第276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:2015年10月28日(水) 15:30~16:45

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、佐藤慎二、遠藤正之、田村悦代、檜垣惠、橋本篤司、大貫知英、三上礼子、

大石 祐子、小森 恵子、府川 勝治、大西 恒太郎

(外部委員)玉巻 弘光、中島 秀二、長沼 洋一、安部 京子

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 |
|---------|---|-----------|-------------|---------------|
| 15-0005 | 塩野義製薬株式会社依頼のS-888711の血小板減少症患者を対象とした第3相臨床試験 | 治験の実施について | 承認 | |
| 15-0014 | アステラス製薬株式会社依頼の関節リウマチを対象としたASP015K(継続)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) |
| 15-0015 | 血病患者を対象としたSGI-110の第皿相試験 | 治験の実施について | 修正の上 で承認 | *2 (下記に記載) |
| 15-0016 | 小野薬品工業株式会社依頼の再発及び難治性の多発性骨髄腫を対象としたカルフィルゾミブ (ONO-7057)(Carfilzomib)第Ⅲ相試験 | 治験の実施について | 承認 | *3 (下記に記載) |

- * 1 修正の上承認:同意説明文書8ページ「検査スケジュール」表の実施を示す記号"×"は"〇"に修正してください。 備考:「治験に起因する健康被害発生時の補償について」1-3補償の制限など1)補償の対象とならない場合④は、 本治験では不要な項と考えます。治験毎の適正化より全試験共通を優先する方針が適当か改めて確認を要請します。
- *2 同意説明文書12ページ表1「治験スケジュール」及び13ページ表1「治験スケジュール(つづき)」の実施を示す記号 "×"は"〇"に修正してください。
- *3 "Onyx Therapeutics, Inc"について、同意説明文書の1ページの表内及び2ページ下から4行目の表記は、本邦における治験依頼者であるような誤解を与えます。削除又は記載修正しない方針が適当か改めて確認を要請します。

2)八王子

| - | <u>-//\</u> | | | | |
|---|-------------|---------------------------|-----------|------|----------------|
| L | 受付番号 | 審議治験 | 審議事項 | 審議結果 | 備考 |
| I | H15-0004 | ヤンセンファーマ株式会社依頼の掌蹠膿疱症患 | 治験の実施について | 修正の上 | * 1 |
| | | 者を対象としたCNTO 1959の有効性及び安全性 | | で承認 | (下記に記載) |
| | | を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲 | | | () 45 45 47 7 |
| | | 検, プラセボ対照, 第111相試験 | | | |
| | | 快、ファビル対照、第二個試験 | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |

*1 「治験参加者の健康被害に関する補償制度の概要」2ページ2.3補償金の「その程度に応じて」及び4ページ「別添:口 あなたが参加する治験の補償の内容は」の補償金にある「当社の定め」について、その障害等級等を明示してください。

3)大磯

| 受付番号 審議治験 審講 | 事項 審議結果 備線 | 与 |
|--|---------------------|---|
| O15-0001 大日本住友製薬株式会社依頼のパーキンソニ 治験の実施につ | >て 承認 | |
| ズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象としたAD-810Nの検証的試験〔第3相試験〕 | | |
| /これしての10100/快証的記憶に第3行記憶が | | |

