

第264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:2014年9月24日(水) 15:30~16:10

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:安藤潔、小林広幸、遠藤正之、檜垣恵、佐藤慎二、山崎浩史、小川高史、小山祐司、大石祐子、小森恵子、府川勝治、大西恒太郎、桑久保ひとみ

(外部委員)玉巻弘光、中島秀二、長沼洋一、青木美穂

議事進行:委員長(但し、委員長が審議及び採決に参加できない場合は小林広幸副委員長が代行)

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
14-0007	アステラス製薬株式会社依頼のリウマチ患者を対象としたASP015K第Ⅲ相試験(DMARD)	治験の実施について	承認	
14-0008	アステラス製薬株式会社依頼のリウマチ患者を対象としたASP015K第Ⅲ相試験(MTX)	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	安全性情報 (2014/06/30,2014/07/31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	治験期間が1年を超える継続について、安全性情報(2014/08/07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
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 (2014/08/04,2014/08/08,2014/08/20提出分)に基づく継続について	承認	
10-0003	セルゲーン株式会社 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 (2014/07/23,2014/08/28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)(アリピプラゾール)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2014/07/28,2014/08/21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)(アリピプラゾール)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2014/07/28,2014/08/21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	治験期間が1年を超える継続について、重篤な有害事象報告(2014/07/23提出分)に基づく継続について、安全性情報(2014/06/26,2014/07/10,2014/07/25,2014/08/07,2014/08/22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

10-0013	クラクソ・ミスクリン株式会社 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	治験期間が1年を超える継続について,安全性情報(2014/07/02,2014/08/27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
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	重篤な有害事象報告(2014/08/07提出分)に基づく継続について,安全性情報(2014/06/30,2014/07/31提出分)に基づく継続について	承認	
11-0004	アストラゼネカ株式会社 依頼の第Ⅰ相試験	安全性情報(2014/07/24,2014/08/22提出分)に基づく継続について	承認	
11-0008	エーザイ株式会社 依頼の末梢性T細胞リンパ腫を対象としたE7777の第Ⅰ相試験	安全性情報(2014/06/25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	治験期間が1年を超える継続について,安全性情報(2014/07/08,2014/07/15,2014/08/12,2014/08/26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
11-0014	アステラス株式会社 依頼の早期関節リウマチを対象としたCDP870(早期)(セルリスマブヘゴル)第Ⅲ相試験	安全性情報(2014/08/21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	治験期間が1年を超える継続について,重篤な有害事象報告(2014/07/18提出分)に基づく継続について,安全性情報(2014/06/26,2014/07/29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
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(2014/07/09,2014/07/18,2014/08/08,2014/08/12,2014/08/22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(2014/07/10,2014/07/24,2014/08/07,2014/08/22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(2014/06/30,2014/07/31提出分)に基づく継続について	承認	
11-0024	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(ADJ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2014/07/24,2014/08/22提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2014/07/24,2014/07/30,2014/08/22提出分)に基づく継続について	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	安全性情報 (2014/05/28,2014/06/11,2014/06/25,2014/07/08,2014/07/23,2014/08/06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 (2014/07/02,2014/08/27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 (2014/07/02,2014/07/09,2014/07/24,2014/08/06,2014/08/20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 (2014/07/02,2014/07/15,2014/08/04,2014/08/12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 (2014/07/28,2014/08/28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 (2014/07/28,2014/08/28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 (2014/06/26,2014/07/10,2014/07/24,2014/08/07,2014/08/22提出分)に基づく継続について	承認	
12-0011	藤本製薬株式会社依頼の多発性骨髄腫を対象としたFPF300(サトマイト)第Ⅰ／第Ⅱ相	安全性情報 (2014/07/11,2014/07/31,2014/08/19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	治験期間が1年を超える継続について,安全性情報 (2014/07/03,2014/07/17,2014/07/31,2014/08/07,2014/08/21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
12-0014	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	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
12-0015	中外製薬株式会社の依頼によるRO4876646の第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 (2014/06/30,2014/07/31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
12-0017	セルジーン株式会社依頼の第Ⅰ／第Ⅱ相	安全性情報(2014/08/29提出分)に基づく継続について	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	安全性情報 (2014/07/08,2014/07/14,2014/07/23,2014/07/31,2014/08/08,2014/08/21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(2014/06/30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(2014/07/23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
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(2014/07/02,2014/08/27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(2014/08/01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(2014/07/10,2014/07/24,2014/08/08,2014/08/22提出分)に基づく継続について	承認	
12-0032	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性情報(2014/07/01,2014/08/01,2014/08/02,2014/08/04提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2014/07/07,2014/07/18,2014/08/11,2014/08/27提出分)に基づく継続について	承認	
13-0002	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験(JADZ)	重篤な有害事象報告(2014/07/14,2014/08/06提出分)に基づく継続について,安全性情報(2014/05/29,2014/07/09,2014/07/23,2014/08/06,2014/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
13-0003	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験(JADV)	安全性情報(2014/05/29,2014/07/09,2014/07/23,2014/08/06,2014/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
13-0004	武田薬品工業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(2014/07/02,2014/07/16,2014/07/30,2014/08/12,2014/08/28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(2014/07/03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(2014/07/03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(2014/07/24提出分)に基づく継続について	承認	

