

第296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:2017年7月26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、佐藤 慎二、嶋澤るみ子、田村 悦代、馬淵 智生、横山 健次、傳田 祐也、西野 廣子、府川 勝治、大西 恒太郎、桑久保 ひとみ、渥美 美恵

(外部委員)中島 秀二、坂野 日和

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
17-0006	ブリistol・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相臨床試験	治験の実施について	承認	*1 (下記に記載)
17-0010	協和発酵キリン株式会社依頼の進行・再発乳癌を対象としたKHK2375第II相試験	治験の実施について	承認	
17-0011	全薬工業株式会社依頼の非ホジキンリンパ腫を対象としたIDEC-C2B8(rituximab)の90分間投与第II相試験	治験の実施について	承認	
17-0012	ノバルティス ファーマ株式会社依頼のステロイド抵抗性慢性移植片対宿主病を対象としたINC424(ルキシリチニブ)第III相試験	治験の実施について	承認	*2 (下記に記載)

*1 同意説明文書「7.治験期間中にあなたに守っていただきたい事項」の20ページ8行目は、「あなたの状態によって入院していただく場合は指示に従ってください。」が適当です。

*2 実施に先立ち、移植後被験者のゲノム解析の際のドナー同意等に関する対応事例や関連学会等の見解を調査し報告してください。

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5条(3)の審査【医師主導治験】

(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
17-4001	血液腫瘍内科 鬼塚真仁申請の慢性期の慢性骨髄性白血病におけるチロシンキナーゼ阻害剤との併用時のTM5614の安全性及び有効性を検討する医師主導第II相試験	治験の実施について	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
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	GCP第31条第1項の治験の継続について	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(レナリドミ)第III相試験	安全性情報 (2017/06/13,2017/06/27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 (2017/06/01,2017/06/15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(2017/05/26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(2017/05/31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(2017/06/15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(2017/05/31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	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	定期継続審査について
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(2017/06/08,2017/06/22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Ⅲ相試験	安全性情報(2017/06/09,2017/06/26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	安全性情報(2017/06/02,2017/06/16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)	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2017/05/31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
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	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	定期継続審査について
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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2017/06/13,2017/06/27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
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(2017/06/08,2017/06/22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 (2017/06/12,2017/06/27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 (2017/06/01,2017/06/15,2017/06/29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	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	定期継続審査 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 (2017/06/12,2017/06/27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 (2017/06/13,2017/06/27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 (2017/06/13,2017/06/27提出分) に基づく継続について	承認	
14-0010	小野薬品工業株式会社依頼の第Ⅰ相試験	安全性情報 (2017/06/05,2017/06/19提出分) に基づく継続について	承認	
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	GCP第31条第1項の治験の継続について,重篤な有害事象報告 (2017/06/10,2017/06/18,2017/06/20提出分)に基づく継続について,安全性情報 (2017/05/31,2017/06/21,2017/06/29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
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	安全性情報(2017/06/28提出分) に基づく継続について	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(ニボルマブ)第Ⅱ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2017/06/13,2017/06/28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
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CNT01959(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 (2017/06/12,2017/06/27提出分) に基づく継続について	承認	

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	安全性情報 (2017/05/17,2017/05/31提出分) に基づく継続について	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Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2017/06/15,2017/06/27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
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)	安全性情報 (2017/06/08,2017/06/23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(2017/06/27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(2017/06/27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	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	定期継続審査 について
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	安全性情報 (2017/05/25,2017/06/08,2017/06/22提出分)に基づく継続について	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	安全性情報 (2017/06/13,2017/06/27提出分) に基づく継続について	承認	
15-0015	大塚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SGI-110の第Ⅲ相試験	安全性情報 (2017/05/31,2017/06/26提出分) に基づく継続について	承認	
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	安全性情報 (2017/06/02,2017/06/16提出分) に基づく継続について	承認	
15-0017	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 (2017/06/08,2017/06/22提出分) に基づく継続について	承認	
15-0019	エーザイ株式会社依頼の再発又は難治性の末梢性T細胞リンパ腫及び皮膚T細胞性リンパ腫を対象としたE7777第Ⅱ相試験	安全性情報(2017/05/31提出分) に基づく継続について	承認	

