

第252回 東海大学医学部付属病院群治験審査委員会 議事録概要

開催日時:2013年7月24日(水)15:30~16:15

開催場所:東海大学医学部付属病院 1号館2階第3会議室

出席委員:小林広幸、遠藤正之、佐藤慎二、橋本篤司、村瀬忠、山崎浩史、小川高史、小山祐司、三上礼子、大石祐子、小森恵子、府川勝治、石原潔、大西恒太郎、蓬田裕子

(外部委員)玉巻弘光、中島秀二、関野俊之

議事進行:小林副委員長

審議事項

1. 東海大学医学部付属病院群治験標準業務手順書(第1部)第5条(1)の審査【GCP対応治験】

(1)医薬品

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
13-0008	塩野義製薬株式会社依頼のS-877503(継続)(グアンファシン)第Ⅱ/第Ⅲ相試験	治験の実施について	修正の上で承認	*1 (下記に記載)
13-0009	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の汎発型膿疱性乾癬を対象としたAIN457(secukinumab)第Ⅲ相試験	治験の実施について	承認	
13-0010	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	治験の実施について	承認	

\*1 同意説明文書「8.あなたとお子さんに守っていただきたいこと」9)及び「5.守ってほしいこと」⑥の注意点について、具体的対応等を追加する等、更に分かり易い内容に修正してください。  
同治験薬の実施中2/3相試験(13-0007)については、上記と同様の注意点に関する追加口頭説明文書を速やかに本審査委員会に提出し、それを用い本試験に準じた説明を行ってください。

2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H13-0002	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の汎発型膿疱性乾癬を対象としたAIN457(secukinumab)第Ⅲ相試験	治験の実施について	承認	

2. 東海大学医学部付属病院群治験標準業務手順書(第1部)第10条1項の審査(定期継続審査)及び第2項の継続審査

(1)医薬品

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
02-0013	中外製薬株式会社 依頼の原発性乳癌を対象としたRo45-2317(トラスツマブ)第Ⅲ相試験	治験期間が1年を超える継続について、安全性情報(2013/05/27提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査について
07-0013	日本イーライリリー株式会社 依頼のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)を対象としたLY317615(Enzastaurin)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/05/29,2013/06/12提出分)に基づく継続について	承認	
08-0010	大鵬薬品工業株式会社 依頼の子宮頸癌を対象としたS-1第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/18提出分)に基づく継続について	承認	
08-0025	ファイザー株式会社 依頼のフィラデルフィア染色体陽性慢性骨髄性白血病を対象としたSKI-606(第Ⅲ相)(bosutinib)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/05/28,2013/06/17,2013/06/27提出分)に基づく継続について	承認	終了報告書が提出されているため、実施は終了日までとする。
08-0028	MSD株式会社 依頼のMK-0683(FL)(vorinostat)第Ⅱ相試験	安全性情報(2013/06/24提出分)に基づく継続について	承認	

09-0004	第一三共株式会社 依頼の心房細動患者を対象としたDU-176b(Edoxaban)第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告(2013/06/20提出分)に基づく継続について,安全性情報(2013/06/03,2013/06/20提出分)に基づく継続について	承認	
09-0007	中外製薬株式会社 依頼の乳癌を対象としたRO4368451(Pertuzumab)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/10提出分)に基づく継続について	承認	
09-0013	ノバルティス ファーマ株式会社 依頼の閉経後乳癌を対象としたRAD001(エキセメスタン併用)(エペロリムス)第Ⅲ相試験	治験期間が1年を超える継続について	承認	定期継続審査について
09-0018	ノバルティス ファーマ株式会社 依頼の局所進行性又は転移性乳癌を対象としたRAD001(トラスツスマブ・パクリタキセル併用)(エペロリムス)第Ⅲ相試験	治験期間が1年を超える継続について	承認	定期継続審査について
09-0029	東レ株式会社 依頼のTRK-100STP(Ⅱb/Ⅲ)(ヘラプロストナトリウム)第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/07,2013/06/13,2013/06/14提出分)に基づく継続について	承認	
10-0003	セルジーン株式会社 依頼の骨髄異形成症候群を対象としたCC-5013(レナリドミド)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/27提出分)に基づく継続について	承認	
10-0004	大塚製薬株式会社 依頼の統合失調症を対象としたOPC14597(短期)(アリヒプラゾール)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/14提出分)に基づく継続について	承認	
10-0005	大塚製薬株式会社 依頼の統合失調症を対象としたOPC14597(長期)(アリヒプラゾール)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/14提出分)に基づく継続について	承認	
10-0011	第一三共株式会社 依頼の早期乳癌患者を対象としたデノスマブ第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/06,2013/06/20提出分)に基づく継続について	承認	
10-0013	グラクソ・スミスクライン株式会社 依頼のCD20陽性の非ホジキンリンパ腫を対象としたGSK1841157(オファツムマブ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/05/28,2013/06/07提出分)に基づく継続について	承認	
10-0019	大塚製薬株式会社 依頼の多発性嚢胞腎を対象としたOPC41061(継続)(トルバプタン)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/05,2013/06/17提出分)に基づく継続について	承認	
10-0020	MSD株式会社 依頼のSCH420814(プレラデナント)第Ⅱ相試験	安全性情報(2013/06/04,2013/06/12,2013/06/13,2013/06/17,2013/06/18提出分)に基づく継続について	承認	終了報告書が提出されているため、実施は終了日までとする。
11-0001	中外製薬株式会社 依頼の乳癌患者を対象としたRO5304020(Marianne)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/05/27,2013/06/10提出分)に基づく継続について	承認	
11-0009	ファイザー株式会社 依頼のCD22陽性中悪性度非ホジキンリンパ腫を対象としたPF-05208773(Inotuzumab Ozogamicin)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/21提出分)に基づく継続について	承認	