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

| 1/1/ 27 1/1 | | | | |
|-------------|--|------------------------------------|------|----|
| 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 | 安全性情報(2015/09/01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(2015/09/04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 (2015/08/18,2015/09/16提出分) に基づく継続について | 承認 | |
| 09-0022 | パレクセル・インターナショナル株式会社依頼の乳癌を対象とした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(2015/08/25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(2015/09/25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 (2015/08/27,2015/09/03,2015/0 9/10,2015/09/17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(2015/09/01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(2015/08/26提出分) に基づく継続について | 承認 | |
| 11-0021 | | 安全性情報 (2015/08/21,2015/09/04,2015/0 9/18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)(ペルツズマブ)第Ⅲ相試験 | 安全性情報(2015/09/01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 依頼の頭頭 部扁平上皮癌を対象としたBIBW2992(ADJ)第Ⅲ 相試験 | 1 - 1 - 11 - 11 - 11 | 承認 | |
| 11-0025 | 日本ペ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 | | 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 | | 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 (2015/08/21,2015/09/04,2015/0 9/18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 (2015/08/20,2015/09/17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(2015/09/01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相試験 | 治験期間が1年を超える継続について,安全性情報(2015/08/24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 |
| 12-0028 | 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(2015/08/25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 (2015/09/08,2015/09/09,2015/0 9/14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の第皿相 試験(JADZ) | 安全性情報 (2015/09/03,2015/09/17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 (2015/09/03,2015/09/17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 | |
| 13-0008 | 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 | 治験期間が1年を超える継続について,安全性情報(2015/09/25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 |
| 13-0010 | 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 (2015/08/28,2015/09/14,2015/0 9/18,2015/09/29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(Tildrakizumab)第皿相試験 | 安全性情報 (2015/08/20,2015/09/04,2015/0 9/24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 SOM230LAR(Pasireotide)第 II 相試験 | 安全性情報 (2015/08/20,2015/08/27,2015/0 9/03,2015/09/17提出分)に基づく 継続について | 承認 | |
| 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 (2015/08/14,2015/09/07,2015/09/11,2015/09/16,2015/09/24,2015/09/25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 |
| 13-0020 | 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) | | 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(2015/09/10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 (2015/08/28,2015/09/29提出分)に基づく継続について 13-0025 大塚製薬株式会社依頼のOPC-12759(レバミピド)第Ⅱ相試験 東窓 な有害事象報告(2015/09/29提出分)に基づく継続について 重篤な有害事象報告(2015/09/29提出分)に基づく継続について 承認 (2015/08/20,2015/09/02,2015/09/10,2015/09/17提出分)に基づく 東京 な 対象としたSGN-35(HL)第Ⅲ相試験 安全性情報 (2015/08/20,2015/09/17提出分)に基づく 東京 な 対象としたPCI-32765第Ⅲ相試験 安全性情報 (2015/08/26,2015/09/08,2015/09/10,2015/09/11,2015/09/29提出分)に基づく継続について 東京 な 対象としたPCI-32765第Ⅲ相試験 安全性情報 (2015/08/26,2015/09/08,2015/09/11,2015/09/29提出分)に基づく継続について 東京 な 対象としたMLN9708(C16014)第Ⅲ相試験 安全性情報 (2015/08/19,2015/09/03,2015/09/17提出分)に基づく継続について 東京 な 大き は 対象としたMLN9708(C16014)第Ⅲ相試験 安全性情報 (2015/08/19,2015/09/03,2015/09/17提出分)に基づく継続につい 東京 な 大き な 大 | |
|---|--|
| ド)第 II 相試験 提出分)に基づく継続について 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 (2015/08/20,2015/09/02,2015/09/10,2015/09/17提出分)に基づく 接続について 安全性情報 (2015/08/26,2015/09/08,2015/09/09,2015/09/09,2015/09/09,2015/09/09,2015/09/10,2015/09/11,201 5/09/29提出分)に基づく継続について 3-0030 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 (2015/08/19,2015/09/03,2015/09/17提出分)に基づく継続について 承認 (2015/08/19,2015/09/03,2015/09/17提出分)に基づく継続につい 承認 (2015/08/19,2015/09/03,2015/09/17提出分)に基づく継続につい 本認 (2015/08/19,2015/09/03,2015/09/17提出分)に基づく継続につい 日本記録 大田楽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 日本記録 日本記述 日本記述 | |
| 対象としたSGN-35(HL)第Ⅲ相試験 (2015/08/20,2015/09/02,2015/0 9/10,2015/09/17提出分)に基づく継続について (2015/08/20,2015/09/17提出分)に基づく継続について (2015/08/26,2015/09/17提出分)に基づく (2015/08/26,2015/09/08,2015/09/09,2015/09/10,2015/09/11,2015/09/29提出分)に基づく継続について (2015/08/19,2015/09/03,2015/09/17提出分)に基づく継続につい 承認 (2015/08/19,2015/09/03,2015/09/17提出分)に基づく継続につい (2015/08/19/17提出分)に基づく継続につい (2015/08/19/17提出分)に基づく継続につい (2015/08/19/19/17提出分)に基づく継続につい (2015/08/19/19/19/19/19/19/19/19/19/19/19/19/19/ | |
| 腫を対象としたPCI-32765第Ⅲ相試験 (2015/08/26,2015/09/08,2015/09/09,2015/09/10,2015/09/11,2015/09/29提出分)に基づく継続について (2015/08/26,2015/09/10,2015/09/11,2015/09/29提出分)に基づく継続について (2015/08/19,2015/09/03,2015/09/17提出分)に基づく継続につい 承認 (2015/08/19,2015/09/03,2015/09/17提出分)に基づく継続につい | |
| 対象としたMLN9708(C16014)第皿相試験 (2015/08/19,2015/09/03,2015/0 9/17提出分)に基づく継続につい | |
| | |
| 13-1001 中外製薬株式会社依頼のHER2陽性乳癌を対象 安全性情報 (2015/08/18,2015/09/16提出分) に基づく継続について | |
| 14-0006 ヤンセンファーマ株式会社依頼のびまん性大細 安全性情報 RD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 (2015/08/26,2015/09/08,2015/09/11,2015/09/29提出分)に基づく継続について | |
| 14-0007 アステラス製薬株式会社依頼のリウマチ患者を を対象としたASP015K第Ⅲ相試験(DMARD) 安全性情報 (2015/08/27,2015/09/14,2015/09/14,2015/09/29提出分)に基づく継続につい て | |
| 14-0008 アステラス製薬株式会社依頼のリウマチ患者を 安全性情報 (2015/08/27,2015/09/14,2015/09/29提出分)に基づく継続について | |
| 14-0010 小野薬品工業株式会社依頼の第 I 相試験 安全性情報 (2015/09/03,2015/09/04提出分) に基づく継続について (2015/09/04提出分) に基づく継続について | |
| 14-0012 ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社メディカル カンパニー依頼の心臓血管外科手術における 止血補助を対象としたEVARREST第Ⅲ相試験 (2015/08/17提出分)に基づく継続について、安全性情報 (2015/08/17提出分)に基づく継続について | |
| 14-0013 アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病 患者の主要CVイベント予防を対象とした AZD6140(チカグレロル)国際共同第Ⅲ相試験 9/16提出分)に基づく継続につい て | |