15-0021	ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼によるSP-02Lの第Ⅱ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	定期継続審査について
15-0023	ファイザー株式会社依頼の白金製剤抵抗性／不応性卵巣癌を対象としたMSB0010718C(Avelumab)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2017/06/02,2017/06/26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
15-0025	MSD株式会社依頼の初発多発性骨髄腫を対象としたMK-3475(MM)第Ⅲ相試験	安全性情報(2017/06/27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(2017/06/19提出分)に基づく継続について	承認	
16-0001	アストラゼネカ株式会社依頼の再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌を対象としたMEDI4736/Tremelimumab(一次治療)第Ⅲ相試験	安全性情報(2017/05/31,2017/06/08,2017/06/14,2017/06/21,2017/06/28提出分)に基づく継続について	承認	
16-0005	MSD株式会社依頼の多発性骨髄腫を対象としたMK-3475(RR)第Ⅲ相試験	安全性情報(2017/06/27提出分)に基づく継続について	承認	
16-0006	セルジーン株式会社依頼の第Ⅰ／第Ⅱ相試験	安全性情報(2017/05/30,2017/06/13,2017/06/26提出分)に基づく継続について	承認	
16-0008	日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症(CTEPH)患者を対象としたNS-304(セレキシパグ)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2017/06/08,2017/06/22提出分)に基づく継続について	承認	
16-0009	MSD株式会社の依頼によるMK-3475の古典的ホジキンリンパ腫を対象とした第Ⅲ相試験	安全性情報(2017/06/09,2017/06/26提出分)に基づく継続について	承認	
16-0010	ファイザー株式会社の依頼による未治療の卵巣癌を対象としたMSB0010718Cの第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2017/06/02,2017/06/26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
16-0014	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたアテゾリズマブ第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2017/05/26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
16-0015	小野薬品工業株式会社依頼の食道がんを対象としたONO-4538第Ⅲ相試験(多施設共同無作為化非盲検試験)	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2017/06/05,2017/06/19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

16-0016	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるPro-NETUの第Ⅱ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2017/06/08,2017/06/12,2017/06/28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
16-0018	MSD株式会社依頼の再発または転移性トリプルネガティブ乳癌を対象としたMK-3475(TNBC)(pembrolizumab)第Ⅲ相試験	安全性情報(2017/06/27提出分)に基づく継続について	承認	
16-0022	エーザイ株式会社依頼の第Ⅰ相	安全性情報(2017/06/05,2017/06/20提出分)に基づく継続について	承認	
16-0023	ノバルティス ファーマ株式会社依頼のステロイド抵抗性急性移植片対宿主病患者を対象としたINC424(ルキシロチニブ)第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2017/06/07,2017/06/09,2017/06/21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
16-0024	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(維持)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2017/06/01,2017/06/12,2017/06/22,2017/06/28提出分)に基づく継続について	承認	
16-0025	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第Ⅲ相試験	安全性情報(2017/05/31,2017/06/09,2017/06/23提出分)に基づく継続について	承認	
16-0026	大塚製薬株式会社依頼の骨髄異形成症候群又は慢性骨髄単球形白血病を対象としたSGI-110第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2017/06/14,2017/06/20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
16-0027	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(移植)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2017/06/01,2017/06/12,2017/06/22,2017/06/28提出分)に基づく継続について	承認	
17-0001	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(初発)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2017/06/28提出分)に基づく継続について	承認	
17-0003	千寿製薬株式会社の依頼による原発開放隅角緑内障又は高眼圧症を対象としたSJP-0135の第Ⅲ相試験(比較試験)	安全性情報(2017/06/13提出分)に基づく継続について	承認	
17-0004	アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性情報(2017/06/26提出分)に基づく継続について	承認	