11-0013	アストラゼネカ株式会社 依頼の既往歴に心筋梗塞をもつ患者を対象としたAZD6140(OMI)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/10提出分)に基づく継続について	承認	
11-0015	中外製薬株式会社 依頼の未治療の進行期低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象としたRG7159第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/05/20,2013/06/05提出分)に基づく継続について	承認	
11-0016	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)依頼の本態性血小板血症を対象としたSPD422(継続)(アナグレリド塩酸塩)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/06提出分)に基づく継続について	承認	
11-0017	シンバイ製薬株式会社 依頼のSyB L-0501(ペンダムスチン塩酸塩)第Ⅱ相試験	安全性情報(2013/06/13提出分)に基づく継続について	承認	
11-0018	シンバイ製薬株式会社 依頼のSyB L-0501(rrMM)(ペンダムスチン塩酸塩)第Ⅱ相試験	安全性情報(2013/06/07提出分)に基づく継続について	承認	
11-0019	セルゾーン株式会社 依頼の骨髄線維症を対象としたCC-4047第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/24提出分)に基づく継続について	承認	
11-0021	日本イーライリリー株式会社 依頼の第Ⅰ相試験	安全性情報(2013/06/06,2013/06/20提出分)に基づく継続について	承認	
11-0023	中外製薬株式会社 依頼のHER2陽性原発性乳癌を対象としたRO4368451(APHINITY)(ヘルツスマブ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/10提出分)に基づく継続について	承認	
11-0024	日本ペーリンカーインゲルハイム株式会社 依頼の頭頸部扁平上皮癌を対象としたBIBW2992(ADJ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/13提出分)に基づく継続について	承認	
11-0025	日本ペーリンカーインゲルハイム株式会社 依頼の頭頸部扁平上皮癌を対象としたBIBW2992(MTX)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/13提出分)に基づく継続について	承認	
11-4001	血液内科 安藤潔 依頼の慢性特発性血小板減少性紫斑病(ITP)を対象としたリツキシマブ(医師主導治験)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/28提出分)に基づく継続について	承認	モニタリング実施審査について
12-0001	武田薬品工業株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第3相試験	安全性情報(2013/06/12,2013/06/26提出分)に基づく継続について	承認	
12-0002	グラクソ・スミスクライン株式会社依頼の成人および小児の造血幹細胞移植患者における単純ヘルペスウイルス感染症を対象とした256U87(バラシクロビル塩酸塩)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/04提出分)に基づく継続について	承認	
12-0004	グラクソ・スミスクライン株式会社依頼の第Ⅰ／第Ⅱ相	安全性情報(2013/05/28,2013/06/07提出分)に基づく継続について	承認	

