平成30年度 第7回NTT東日本関東病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時:2018年 10月 23 日(火) 17:30~18:35 開催場所: NTT関東病院 6階A1·A2会議室 出席委員名: 臼杵、大江、坂本、樅山、安原、岡田、近藤、粟屋、加藤、山﨑

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	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を対象とした QGE031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

2	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした、 BMS-986165の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対照試験	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髄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	サ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
3	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急性骨髄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、契約内 容の変更
5	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
6	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
7	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
8	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
9	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
10	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(guselkumab)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
11	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(guselkumab)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	同意文書・説明文書の改訂

	-	
12	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
13	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	継続審査(年度更新)
14	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	継続審査(年度更新)
15	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ 相試験	その他の審査事項(継続)
16	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
17	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
18	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
19	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
20	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
21	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
22	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
23	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
24	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
25	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
26	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)
27	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
28	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	治験薬概要書の改訂
29	アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミド製造販売後臨床試験	安全性情報報告
30	アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミド製造販売後臨床試験	安全性情報報告
31	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	安全性情報報告

32	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	契約内容の変更
33	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験	安全性情報報告
34	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III 相試験	安全性情報報告
35	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III 相試験	安全性情報報告
36	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第III 相試験	安全性情報報告
37	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ 相試験	安全性情報報告
38	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ 相試験	安全性情報報告
39	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ 相試験	安全性情報報告
40	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄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
41	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクス の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
42	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクス の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
43	アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持 投与におけるrisankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検 試験(LIMMITLESS試験)	安全性情報報告
44	アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持 投与におけるrisankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検 試験(LIMMITLESS試験)	安全性情報報告
45	ファイザー株式会社の依頼による初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象と したボスチニブの第2相試験	安全性情報報告
46	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるulocuplumab(BMS-936564)の第1/2相試験	安全性情報報告
47	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるulocuplumab(BMS-936564)の第1/2相試験	継続審査(年度更新)
48	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	安全性情報報告
49	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	安全性情報報告
50	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	安全性情報報告
51	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	安全性情報報告
52	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第III相試験	安全性情報報告

53	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第III相試験	継続審査(年度更新)
54	レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの 第皿相臨床試験	安全性情報報告
55	レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの 第皿相臨床試験	安全性情報報告
56	レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの 第皿相臨床試験	安全性情報報告
57	レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの 第皿相臨床試験	安全性情報報告
58	レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの 第皿相臨床試験	治験分担医師・協力者リストの変更
59	レオファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの 第皿相臨床試験	実施計画書の改訂、実施計画書(別 紙)の改訂等
60	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第1相臨床試験(多施設共同オープン試験)	安全性情報報告
61	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第I相臨床試験(多施設共同オープン試験)	安全性情報報告
62	シンバイオ製薬株式会社の依頼によるSyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第1相臨床試験(多施設共同オープン試験)	実施計画書の改訂、実施計画書(別 紙)の改訂等
63	第一三共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キザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
64	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPKC412の第II相試験	安全性情報報告
65	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPKC412の第II相試験	実施計画書の改訂、実施計画書(別紙)の改訂等、同意文書・説明文書の 改訂
66	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
67	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104の第皿相試験	安全性情報報告
68	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104の第Ⅲ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
69	シンバイオ製薬株式会社の依頼による再発又は再燃びまん性大細胞型B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Ⅲ相臨床試験	安全性情報報告
70	大塚製薬株式会社の依頼による成人既治療急性骨髄性白血病患者を対象とした Guadecitabine (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 試験	その他の審査事項(継続)
71	大塚製薬株式会社の依頼による成人既治療急性骨髄性白血病患者を対象とした Guadecitabine (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 試験	安全性情報報告
72	バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験: CHRONOS-3	安全性情報報告
73	バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib(リツキシマブ併用)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験: CHRONOS-3	安全性情報報告

