投与試験	安全性情報報告
69	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第III相試験	安全性情報報告
70	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第III相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
71	日本ベーリング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BI655066の第III相試験(No.28-03)	安全性情報報告
72	日本ベーリング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BI655066の第III相試験(No.28-03)	安全性情報報告
73	日本ベーリング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BI655066の第III相試験(No.28-03)	実施計画書(別紙)の改訂等
74	日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼によるBI655066 の乾癬患者を対象とした第III相臨床試験(No.28-04)	安全性情報報告
75	日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼によるBI655066 の乾癬患者を対象とした第III相臨床試験(No.28-04)	安全性情報報告

76	日本ベーリング・イングルハイム株式会社の依頼によるBI655066 の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(No.28-04)	実施計画書(別紙)の改訂等
77	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKLH-2109 の第Ⅱ相臨床試験	安全性情報報告
78	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKLH-2109 の第Ⅱ相臨床試験	同意文書・説明文書の改訂
79	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
80	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
81	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第Ⅲ相試験	継続審査(年度更新)
82	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第Ⅲ相試験	同意文書・説明文書の改訂
83	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第Ⅲ相試験	保険契約付保証明書の更新
84	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)依頼による濾胞性リンパ腫患者を対象にCT-P10とリツキサンの有効性及び安全性を比較する第Ⅲ相試験	安全性情報報告
85	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)依頼による濾胞性リンパ腫患者を対象にCT-P10とリツキサンの有効性及び安全性を比較する第Ⅲ相試験	継続審査(年度更新)
86	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰb相試験	安全性情報報告
87	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰb相試験	安全性情報報告
88	ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度～重度の慢性尋常性乾癬の成人患者を対象としてbimekizumabの安全性、有効性、薬物動態、及び薬力学を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、用量設定試験	安全性情報報告
89	ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度～重度の慢性尋常性乾癬の成人患者を対象としてbimekizumabの安全性、有効性、薬物動態、及び薬力学を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、用量設定試験	安全性情報報告
90	ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度～重度の慢性尋常性乾癬の成人患者を対象としてbimekizumabの安全性、有効性、薬物動態、及び薬力学を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、用量設定試験	実施計画書(別紙)の改訂等
91	ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度～重度の慢性尋常性乾癬の成人患者を対象としてbimekizumabの長期安全性、忍容性、及び有効性を評価する多施設共同、48週、二重盲検、プラセボ対照、並行群間継続試験	安全性情報報告
92	ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度～重度の慢性尋常性乾癬の成人患者を対象としてbimekizumabの長期安全性、忍容性、及び有効性を評価する多施設共同、48週、二重盲検、プラセボ対照、並行群間継続試験	安全性情報報告
93	ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度～重度の慢性尋常性乾癬の成人患者を対象としてbimekizumabの長期安全性、忍容性、及び有効性を評価する多施設共同、48週、二重盲検、プラセボ対照、並行群間継続試験	実施計画書(別紙)の改訂等、被験者への支払いに関する資料の修正
94	日本ベーリング・イングルハイム株式会社の依頼による中等症～重症の慢性局面型乾癬日本人患者を対象としたBI 655066(risankizumab)とプラセボの比較試験	安全性情報報告
95	日本ベーリング・イングルハイム株式会社の依頼による中等症～重症の慢性局面型乾癬日本人患者を対象としたBI 655066(risankizumab)とプラセボの比較試験	安全性情報報告

96	日本ペーリング・イングルハイム株式会社の依頼による中等症～重症の慢性局面型乾癬日本人患者を対象としたBI 655066(risankizumab)とプラセボの比較試験	実施計画書(別紙)の改訂等
97	大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髓単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタビン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第III相、多施設共同、無作為化、非盲検試験	同意文書・説明文書の改訂、補償制度の概要の更新
98	ノバルティス フーマ株式会社の依頼による第I相試験	安全性情報報告
99	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第III相試験	安全性情報報告
100	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第III相試験	安全性情報報告
101	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第III相試験	安全性情報報告
102	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第III相試験	安全性情報報告
103	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第III相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
104	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第III相試験	同意文書・説明文書の改訂
105	第一三共株式会社の依頼による第II相試験	安全性情報報告
106	第一三共株式会社の依頼による第II相試験	安全性情報報告
107	第一三共株式会社の依頼による第II相試験	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂

各治験において関与している委員は退席の上、審議・採決が行われ「承認する」とした。

【報告事項】

報告が問題なく了承された。

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	大塚製薬株式会社依頼による脳梗塞患者を対象としたシロスタゾールの製造販売後臨床試験	その他の報告
2	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB L-0501の第II相試験	医薬品製造販売承認取得報告
3	藤本製薬株式会社の依頼によるFPF300の第I／II相試験	治験終了(中止・中断)の報告
4	武田薬品工業株式会社依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002の第3相試験	その他の報告
5	協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたKHK4827の第III相臨床試験及び第III相臨床試験から切り替える製造販売後臨床試験	治験終了(中止・中断)の報告
6	サノフィ株式会社の依頼による先行する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	その他の報告
7	サノフィ株式会社の依頼による先行する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	逸脱(緊急回避を除く)報告

8	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	審査対象とならない軽微な変更
9	シンバイオ製薬株式会社依頼による未治療の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫並びにマントル細胞リンパ腫を対象としたSyB L-0501とリツキシマブ併用による第Ⅱ相臨床試験(治験実施計画書番号:2011002)の追跡調査	医薬品製造販売承認取得報告
10	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象としたQGE031の第Ⅱ相試験	その他の報告
11	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたCNTO 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	審査対象とならない軽微な変更
12	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験(PHN)	治験終了(中止・中断)の報告
13	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
14	協和発酵キリン株式会社依頼による免疫抑制療法に不応又は免疫抑制療法が適用とならない再生不良性貧血患者を対象としたAMG531の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
15	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象としたQGE031の継続投与試験	その他の報告
16	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
17	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
18	旭化成ファーマ株式会社の依頼によるART-123第Ⅱ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
19	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3074828の第Ⅱ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
20	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
21	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
22	大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタピン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験	審査対象とならない軽微な変更
23	第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	審査対象とならない軽微な変更
24	第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	審査対象とならない軽微な変更
25	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるBMS-986165の第Ⅱ相試験	迅速審査の報告

【特記事項】

次回のIRB日程について、以下の通り委員に確認を行った。

次回 3月21日(火)17:30より

(次々回 4月25日(火)17:30より予定)