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	安全性情報(2014/07/24提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2014/07/14,2014/07/30,2014/08/14,2014/08/28提出分)に基づく継続について	承認	
13-0011	MSD株式会社依頼の局面型皮疹を有する乾癬を対象としたMK-3222(未定)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(2014/08/06,2014/08/21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
13-0012	シンバイオ製薬株式会社依頼の第Ⅰ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(2014/06/30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
13-0013	キッセイ薬品工業株式会社依頼の脊髄小脳変性症を対象としたKPS-0373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
13-0014	ノバルティス ファーマ株式会社依頼のSOM230LAR(Pasireotide)第Ⅱ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(2014/07/10,2014/07/24,2014/08/07,2014/08/21,2014/08/25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
13-0018	小野薬品工業株式会社依頼の再発の多発性骨髄腫を対象としたCarfilzomib(ONO-7057)(carfilzomib)第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告(2014/08/18,2014/08/22提出分)に基づく継続について,安全性情報(2014/07/02,2014/07/22,2014/07/30,2014/08/12,2014/08/20提出分)に基づく継続について	承認	
13-0019	セルジーン株式会社の依頼によるポマリドミドの第Ⅱ相試験	安全性情報(2014/07/25提出分)に基づく継続について	承認	
13-0020	中外製薬株式会社依頼の手術可能なHER2陽性原発性乳癌患者を対象としたRO5304020およびRO4368451の第Ⅲ相試験(術後補助療法)	安全性情報(2014/06/30,2014/07/31提出分)に基づく継続について	承認	
13-0021	中外製薬株式会社依頼のRO5304020(PhⅡ)(トラスズマブ エムタンシン(T-DM1))第Ⅱ相試験	安全性情報(2014/06/30,2014/07/31提出分)に基づく継続について	承認	
13-0022	藤本製薬株式会社依頼の中心静脈栄養療法施行中のセレン補充を必要とする患者を対象としたFPF3400第Ⅲ相試験	安全性情報(2014/07/04提出分)に基づく継続について	承認	
13-0023	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(継続長期投与試験)	安全性情報(2014/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
13-0024	セルジーン株式会社依頼の濾胞性リンパ腫を対象としたCC-5013(FL)第Ⅲ相試験	安全性情報(2014/07/30,2014/08/28提出分)に基づく継続について	承認	