| 14-0014 | 塩野義製薬株式会社依頼のS-877489(短 期)(Lisdexamfetamine dimesylate)第Ⅱ/第Ⅲ相 試験 | 安全性情報(2015/09/18提出分) に基づく継続について | 承認 | |
|---------|--|---|----|--|
| 14-0015 | 塩野義製薬株式会社依頼の注意欠如・多動症 (ADHD)を対象としたS-877489(長 期)(Lisdexamfetamine dimesylate)第Ⅲ相試験 | 安全性情報(2015/09/18提出分) に基づく継続について | 承認 | |
| 14-0016 | 株式会社新日本科学PPD依頼のHER2陽性転移 性乳癌を対象としたNALA(neratinib)第Ⅲ相試験 | | 承認 | |
| 14-0017 | 小野薬品工業株式会社依頼の再発又は難治性 ホジキンリンパ腫を対象としたONO-4538(二ボ ルマブ)第Ⅱ相試験 | 安全性情報 (2015/09/01,2015/09/02,2015/0 9/03,2015/09/04,2015/09/07,201 5/09/11,2015/09/14,2015/09/17, 2015/09/18,2015/09/24提出分) に基づく継続について | 承認 | |
| 14-0018 | 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COPD患者を対象とした Ba679+BI1744(チオトロピウム+オロダテロール)のCOPD増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験 | 安全性情報 (2015/08/25,2015/09/29提出分) に基づく継続について | 承認 | |
| 14-0019 | MSD株式会社依頼の再発又は転移性頭頸部癌を対象としたMK-3475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 (2015/08/31,2015/09/14,2015/09/25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 |
| 14-0020 | ヤンセンファーマ株式会社依頼の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(2015/09/28提出分) に基づく継続について | 承認 | |
| 14-0021 | 中外製薬株式会社依頼のCD20陽性非ホジキンリンパ腫を対象としたオビヌツズマブ (RO5072759)の第 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(2015/08/26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 |
| 14-0023 | バイエル薬品株式会社依頼の塞栓源を特定できない塞栓性脳卒中(ESUS)発症後間もない患者を対象としたBAY59-7939(リバ-ロキサパン)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 (2015/08/25,2015/09/09,2015/09/24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 |
| 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 | 治験期間が1年を超える継続について,モニタリング報告(2015年9月16日提出分)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 |
| 14-8002 | ノバルティス ファーマ株式会社依頼の乾癬を対 象としたAIN457(製販後)第Ⅳ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 (2015/08/19,2015/09/16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 |

