第266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11月26日(水) 15:30~15:55

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、檜垣惠、佐藤慎二、橋本篤司、山﨑浩史、小川高史、小山祐司、三上礼子、

大石祐子、府川勝治、大西恒太郎、桑久保ひとみ、蓬田裕子

(外部委員)玉巻弘光、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
	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸 がん患者を対象としたZ-100の第Ⅲ相試験	治験の実施について	承認	
14-0010	小野薬品工業株式会社依頼の第Ⅰ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	したRo45-2317(トラスツズマブ)第皿相試験	安全性情報(2014/10/02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(2014/09/25提出分) に基づく継続について	承認	
09-0022	象としたHKI-272-3004(Neratinib)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
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(レナリト*ミト*)第Ⅲ相試験	安全性情報(2014/10/23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		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(2014/10/29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プ第Ⅲ相試験	安全性情報(2014/10/02提出分) に基づく継続について	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	安全性情報(2014/10/02提出分) に基づく継続について	承認	
11-0008	ェーザイ株式会社 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	(2014/09/25,2014/10/08,2014/1 0/22提出分)に基づく継続につい て	承認	
11-0013	アストラセ [*] 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 (2014/09/30,2014/10/14,2014/1 0/28提出分)に基づく継続につい て	承認	

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)(セルトリス・マフ・ペコ・ル)第Ⅲ相試験		承認	定期継続審査について
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ハ [®] 腫を対象としたRG7159第 Ⅲ相試験	安全性情報 (2014/09/30,2014/10/29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	治験期間が1年を超える継続について,安全性情報 (2014/10/02,2014/10/16,2014/1 0/30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
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)(ペルツズマブ)第Ⅲ相試験		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		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 皿相試験	安全性情報(2014/10/24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 (2014/10/01,2014/10/15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)第皿相試験	安全性情報 (2014/10/01,2014/10/03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(2014/10/29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(2014/10/29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)第皿相試験	安全性情報 (2014/10/02,2014/10/16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(サリドマイド)第 I /第 II 相	安全性情報(2014/10/30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 (2014/10/02,2014/10/16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 第皿相試験	安全性情報(2014/10/02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 (2014/10/15,2014/10/30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	治験期間が1年を超える継続について,安全性情報(2014/10/06,2014/10/15,2014/10/23提出分)に基づく継続につい	承認	定期継続審査について
		で 20 提出分別に基づく経続について		
12-0024	シンバイオ製薬株式会社依頼の第Ⅰ相	安全性情報(2014/09/24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(2014/10/27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 (2014/10/06,2014/10/20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 (2014/10/03,2014/10/06,2014/1 0/07,2014/10/16,2014/10/27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 (2014/10/01,2014/10/27提出分) に基づく継続について,安全性情報 (2014/10/01,2014/10/15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 (2014/10/01,2014/10/15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		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(2014/10/24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)		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(2014/10/28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(2014/10/28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BI 6727の第Ⅲ相試験		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	安全性情報 (2014/10/07,2014/10/21提出分) に基づく継続について	承認	
13-0012	シンバイオ製薬株式会社依頼の第 I 相試験	安全性情報(2014/09/24提出分) に基づく継続について	承認	

13-0014	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の	安全性情報	承認	
10 0014	SOM230LAR(Pasireotide)第 II 相試験	(2014/10/09,2014/10/16提出分) に基づく継続について	外心	
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	治験期間が1年を超える継続について,安全性情報 (2014/09/30,2014/10/02,2014/10/07,2014/10/15,2014/10/22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
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	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
13-0020	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(2014/10/02提出分) に基づく継続について	承認	
13-0023		安全性情報(2014/10/28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)第皿相試験	重篤な有害事象報告 (2014/08/27,2014/09/09提出分) に基づく継続について,安全性情報 (2014/10/29提出分)に基づく継続 について		
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 (2014/10/09,2014/10/23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	安全性情報 (2014/10/02,2014/10/16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 (2014/10/10,2014/10/27提出分) に基づく継続について	承認	
13-0029	大鵬薬品工業株式会社依頼のNETU第Ⅱ相試験	安全性情報(2014/10/21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)第皿相試験	安全性情報 (2014/10/02,2014/10/16,2014/1 0/30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(2014/09/25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(2014/10/08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(Carfilzomib)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2014/10/14,2014/10/20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 (2014/10/10,2014/10/27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 (2014/10/10,2014/10/27提出分) に基づく継続について	承認	
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)	安全性情報 (2014/10/06,2014/10/09,2014/1 0/15提出分)に基づく継続につい 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)	安全性情報 (2014/10/06,2014/10/09,2014/1 0/15提出分)に基づく継続につい て	承認	
14-8001	シャイアー・ジャパン株式会社依頼の本態性血小板血症を対象としたSPD422(製販後)(アナケレリト)第IV相試験	安全性情報 (2014/10/02,2014/10/16提出分) に基づく継続について	承認	
2)八王子	후락 V FA		字=关 4 4 田	/# */
<u>受付番号</u> H12-0001	審議治験 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)	審議事項 安全性情報 (2014/10/01,2014/10/16提出分) に基づく継続について	審議結果 承認	備考
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 (2014/10/01,2014/10/16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)	重篤な有害事象報告 (2014/09/25,2014/09/30提出分) に基づく継続について,安全性情報 (2014/10/01,2014/10/16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 (2014/10/01,2014/10/16提出分) に基づく継続について	承認	
	症の日本人局面型乾癬患者を対象として、2用	治験期間が1年を超える継続について,安全性情報(2014/09/26提出分)に基づく継続について	承認	
	キッセイ薬品工業株式会社依頼の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	治験期間が1年を超える継続について	承認	
3)大磯	安美公野	立 議 声	金钱结用	/# **
<u>受付番号</u> 014-0001	審議治験 ピー・ピー・ディー・ジャパン株式会社依頼のライソ ゾーム酸性リパーセ・欠損症患者を対象とした Sebelipase alfaの多施設共同、非盲検第Ⅱ相試 験	審議事項 安全性情報(2014/09/16提出分) に基づく継続について	審議結果 承認	備考