13-0026	武田薬品工業株式会社依頼のホジキンリンパ腫を対象としたSGN-35(HL)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2014/07/02,2014/07/16,2014/07/30,2014/08/12,2014/08/28提出分)に基づく継続について	承認	
13-0027	ノバルティス ファーマ株式会社依頼のBKM120(PTX併用)(Buparlisib)第Ⅱ／第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告(2014/07/14提出分)に基づく継続について,安全性情報 (2014/07/03,2014/07/17,2014/07/31,2014/08/07,2014/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
13-0028	ヤンセンファーマ株式会社依頼の非ホジキンリンパ腫を対象としたPCI-32765第Ⅲ相試験	安全性情報 (2014/07/10,2014/07/28,2014/08/12,2014/08/27提出分)に基づく継続について	承認	
13-0030	武田薬品工業株式会社依頼の多発性骨髄腫を対象としたMLN9708(C16014)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2014/07/09,2014/07/23,2014/08/07,2014/08/21提出分)に基づく継続について	承認	
13-1001	中外製薬株式会社依頼のHER2陽性乳癌を対象としたペルツズマブ(製販後)第Ⅳ相試験	安全性情報 (2014/06/25,2014/07/25提出分)に基づく継続について	承認	
14-0001	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社依頼の非ホジキンリンパ腫を対象としたHBI-8000第Ⅰ相試験	安全性情報 (2014/07/14,2014/08/18提出分)に基づく継続について	承認	
14-0003	日本セルヴィエ株式会社依頼の第Ⅰ相試験	安全性情報 (2014/07/22,2014/08/26提出分)に基づく継続について	承認	
14-0004	小野薬品工業株式会社依頼の移植非適応の未治療の多発性骨髄腫を対象としたONO-7057(Garfilzomib)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2014/08/07,2014/08/26提出分)に基づく継続について	承認	
14-0005	ヤンセンファーマ株式会社依頼の再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫(MCL)を対象としたPCI-32765第Ⅱ相試験	安全性情報 (2014/07/30,2014/07/31,2014/08/12,2014/08/27提出分)に基づく継続について	承認	
14-0006	ヤンセンファーマ株式会社依頼のびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたPCI-32765第Ⅲ相試験	安全性情報 (2014/08/08,2014/08/12,2014/08/27提出分)に基づく継続について	承認	
14-4002	画像診断学 小泉淳 依頼のモノエタノールアミノレイン酸塩(医師主導)第Ⅱ相試験	治験期間が1年を超える継続について,モニタリング報告(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 モニタリング実施審査について

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 (2014/06/24,2014/07/08,2014/07/24,2014/08/06,2014/08/19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 (2014/06/24,2014/07/08,2014/07/24,2014/08/06,2014/08/19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 (2014/06/24,2014/07/08,2014/07/24,2014/08/06,2014/08/19提出分)に基づく継続について	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>	安全性情報 (2014/07/14,2014/08/20提出分)に基づく継続について	承認	
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	安全性情報 (2014/07/02,2014/07/09,2014/07/24,2014/08/06,2014/08/20提出分)に基づく継続について	承認	
H13-0003	セルジーンコーポレーション依頼の中等症～重症の日本人局面型乾癬患者を対象として、2用法のApremilast(CC-10004)の有効性及び安全性を評価する後期第Ⅱ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	安全性情報 (2014/06/26,2014/07/25,2014/08/22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	安全性情報(2014/07/11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KCSO3冠動脈ステントの有効性・安全性を評価する臨床治験	治験期間が1年を超える継続について、安全性情報(2014/08/08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
12-9002	株式会社メディコン依頼の大腿膝窩動脈の治験におけるMD02-LDCBを標準的なバルーン血管形成術と比較する日本の被験者集団を対象とした前向き・多施設共同・単盲検・無作為化試験	重篤な有害事象報告 (2014/07/02,2014/07/15,2014/08/06提出分)に基づく継続について	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	治験期間が1年を超える継続について、安全性情報(2014/07/24,2014/08/25提出分)に基づく継続について	承認	
13-9003	ディービーエックス株式会社依頼の下肢末梢動脈治療用医療機器治験	安全性情報(2014/08/28提出分)に基づく継続について	承認	
14-9001	日本バイオセンサーズ株式会社依頼の安定狭心症、無症候性虚血、ACS等の出血リスクが高く長期2剤抗血小板療法(DAPT)が適さない血管形成術を対象としたBF-14J01(Drug Coated Stent(DCS))試験	安全性情報(2014/08/20提出分)に基づく継続について	承認	