| 15-0001 | セルジーン株式会社依頼のB細胞リンパ腫を対象としたCC5013(DLC)(レナリドミド)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 (2015/08/28,2015/09/29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 |
|---------|--|---|----|--|
| 15-0002 | 塩野義製薬株式会社依頼の食道癌 を対象としたS-588410()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 |
| 15-0003 | 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長期第Ⅲ 相試験(JADY) | 治験期間が1年を超える継続について,安全性情報 (2015/09/03,2015/09/17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 |
| 15-0004 | ヤンセンファーマ株式会社依頼のブルトン型チロシンキナーゼ(BTK)阻害剤ibrutinibの未治療の慢性リンパ性白血病(CLL)又は小リンパ球性リンパ腫(SLL)患者を対象とした第 I 相試験 | 安全性情報 (2015/08/26,2015/09/08,2015/0 9/09,2015/09/10,2015/09/11,201 5/09/29提出分)に基づく継続につ いて | 承認 | |
| 15-0006 | 株式会社EPSアソシエイト依頼の脳卒中後の上 肢痙縮の治療に対するNT201第Ⅲ相試験 | 安全性情報 (2015/08/28,2015/09/09,2015/0 9/29提出分)に基づく継続につい て | 承認 | |
| 15-0007 | 株式会社EPSアソシエイト依頼の脳卒中後の下 肢痙縮の治療に対するNT201第Ⅲ相試験 | 安全性情報 (2015/08/28,2015/09/09,2015/0 9/29提出分)に基づく継続につい て | 承認 | |
| 15-0008 | 日本化薬株式会社依頼の早期乳癌を対象としたCT-P6(トラスツズマブ)第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 (2015/10/10,2015/10/13提出分) に基づく継続について | 承認 | |
| 15-0010 | シミック株式会社依頼の既治療低悪性度非ホジ キンリンパ腫を対象としたGS-1101(idelalisib)第 皿相試験 | 安全性情報(2015/10/01提出分) に基づく継続について | 承認 | |
| 15-1001 | ノバルティス ファーマ株式会社依頼の乾癬を対象としたAIN457(製販後 II)第IV相試験 | 安全性情報(2015/09/29提出分) に基づく継続について | 承認 | |
| 15-4001 | 整形外科 渡辺雅彦申請の急性脊髄損傷を対象 としたKRN8601(医師主導)(フィルグラスチム)第 Ⅲ相試験 | 安全性情報(2015/09/19提出分) に基づく継続について | 承認 | |
| 15-4002 | 血液腫瘍内科 鬼塚真仁依頼のTM5509(CBT)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,安全性情報(2015/09/19提出分)に基づく継続について,モニタリング報告(2015/9/3.2015/9/18)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 |
| 15-4003 | 血液腫瘍内科 鬼塚真仁依頼の TM5509(alloBMT)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,安全性情報(2015/09/19提出分)に基づく継続について,モニタリング報告(2015年8月20日提出分)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 |
| | | 6 | | |