17-0005	ギリアド・サイエンシズ株式会社依頼の第Ⅰ相試験	安全性情報 (2017/05/31,2017/06/12,2017/06/19,2017/06/26提出分)に基づく継続について	承認	
17-0009	MSD株式会社依頼のトリプルネガティブ乳癌を対象としたMK-3475(NAC)第Ⅲ相試験	安全性情報(2017/06/28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
H12-0003	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 (2017/05/23,2017/06/06,2017/06/20提出分)に基づく継続について	承認	
H15-0001	EAファーマ株式会社依頼の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたAJM300第Ⅲ相臨床試験	安全性情報(2017/06/16提出分)に基づく継続について	承認	
H15-0003	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)発生後間もない患者を対象としたBAY59-7939(リバーロキサバン)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2017/06/07,2017/06/21提出分)に基づく継続について	承認	
H15-0004	ヤンセンファーマ株式会社依頼の掌蹠膿疱症患者を対象としたCNTO 1959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 (2017/05/25,2017/06/12提出分)に基づく継続について	承認	
H15-0005	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社依頼による第Ⅱ相試験	安全性情報 (2017/06/01,2017/06/15提出分)に基づく継続について	承認	
H15-0006	小野薬品工業株式会社依頼の慢性心不全に対するプラセボを対照としたONO-1162の多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験(第Ⅲ相試験)	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2017/05/30,2017/06/09,2017/06/23提出分)に基づく継続について	承認	
H16-0001	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	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	
H16-0002	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	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	
H16-0004	アツヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象したABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する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 (2017/05/29,2017/06/12提出分)に基づく継続について	承認	

H16-0005	アツヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験	安全性情報 (2017/05/29,2017/06/12提出分) に基づく継続について	承認	
H16-0006	アツヴィ合同会社依頼の中等症から重症の日本人化膿性汗腺炎患者を対象にアダリムマブの安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検単一用量試験	安全性情報 (2017/05/29,2017/06/12,2017/06/26提出分)に基づく継続について	承認	
H16-0008	アツヴィ合同会社依頼の汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症の日本人患者を対象にリサンキズマブ皮下投与の2つの異なる用法・用量の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、非盲検試験	安全性情報 (2017/05/29,2017/06/12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
H16-4001	消化器内科 白井孝之申請の中等症以上の潰瘍性大腸炎患者を対象としたTAB-UC1-MNZ,TAB-UC1-AMPC,TAB-UC1-TCの探索的試験(医師主導試験)	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	

3)大磯

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
O15-0001	大日本住友製薬株式会社依頼のパーキンソンズ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〕	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2017/06/01,2017/06/08,2017/06/20提出分)に基づく継続について	承認	
O16-0004	久光製薬株式会社依頼のL-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相並行群間比較試験	GCP第31条第1項の治験の継続について	承認	

4)東京

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
T17-0001	千寿製薬株式会社の依頼による原発開放隅角緑内障又は高眼圧症を対象としたSJP-0135の第Ⅲ相試験(比較試験)	安全性情報(2017/06/12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(2017/06/27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の治験	重篤な有害事象報告 (2017/06/10,2017/06/15提出分) に基づく継続について,安全性情報 (2017/05/31提出分)に基づく継続について	承認	

(3)その他

1)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H16-4001	消化器内科 白井孝之申請の中等症以上の潰瘍性大腸炎患者を対象としたTAB-UC1-MNZ,TAB-UC1-AMPC,TAB-UC1-TCの探索的試験(医師主導試験)	モニタリング(2017/06/12)・監査報告書による治験の適正な実施の確認について	承認	

4. 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
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(2017/06/01)	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	説明文書・同意文書の変更について(Ver.08.00.780,2017/06/14)	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	リツキサン注 10mg/mL添付文書の変更について(第21版,2017/03)	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	治験薬概要書(英語版)の変更について(Ver.21,2017/04/24)	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(製版後)第Ⅳ相試験	実施計画書の変更について(第4.1版,2017/06/14)	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Ⅲ相試験	治験薬概要書(英語版)の変更について(21版,2017/04/24)	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	概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語版 第6.0版,2017/04/21),説明文書・同意文書の変更について(第5.0版,2017/06/23)	承認	
15-0009	アストラゼネカ株式会社依頼の再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌を対象としたMEDI4736及びTremelimumab第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(8.0版,2017/06/02)	承認	
15-0017	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	被験者募集広告に関する業務フローについて(第1版,2017/06/05),Web掲載用広告について(第1版,2017/06/05),分子標的薬(FLT3阻害薬)の治験のご案内について(第1版,2017/06/05)	承認	