(2)医療機器

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KCSO3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(2014/08/25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

H13-9001	バイオロニックジャパン株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象としたBTR-1131の治験	治験期間が1年を超える継続について、安全性情報(2014/07/28,2014/08/22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45版,2014/07/23)	承認	
07-0008	グラクソ・スミスクライン株式会社依頼のHER2/ErbB2原発性浸潤性乳がんを対象としたGW572016(ALTTO)(ラパチニブ)第Ⅲ相試験	患者様宛レター(説明文書)について(2014/06/20),同意書について(2014/08/08)	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	実施計画書の変更について(第3版,2014/03/26),概要書・添付資料の変更について(第13版,2014/05/12)	承認	
11-0025	日本ペーリンカー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	実施計画書の変更について(Ver.4,2014/04/15),実施計画書の変更について(第4版,2014/04/15)	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	AIN457プレフィルド・シリンジ(注射器)の使用方法について(Version-Jul 2014,2014/08/26),契約延長について	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	説明文書・同意文書の変更について(Ver.7,2014/08/11)	承認	
12-0011	藤本製薬株式会社依頼の多発性骨髄腫を対象としたFPF300(サリトマイト)第Ⅰ/第Ⅱ相	概要書・添付資料の変更について(Ver.6,2014/07/15)	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9版,2014/09/01(英語・日本語版)),説明文書・同意文書の変更について(第6版,2014/09/09)	承認	
12-0017	セルジー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(第J-13版,2014/06/20),説明文書・同意文書の変更について(第6.0版,2014/08/28),安全性情報のまとめの変更について(2014/06/20)	承認	
12-0024	シンバイオ製薬株式会社依頼の第Ⅰ相	治験薬概要書<補遺1>について(2014/07/02)	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6.0版,2014/07/01),症例報告書の変更について (Ver.3.0.00,2014/07/01),説明文書・同意文書の変更について(第4.0版,2014/08/11)	承認	
13-0002	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験(JADZ)	分担医師の変更について (2014/08/26)	承認	
13-0003	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験(JADV)	分担医師の変更について (2014/08/26)	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	概要書・添付資料の変更について (Ver.4.1,2014/07/07),分担医師の変更について(2014/09/19),症例数追加について	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)	概要書・添付資料の変更について (Ver.4.1,2014/07/07),症例数追加について	承認	
13-0012	シンバイオ製薬株式会社依頼の第Ⅰ相試験	治験薬概要書<補遺1>について (2014/07/02)	承認	
13-0013	キッセイ薬品工業株式会社依頼の脊髄小脳変性症を対象としたKPS-0373第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について (Ver01.00.000に対する変更文書3の変更,2014/06/27)	承認	
13-0014	ノバルティス ファーマ株式会社依頼のSOM230LAR(Pasireotide)第Ⅱ相試験	実施計画書の変更について(第03版,2014/07/11),概要書・添付資料の変更について(第14版,2014/06/02),説明文書・同意文書の変更について (Ver.4.0,2014/09/02)	承認	
13-0019	セルジーン株式会社の依頼によるポマリドミドの第Ⅱ相試験	概要書・添付資料の変更について (第J-20版,2014/07/10)	承認	
13-0020	中外製薬株式会社依頼の手術可能なHER2陽性原発性乳癌患者を対象としたRO5304020およびRO4368451の第Ⅲ相試験(術後補助療法)	実施計画書の変更について(第2版,2014/06/16),治験実施計画書(BO28407)国内追加事項の変更について(第2版,2014/08/04),治験実施計画書国内追加事項の変更について(別紙1,(2014/07/01,2014/08/04)),(別紙2,2014/08/04)	承認	
13-0028	ヤンセンファーマ株式会社依頼の非ホジキンリンパ腫を対象としたPCI-32765第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について (8.0,2014/06/24)	承認	
13-1001	中外製薬株式会社依頼のHER2陽性乳癌を対象としたペルツズマブ(製販後)第Ⅳ相試験	実施計画書の変更について(第3.1版,2014/07/01)	承認	