(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
13-9001	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ー301と金 属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験	安全性情報(2014/10/28提出分) に基づく継続について	承認	
13-9003	ディーブイ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(2014/10/29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	重篤な有害事象報告 (2014/10/06,2014/10/10,2014/1 0/16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
H13-9001	バイオトロニックジャパン株式会社の依頼による	安全性情報(2014/10/21提出分)	承認	
	虚血性心疾患患者を対象としたBTR-1131の治	に基づく継続について		
	験			

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

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(トラスツズマブ)第Ⅲ相試験	日本における追加情報の変更に ついて(第46版,2014/09/05,第47 版,2014/10/10)	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	治験実施計画書 国内追加事項 別紙1の変更について (2014/09/04,2014/10/02,2014/1 0/09),実施計画書国内追加事項の 変更について(第4.2 版,2014/09/04)	承認	
11-0004	アストラセ・ネカ株式会社 依頼の第 I 相試験	実施計画書[管理的項目の変更5] の変更について(2014/09/01),契 約延長について	承認	
11-0008	ェーザイ株式会社 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	概要書・添付資料の変更について (第4版,2014/10/10),説明文書・同 意文書の変更について(第5.0 版,2014/10/20)	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		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	概要書・添付資料の変更について (第15版,2014/07/03),説明文書・ 同意文書の変更について(第7.0 版,2014/10/23),治験薬概要書(日 本語版)の変更について(第15 版,2014/09/25)	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	契約延長について	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	実施計画書の変更について(改訂	承認
12-0013	アパルティス ファーマ株式芸社の依頼による乳癌患者を対象としたBKM120第Ⅲ相試験	第03版,2014/07/31)	承 認
12-0015	中外製薬株式会社の依頼によるRO4876646の 第皿相試験	治験実施計画書(GO25632)国内追加事項の変更について(第1.4版,2014/10/01),別紙1 治験実施体制の変更について(2014/10/01)	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	説明文書・同意文書の変更について(第3.0版,2014/10/17)	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	実施計画書の変更について (AMENDMENT#6,2014/01/14),説 明文書・同意文書の変更について (Ver.3.0,2014/10/29),治験実施計 画書(日本語)の変更について(改 訂第6版,2014/08/29)	承認
13-0012	シンバイオ製薬株式会社依頼の第Ⅰ相試験	実施計画書の変更について(7.01版,2014/10/03),説明文書・同意文書の変更について(3.0版,2014/10/27),契約延長について	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	分担医師の変更について (2014/10/23)	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)	治験実施計画書(BO28407)国内追加事項の変更について(第2.1版,2014/10/09),治験実施計画書国内追加事項別紙1の変更について(2014/10/02,2014/10/09)	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	分担医師の変更について (2014/10/03)	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	説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2014/10/28),治験薬概要書第8版に対する追補1の変更について(2014/09/18),治験薬概要書第8版に対する追補1(和訳版)の変更について(2014/09/18)	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	概要書・添付資料の変更について (第4.0版,2014/09/18)	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	分担医師の変更について (2014/10/23)	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3.0版,2014/10/27)	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ハ [°] 腫(MCL)を対象としたPCI-32765第Ⅱ相試験	説明文書・同意文書の変更について(2.0版,2014/10/20),概要書第8版に対する追補1の変更について(2014/09/18),概要書第8版に対する追補1(和訳版)の変更について(2014/09/18)	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	説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2014/10/28),概要書第8版に対する追補1の変更について(2014/09/18),概要書第8版に対する追補1(和訳版)の変更について(2014/09/18)		
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)	治験実施計画書 補遺1について (第2.0版,2014/10/10)	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)	治験実施計画書 補遺1について (第2.0版,2014/10/10)	承認	
14-4002	画像診断学 小泉淳 依頼のモノエタノールアミンオレイン 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4.0.0版,2014/11/04)	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)	契約延長について	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)	契約延長について	承認	
	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)	契約延長について	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
	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	実施計画書の変更について(第11	承認	

1/1/ 23/1/15				
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11版,2014/09/26),契約延長について	承認	
13-9001		分担医師の変更について (2014/10/01)	承認	

13-9003		実施計画書の変更について(第1.4版,2014/09/01),分担医師の変更について(2014/10/01),治験実施計画書 別紙1の変更について(2014/09/01),契約延長について	承認	
2)八王子				
受付番号		審議事項	審議結果	備考
H13-900	バイオト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		承認	