74	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
75	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
76	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104の第皿相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
77	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクス の第Ⅲ相試験②	安全性情報報告
78	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクス の第Ⅲ相試験②	安全性情報報告
79	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の 有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第III相試験	安全性情報報告
80	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の 有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第III相試験	継続審査(年度更新)
81	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の 有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第III相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
82	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の 有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第III相試験	治験薬概要書の改訂、添付文書改訂 (ステラーラ皮下注45mgシリンジ)
83	武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病 又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としての Pevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試 験	安全性情報報告
84	武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病 又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としての Pevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試 験	安全性情報報告
85	大日本住友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 DSP-2033の第1相試験	安全性情報報告
86	大日本住友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 DSP-2033の第1相試験	安全性情報報告
87	大日本住友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 DSP-2033の第1相試験	安全性情報報告
88	大日本住友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 DSP-2033の第1相試験	実施計画書の改訂
89	フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症~中等症の活動期潰瘍性大腸炎 患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第III 相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験	安全性情報報告
90	フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症~中等症の活動期潰瘍性大腸炎 患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第III 相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験	安全性情報報告
91	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	その他の審査事項(継続)
92	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	安全性情報報告
93	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	安全性情報報告
94	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	安全性情報報告
<u> </u>	•	

95	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	契約内容の変更
96	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	重篤な有害事象の発生報告
97	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	重篤な有害事象の発生報告
98	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	重篤な有害事象の発生報告
99	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	重篤な有害事象の発生報告
100	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第 皿相試験	安全性情報報告
101	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第 皿相試験	安全性情報報告
102	ムンディファーマ株式会社の依頼による日本人再発・難治性造血器腫瘍患者を対象としたEDO-S101の第 I 相臨床試験	実施計画書(別紙)の改訂等
103	ムンディファーマ株式会社の依頼による日本人再発・難治性造血器腫瘍患者を対象としたEDO-S101の第 I 相臨床試験	同意文書・説明文書の改訂
104	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	安全性情報報告
105	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	実施計画書の改訂
106	Agios社の依頼によるAML未治療患者を対象としたAG-120の第3相試験	安全性情報報告
107	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるZPL389の第II相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
108	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎 患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	その他の審査事項(継続)
109	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎 患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	安全性情報報告
110	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎 患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	安全性情報報告
111	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎 患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	安全性情報報告
112	株式会社Integrated Development Associates(治験国内管理人)依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした治験薬の有効性及び安全性を検討する無作為化、多施設共同、非盲検、実薬対照、第III相試験	実施計画書の改訂、実施計画書(別 紙)の改訂等、同意文書・説明文書の 改訂
113	レオファーマ株式会社の依頼による青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした tralokinumabの多施設共同試験	安全性情報報告
114	レオファーマ株式会社の依頼による青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした tralokinumabの多施設共同試験	安全性情報報告
115	第一三共株式会社の依頼による血栓性脳梗塞患者を対象としたCS-747Sの第Ⅲ 相試験	安全性情報報告
ねいん 医人 レート・	いて眼にしている禾島は泪座の ト 寓議・極沈が行われ「予詡する」ことに た	

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」こととした。

【報告事項】

報告が問題なく了承された。

報告が问想議題番号	なく了承された。 記録の概要用 課題名	事 福
	記録の概要用 課題名	事項
1	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	医薬品製造販売承認取得報告
2	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	医薬品製造販売承認取得報告
3	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	医薬品製造販売承認取得報告
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急性骨髄性白血病患者を対象としたBI6727の第Ⅲ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
5	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ 相試験	その他の報告
6	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ 相試験	医薬品製造販売承認取得報告
7	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
8	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
9	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	その他の報告
10	EAファーマ株式会社依頼による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象 としたE6007の臨床第2相、プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験	審査対象とならない軽微な変更
11	アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミド製造販売後臨床試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
12	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクス の第Ⅲ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
13	日本新薬株式会社の依頼によるNS-17の臨床第Ⅱ相試験	審査対象とならない軽微な変更
14	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104の第Ⅲ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
15	シンバイオ製薬株式会社の依頼による再発又は再燃びまん性大細胞型B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Ⅲ相臨床試験	審査対象とならない軽微な変更
16	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104の第Ⅲ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
17	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104の第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
18	大日本住友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 DSP-2033の第1相試験	その他の報告
19	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	その他の報告
20	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	医薬品製造販売承認取得報告
21	アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の拡大 治験	迅速審査報告
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

22	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第 Ⅲ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
23	科研製薬株式会社の依頼による原発性腋窩多汗症患者を対象としたBBI-4000の 長期投与試験(第Ⅲ相)	逸脱(緊急回避を除く)報告
24	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	逸脱(緊急回避を除く)報告
25	第一三共株式会社の依頼による第I相試験	審査対象とならない軽微な変更
26	第一三共株式会社の依頼による第I相試験	迅速審査報告
27	レオファーマ株式会社の依頼による青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした tralokinumabの多施設共同試験	審査対象とならない軽微な変更

【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 11月20日(火)17:30より (次々回 12月25日(火)17:30より予定)