14-0001	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社依頼の非ホジキンリンパ腫を対象としたHBI-8000第I相試験	治験実施計画書レターについて(2014/07/25)	承認	
14-0002	キッセイ薬品工業株式会社依頼の脊髄小脳変性症を対象としたKPS-0373(継続)第III相試験	治験実施計画書Ver01.00.000)に対する変更文書3の変更について(2014/06/27)	承認	
14-0003	日本セルヴィエ株式会社依頼の第I相試験	概要書・添付資料の変更について(Version 6,2014/05/19),治験実施計画書別紙5の変更について(2014/08/12),治験実施計画書別紙7の変更について(2014/08/12)	承認	
14-0004	小野薬品工業株式会社依頼の移植非適応の未治療の多発性骨髄腫を対象としたONO-7057(Carfilzomib)第III相試験	説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2014/09/02),治験参加カードの変更について(2014/09/02),治験実施計画書(英語版・日本語版)の変更について(Amendment 3.0,2014/05/02),治験実施計画書日本用補遺の変更について(第2版,2014/06/26)	承認	
14-0005	ヤンセンファーマ株式会社依頼の再発又は難治性のマンル細胞リンパ腫(MCL)を対象としたPCI-32765第II相試験	概要書・添付資料の変更について(8.0,2014/06/24)	承認	
14-0006	ヤンセンファーマ株式会社依頼のびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたPCI-32765第III相試験	概要書・添付資料の変更について(8.0,2014/06/24)	承認	
14-4002	画像診断学 小泉淳 依頼のモノエタノールアミノレイン酸塩(医師主導)第II相試験	治験実施計画書別冊の変更について(第2.00版,2014/08/05,第3.0.0版,2014/09/01),治験薬の管理に関する手順書の変更について(第3.0版,2014/08/20)	承認	

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	治験実施計画書の変更について(改訂1版,2014/05/07),実施計画書添付資料の変更について(第4版,2014/06/04),説明文書・同意文書の変更について(第3.0版,2014/07/08),被験者への支払いに関する資料について(改訂1版,2014/07/29)	承認	
H13-0003	セルジーンコーポレーション依頼の中等症～重症の日本人局面型乾癬患者を対象として、2用法のApremilast(CC-10004)の有効性及び安全性を評価する後期第II相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験	治験の補償制度について(2014/07/02)	承認	

H13-0004	キッセイ薬品工業株式会社 KPS-0373の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相検証試験	治験実施計画書Ver01.00.000に対する変更文書3の変更について(2014/06/27)	承認	
H14-0001	日本製薬株式会社の依頼によるNPB-01(乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン)の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎に対する第Ⅲ相試験	概要書の変更について(第2版,2014/08/01)	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
H14-0002	キッセイ薬品工業株式会社依頼の脊髄小脳変性症を対象としたKPS-0373(継続)第Ⅲ相試験	治験実施計画書Ver01.00.000に対する変更文書3の変更について(2014/06/27)	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
13-9002	株式会社JIMRO依頼のG-1(血球細胞除去用浄化器)試験	協力者の変更について(2014/08/28),被験者募集ポスターについて(2014/08/28)	承認	

2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H13-9001	バイオトニックジャパン株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象としたBTR-1131の治験	概要書の変更について(Ver4.0,2014/07/23)	承認	