12-0005	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の中等症又は重症の局面型皮疹を有する乾癬患者を対象としたAIN457(継続)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2013/06/12,2013/06/26提出分) に基づく継続について	承認	
12-0006	ファイザー株式会社依頼の再発または難治性のCD22陽性成人急性リンパ性白血病を対象としたPF-05208773(ALL)(Inotuzumab Ozogamicin)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/25提出分) に基づく継続について	承認	
12-0007	大塚製薬株式会社依頼の自閉性障害の小児患者を対象としたOPC-14597(AUT)(短期)(アリピプラゾール)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/11提出分) に基づく継続について	承認	
12-0008	大塚製薬株式会社依頼の自閉性障害の小児患者を対象としたOPC-14597(AUT)(長期)(アリピプラゾール)第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/11提出分) に基づく継続について	承認	
12-0009	日本イーライリリー株式会社依頼の乾癬を対象としたLY2439821(ixekizumab)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2013/06/06,2013/06/20提出分) に基づく継続について	承認	
12-0010	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社依頼の第Ⅰ相	治験期間が1年を超える継続について,安全性情報 (2013/06/13,2013/06/27提出分) に基づく継続について	承認	定期継続審査 について
12-0011	藤本製薬株式会社依頼の第Ⅰ／第Ⅱ相	治験期間が1年を超える継続について,安全性情報(2013/06/06提出分)に基づく継続について	承認	定期継続審査 について
12-0012	田辺三菱製薬株式会社依頼の統合失調症を対象としたMP-214(一般名Cariprazine)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2013/06/20,2013/06/21提出分) に基づく継続について	承認	
12-0013	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたBKM120第Ⅲ相試験	安全性情報 (2013/06/13,2013/06/27提出分) に基づく継続について	承認	
12-0015	中外製薬株式会社の依頼によるRO4876646の第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/11提出分) に基づく継続について	承認	
12-0016	セルジーン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性情報 (2013/06/17,2013/06/21提出分) に基づく継続について	承認	
12-0017	セルジーン株式会社依頼の第Ⅰ／第Ⅱ相	安全性情報(2013/06/27提出分) に基づく継続について	承認	
12-0018	大塚製薬株式会社依頼のOPC-41061(CA)(トルバプタン)第Ⅱ相試験	安全性情報 (2013/05/28,2013/06/04,2013/07/03,2013/07/04提出分)に基づく 継続について	承認	

12-0019	協和発酵キリン株式会社依頼の乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅱ相臨床試験(二重盲検試験)	安全性情報(2013/06/26提出分)に基づく継続について	承認	
12-0020	協和発酵キリン株式会社依頼の乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験(二重盲検試験からの継続長期投与試験)	安全性情報(2013/06/26提出分)に基づく継続について	承認	
12-0024	シンバイオ製薬株式会社依頼の第Ⅰ相	安全性情報(2013/06/14,2013/06/21提出分)に基づく継続について	承認	
12-0025	アラガン・ジャパン株式会社の依頼による日本での目尻の表情皺を対象としたAGN-191622の第Ⅲ相試験	安全性情報(2013/06/27提出分)に基づく継続について	承認	
12-0026	大日本住友製薬株式会社依頼のDSP-1747(Obeticholic acid)第Ⅱ相試験	安全性情報(2013/06/10提出分)に基づく継続について	承認	
12-0027	グラクソ・スミスクライン株式会社依頼のGSK1841157(B-NHL)第Ⅱ相試験	安全性情報(2013/05/28,2013/06/07提出分)に基づく継続について	承認	
12-0028	セルジーン株式会社の依頼によるレナリドミドの第Ⅱ相試験	安全性情報(2013/06/27提出分)に基づく継続について	承認	
12-0029	シンバイオ製薬株式会社依頼の慢性リンパ性白血病を対象としたSyB L-0501による第Ⅱ相試験	安全性情報(2013/06/07提出分)に基づく継続について	承認	
12-0031	株式会社そーせいの依頼による口腔咽頭カンジダ症を対象としたSO-1105の第Ⅲ相臨床試験	安全性情報(2013/06/25提出分)に基づく継続について	承認	
13-0004	武田バイオ開発センター株式会社の依頼によるCD30陽性成熟型T細胞リンパ腫を対象としたSGN-35の第3相試験	安全性情報(2013/06/17提出分)に基づく継続について	承認	
13-0005	あすか製薬株式会社依頼のL-105の肝性脳症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験	安全性情報(2013/07/10提出分)に基づく継続について	承認	
13-0006	あすか製薬株式会社依頼のL-105の肝性脳症を対象とした第Ⅲ相臨床試験(L-105/2-Aからの継続又は切替え投与対象)	安全性情報(2013/07/10提出分)に基づく継続について	承認	
13-0007	塩野義製薬株式会社依頼のS-877503の小児注意欠陥・多動性障害患者を対象とした第2/3相臨床試験	安全性情報(2013/07/02提出分)に基づく継続について	承認	

2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H12-0001	ファイザー株式会社依頼の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(第Ⅲ相)	安全性情報(2013/05/28,2013/06/11提出分)に基づく継続について	承認	
H12-0002	ファイザー株式会社依頼の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(第Ⅲ相)	安全性情報(2013/05/28,2013/06/11提出分)に基づく継続について	承認	