2)八王子

| 2)八土于 | 中学 火阪 | 安学本研 | 京学 社田 | /## |
|----------|--|---|--------------|------------------|
| 受付番号 | 審議治験 | 審議事項 | 審議結果 | 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) | | 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 (2015/08/14,2015/08/28,2015/0 9/11,2015/09/17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 (2015/08/19,2015/09/02,2015/0 9/16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用量の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(2015/08/25提出分) に基づく継続について | 承認 | |
| H14-0003 | 味の素製薬株式会社依頼のAJG511の活動期 潰瘍性大腸炎患者を対象とした第皿相臨床試 験 | 安全性情報(2015/09/28提出分) に基づく継続について | 承認 | |
| H15-0002 | アッヴィ合同会社依頼の日本人汎発型膿疱性 乾癬患者を対象としたアダリムマブの多施設共 同非盲検試験(第Ⅲ相) | 安全性情報 (2015/08/24,2015/09/15提出分) に基づく継続について | 承認 | |

(2)医療機器 1)伊勢原

| | 후락¼ጭ | 후육후조 | 安学社田 | /# / / |
|---------|---|---|------|-------------------|
| 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 | 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 |
| 12-9002 | 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 | 安全性情報(2015/09/25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ー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(2015/09/28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 |
| 13-9003 | 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 (2015/07/24,2015/08/28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(2015/09/25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 |
| H13-9001 | 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 | 安全性情報 (2015/08/28,2015/09/24提出分) | 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

| <u>1)伊勢原</u> | | | | |
|--------------|---|--|------|----|
| 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(トラスツス゚マブ)第Ⅲ相試験 | 分担医師の変更について (2015/10/08) | 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 | 分担医師の変更について (2015/10/08) | 承認 | |
| 09-0018 | ノハ゛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(トラスツズマブ・パクリタキセル併用)(エベロリムス)第Ⅲ相試験 | 説明文書・同意文書の変更について(Ver.8,2015/09/18),分担医師の変更について(2015/09/28) | 承認 | |
| 09-0022 | パレクセル・インターナショナル株式会社依頼の乳癌を対象としたHKI-272-3004(Neratinib)第Ⅲ相試験 | 契約延長について | 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 | 分担医師の変更について (2015/10/08) | 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)(ペルツズマブ)第Ⅲ相試験 | 分担医師の変更について (2015/10/08) | 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 | |
| 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 相試験 | 概要書・添付資料の変更について (Ver.7,2015/08/06) | 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 | 分担医師の変更について (2015/09/28) | 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 | 分担医師の変更について (2015/10/20) | 承認 |
|---------|--|--|----|
| 12-0017 | セルジーン株式会社依頼の第Ⅰ/第Ⅱ相試験 | 実施計画書の変更について(第5.0 版,2015/08/17),契約延長について | |
| 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 | 実施計画書の変更について(07(日本語訳),2015/08/04),説明文書・同意文書の変更について(第4.0版,2015/09/11),治験実施計画書(英語版)の変更について(07,2015/07/07) | 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 | 概要書・添付資料の変更について (第15版,2015/05/26) | 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3版,2015/07/30),説明文書・同意文書の変更について(第5版,2015/09/28),分担医師の変更について(2015/10/19),治験実施計画書(B028407)国内追加事項の変更について(第2.6版,2015/09/04),説明文書、同意文書第5版別添資料1の変更について(2015/09/28) | 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 | 概要書・添付資料の変更について (Ver.7,2015/08/26).説明文書・同 意文書の変更について (Ver.4,2015/09/25) | 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 | 実施計画書の変更について (2015/08/10) | 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3.3版,2015/08/27),分担医師の変更について(2015/10/08) | 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 | 概要書・添付資料の変更について (v5,2015/07/09),治験薬概要書(日本語)の変更について(第5.0 版,2015/07/09) | 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 | 実施計画書の変更について (2015/08/05) | 承認 |
| 14-0016 | 株式会社新日本科学PPD依頼のHER2陽性転移 性乳癌を対象としたNALA(neratinib)第皿相試験 | | 承認 |