H12-0003	ファイザー株式会社依頼の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(第Ⅲ相)	安全性情報(2013/05/28,2013/06/11提出分)に基づく継続について	承認	
H12-0004	ノバルティスファーマ株式会社依頼のモメタゾンの持続型喘息患者を対象とした吸入器比較試験	安全性情報(2013/05/28,2013/06/11提出分)に基づく継続について	承認	

(2)医療機器

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
11-9001	テルモ株式会社 依頼の虚血性心疾患を対象としたTCD-10023の第Ⅲ相多施設共同比較試験	重篤な有害事象報告(2013/05/29提出分)に基づく継続について	承認	
12-9001	株式会社カネカ依頼のネイティブ冠動脈病変に対するKCS03冠動脈ステントの有効性・安全性を評価する臨床治験	安全性情報(2013/06/25提出分)に基づく継続について	承認	

2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H12-9001	株式会社カネカ依頼のネイティブ冠動脈病変に対するKCS03冠動脈ステントの有効性・安全性を評価する臨床治験	重篤な有害事象報告(2013/06/20提出分)に基づく継続について,安全性情報(2013/06/24提出分)に基づく継続について	承認	

3. 東海大学医学部付属病院群治験標準業務手順書(第1部)第10条2項の実施事項変更審査

(1)医薬品

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
02-0013	中外製薬株式会社 依頼の原発性乳癌を対象としたRo45-2317(トラスツマブ)第Ⅲ相試験	日本における追加情報の変更について(第42版,2013/05/31)	承認	
08-0028	MSD株式会社 依頼のMK-0683(FL)(vorinostat)第Ⅱ相試験	実施計画書の変更について(103-04版,2013/04/30),説明文書・同意文書の変更について(第5版,2013/07/05),契約延長について	承認	
09-0013	ノバルティスファーマ株式会社 依頼の閉経後乳癌を対象としたRAD001(エキセメスタン併用)(エペロリムス)第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(第11版,2013/05/24)	承認	
09-0018	ノバルティスファーマ株式会社 依頼の局所進行性又は転移性乳癌を対象としたRAD001(トラスツマブ・パクリタキセル併用)(エペロリムス)第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(第11版,2013/05/24)	承認	
09-0026	ヤンセンファーマ株式会社 依頼の未治療のマントル細胞リンパ腫を対象としたJNJ26866138(MCL)(ホルテゾミブ)第Ⅲ相試験	契約延長について	承認	
10-0013	グラクソ・スミスクライン株式会社 依頼のCD20陽性の非ホジキンリンパ腫を対象としたGSK1841157(オフアツムマブ)第Ⅲ相試験	概要書(英語版)の変更について(第6.0版,2013/03/07),概要書(日本語訳版)の変更について(第6.0版,2013/06/04)	承認	

10-0019	大塚製薬株式会社 依頼の多発性嚢胞腎を対象としたOPC41061(継続)(トルバフタン)第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第10版,2013/06/27),治験薬概要書 第14版 追補 補遺1の変更について(第4版,2013/06/13)	承認	
11-0001	中外製薬株式会社 依頼の乳癌患者を対象としたRO5304020(Marianne)第Ⅲ相試験	Pertuzumab治験薬概要書の変更について(第12版,2013/02/01)	承認	
11-0009	ファイザー株式会社 依頼のCD22陽性中悪性度非ホジキンリンパ腫を対象としたPF-05208773(Inotuzumab Ozogamicin)第Ⅲ相試験	説明文書・同意書(あらたに得られた重要な情報の提供)の変更について(1.0版,2013/06/14)	承認	
11-0013	アストラゼネカ株式会社 依頼の既往歴に心筋梗塞をもつ患者を対象としたAZD6140(OMI)第Ⅲ相試験	分担医師の変更について(2013/06/24),職名の変更について(2013/06/24)	承認	
11-0020	エフピー株式会社 依頼のパーキンソン病患者を対象としたFPF1100NW(セキリン塩酸塩)の第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(Ver.5,2013/06/13),治験参加カードの変更について(Ver.2,2013/06/13),契約延長について	承認	
11-0023	中外製薬株式会社 依頼のHER2陽性原発性乳癌を対象としたRO4368451(APHINITY)(ヘルツスマブ)第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(第12版,2013/02/01)	承認	
11-0025	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 依頼の頭頸部扁平上皮癌を対象としたBIBW2992(MTX)第Ⅲ相試験	症例数追加について	承認	
11-4001	血液内科 安藤潔 依頼の慢性特発性血小板減少性紫斑病(ITP)を対象としたリツキシマブ(医師主導治験)第Ⅲ相試験	治験実施計画書 別紙1. 2治験実施体制の変更について(2013/05/16)	承認	
12-0001	武田薬品工業株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第3相試験	職名の変更について2013/06/27)	承認	
12-0004	グラクソ・スミスクライン株式会社依頼の第Ⅰ / 第Ⅱ相	概要書・添付資料の変更について(日本語版,第6.0版,2013/06/04),(英語版,第6.0版,2013/03/07)	承認	
12-0010	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社依頼の第Ⅰ相	実施計画書の変更について(第2版,2013/06/21)	承認	
12-0014	日本化薬株式会社依頼の転移・再発乳癌を対象としたNK105とパクリタキセルとの比較第Ⅲ相国際共同臨床試験	実施計画書の変更について(第5版(英語版、日本語版)2013/05/27),概要書・添付資料の変更について(第9版,2013/05/15),治験実施計画書補遺の変更について(第5版,2013/05/27)	承認	

12-0021	日本新薬株式会社依頼の肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者を対象としたACT-064992(Mecitentan)の第Ⅱ／第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(第5.0版,2013/05/22),概要書・添付資料の変更について(第10版,2012/11/01),治験薬概要書(追補)の変更について(第10版追補1版,2013/04/24)	承認	
12-0027	グラクソ・スミスクライン株式会社依頼のGSK1841157(B-NHL)第Ⅱ相試験	治験薬概要書(英語版)の変更について(第6.0版,2013/03/07),治験薬概要書(日本語版)の変更について(第6.0版,2013/06/04)	承認	
12-0029	シンバイオ製薬株式会社依頼の慢性リンパ性白血病を対象としたSyB L-0501による第Ⅱ相試験	実施計画書の変更について(1.03版(別紙1～8含,2013/05/28)	承認	
13-0001	ムンディファーマ株式会社依頼の日本人再発・難治性末梢性T細胞リンパ腫患者を対象としたフォロデシンの第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験	実施計画書の変更について(第3.0版,2013/05/27)	承認	
13-0004	武田バイオ開発センター株式会社の依頼によるCD30陽性成熟型T細胞リンパ腫を対象としたSGN-35の第3相試験	説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2013/06/28)	承認	
13-0005	あすか製薬株式会社依頼のL-105の肝性脳症患者を対象とした第Ⅱ／Ⅲ相臨床試験	分担医師の変更について(2013/07/10)	承認	
13-0007	塩野義製薬株式会社依頼のS-877503の小児注意欠陥・多動性障害患者を対象とした第2／3相臨床試験	実施計画書の変更について(第3版,2013/06/14),治験実施計画書別紙の変更について(第7版,2013/6/10,第8版,2013/06/21)	承認	

## 2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H12-0001	ファイザー株式会社依頼の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(第Ⅲ相)	説明文書・同意文書の変更について(Ver4,2013/06/14),治験協力者変更について(2013/6/17)	承認	
H12-0002	ファイザー株式会社依頼の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(第Ⅲ相)	説明文書・同意文書の変更について(Ver4,2013/06/14),治験協力者変更について(2013/6/17)	承認	
H12-0003	ファイザー株式会社依頼の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(第Ⅲ相)	説明文書・同意文書の変更について(Ver4,2013/06/14),治験協力者変更について(2013/6/17)	承認	
H12-0004	ノバルティスファーマ株式会社依頼のモメタゾンの持続型喘息患者を対象とした吸入器比較試験	概要書・添付資料の変更について(第8版,2013/03/25)	承認	
H13-0001	杏林製薬株式会社依頼のKRP-203検索的試験<第Ⅱ相>	治験協力者変更について(2013/6/12)	承認	



## (2)医療機器

## 1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
10-9001	株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリング 依頼の重症熱傷を対象としたジェイス(製販後)(自家培養表皮)第IV相試験	実施計画書の変更について(第9版,2013/04/16),説明文書・同意文書の変更について(第4版,2013/06/14),添付文書の変更について(第4版,2013/03/29)	承認	
12-9001	株式会社カネカ依頼のネイティブ冠動脈病変に対するKCS03冠動脈ステントの有効性・安全性を評価する臨床治験	症例数追加について	承認	
13-9001	アボット バスキュラー ジャパン株式会社依頼の虚血性心疾患被験者に対するAVJ-301と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験	実施計画書の変更について(第4.0版,2013/06/14),説明文書・同意文書の変更について(Ver.2,2013/07/17),治験参加カードの変更について(Ver.2),XIENCE Xpedition薬剤溶出ステント添付文書について(第1版,2013/07/10)	承認	