| 14-0017 | ホジキンリンパ腫を対象としたONO-4538(二ボルマブ)第Ⅱ相試験 | 実施計画書の変更について(第5.0版,2015/08/31),概要書・添付資料の変更について(第14版,2015/06/30),説明文書・同意文書の変更について(第5.0版,2015/09/29),治験薬概要書第14版に関する訂正版について(01,2015/08/11),治験薬概要書第14版日本用補遺の変更について(第2版,2015/07/27) | 承認 |
|---------|--|---|----|
| 14-0018 | 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COPD患者を対象とした Ba679+BI1744(チオトロピウム+オロダテロール)のCOPD増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験 | 版,2015/07/15),分担医師の変更 について(2015/09/30),治験実施 | 承認 |
| 14-0020 | ヤンセンファーマ株式会社依頼の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 | | 承認 |
| 15-0001 | セルジーン株式会社依頼のB細胞リンパ腫を対象としたCC5013(DLC)(レナリドミド)第皿相試験 | 実施計画書の変更について (AMENDMENT No.1 第1 版,2015/08/25),説明文書・同意文 書の変更について(第2.0 版,2015/09/29),治験実施計画書 補遺の変更について (Version2,2015/09/09),治験実施 計画書(英語)の変更について (AMENDMENT No. 1,2015/08/25),MEMORANDUMに ついて(2015/09/15) | 承認 |
| 15-0006 | 株式会社EPSアソシエイト依頼の脳卒中後の上 肢痙縮の治療に対するNT201第Ⅲ相試験 | 実施計画書の変更について(第3版,2015/09/15),説明文書・同意文書の変更について(バージョン2.1,2015/09/30),治験参加カードの変更について(2015/09/30),被験者負担軽減費の変更について(2015/10/23) | 承認 |
| 15-0007 | 株式会社EPSアソシエイト依頼の脳卒中後の下 肢痙縮の治療に対するNT201第Ⅲ相試験 | 実施計画書の変更について(第3 版,2015/09/15),説明文書・同意文 書の変更について(バージョン 2.1,2015/09/30),治験参加カードの 変更について(2015/09/30),被験 者負担軽減費の変更について (2015/10/23) | 承認 |

| 15-0008 | 日本化薬株式会社依頼の早期乳癌を対象としたCT-P6(トラスツズマブ)第Ⅲ相試験 | 説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2015/09/01),分担医師の変更について(2015/09/15),治験参加カードの変更について(第2版,2015/09/15),治験実施計画書の取扱いについて(第1.1版,2015/09/11) | 承認 | |
|----------|---|---|------|--------|
| 15-0010 | シミック株式会社依頼の既治療低悪性度非ホジ キンリンパ腫を対象としたGS-1101(idelalisib)第 Ⅲ相試験 | 非盲検継続投与試験の説明文書 および同意書について(第1.0 版,2015/09/28) | 承認 | |
| 15-0013 | ノバルティス ファーマ株式会社依頼の乳癌を対 象としたBYL719(alpelisib)第Ⅲ相試験 | 分担医師の変更について (2015/09/28) | 承認 | |
| 2)八王子 | | ch = # - t T | | 144.44 |
| 受付番号 | 審議治験 | 審議事項 | 審議結果 | 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 | | 承認 | |
| | 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 | 語版,2015年6月) | | |

| 受付番号 | 審議治験 | 審議事項 | 審議結果 | 備考 |
|----------|--|--|------|----|
| | 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) | | 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) | 概要書・添付資料の変更について (日本語版,第13版,2015/08/04)(英 語版,2015年6月) | 承認 | |
| | 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用量の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 | 契約延長について | 承認 | |
| H14-0003 | 味の素製薬株式会社依頼のAJG511の活動期 潰瘍性大腸炎患者を対象とした第皿相臨床試 験 | 概要書・添付資料の変更について (3.0追補①,2015/08/18) | 承認 | |