15-0019	エーザイ株式会社依頼の再発又は難治性の末梢性T細胞リンパ腫及び皮膚T細胞性リンパ腫を対象としたE7777第Ⅱ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第3.0版,2017/06/20)	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	実施計画書 別紙1の変更について(1.9版,2017/06/13)	承認	
16-0001	アストラゼネカ株式会社依頼の再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌を対象としたMED14736/Tremelimumab(一次治療)第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(8.0版,2017/06/02),治験実施計画書 別紙の変更について(第4版,2017/06/09)	承認	
16-0004	アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験	実施計画書(日本語版)の変更について(2版,2017/05/09),概要書・添付資料の変更について(12版,2017/04/27),説明文書・同意文書の変更について(Ver.4-4329-1,2017/06/16)(薬理遺伝学研究について,ver.2-4329-1,2017/06/16)	承認	
16-0006	セルジーン株式会社依頼の第Ⅰ／第Ⅱ相試験	症例数追加について	承認	
16-0014	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたアテゾリズマブ第Ⅲ相試験	分担医師の変更について(2017/06/01)	承認	
16-0018	MSD株式会社依頼の再発または転移性トリプルネガティブ乳癌を対象としたMK-3475(TNBC)(pembrolizumab)第Ⅲ相試験	治験実施計画書別紙1の変更について(2017/06/01),被験者配布資料について(MK-3475の特に注意すべき副作用,2017/06/27)	承認	
16-0020	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再発又は難治性成人T細胞白血病リンパ腫患者を対象としたHBI-8000の第Ⅱ相試験	被験者の募集の手順に関する資料について(2017/06/26)	承認	
16-0022	エーザイ株式会社依頼の第Ⅰ相	説明文書・同意文書の変更について(第3.0版,2017/06/16),治験実施計画書 別紙の変更について(2017/06/15)	承認	
16-0023	ノバルティス ファーマ株式会社依頼のステロイド抵抗性急性移植片対宿主病患者を対象としたINC424(ルキシソリチニブ)第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語,第16版,2017/04/04)	承認	

16-0024	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(維持)の第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,Ver.2.1,2017/05/01),説明文書・同意文書の変更について(第3.0版,2017/06/27),概要書(キルテリチニブASP2215)4版 補遺1の変更について(英語版・日本語版,2017/03/16)	承認	
16-0026	大塚製薬株式会社依頼の骨髄異形成症候群又は慢性骨髄単球性白血病を対象としたSGI-110 第Ⅲ相試験	Protocol Clarificationについて(2017/05/26)	承認	
16-0027	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(移植)の第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(Ver.2.0,2017/06/27),概要書(キルテリチニブASP2215)4版,補遺1の変更について(英語版・日本語版,2017/03/16)	承認	
17-0001	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(初発)の第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第3.0版,2017/06/30),費用負担の説明文書の変更について(2017/06/26)	承認	
17-0004	アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	実施計画書の変更について(版番号:3,2017/05/31),説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2017/06/16)	承認	
17-0009	MSD株式会社依頼のトリプルネガティブ乳癌を対象としたMK-3475(NAC)第Ⅲ相試験	被験者配布資料について(MK-3475の特に注意すべき副作用,2017/06/28)	承認	

2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
H15-0004	ヤンセンファーマ株式会社依頼の掌蹠膿疱症患者を対象としたCNTO 1959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	分担医師の変更について(2017/06/01)	承認	
H15-0005	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社依頼による第Ⅱ相試験	Protocol Amendment2について(2017/06/05),実施計画書の変更について(第3版,日本語版,2017/06/07),20120309試験治験実施計画書改定1の改訂理由について,説明文書・同意文書の変更について(主治験,第5版,2017/06/22)(在宅での自己注射サブスタディ,第1版,2017/06/22),患者への支払いに関する資料について(2017/6/23),治験実施計画書補足資料について,AI/Pen取扱説明資料について	承認	

H16-0004	アツヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象したABT-494の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験	Subject Facing Screen Report For Slate:M14-234/M14-533 Ver3について、協力者の変更について(2017/06/26)	承認	
H16-0005	アツヴィ合同会社依頼の潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験	Subject Facing Screen Report For Slate:M14-234/M14-533 Ver3について、協力者の変更について(2017/06/26)	承認	
H16-0006	アツヴィ合同会社依頼の中等症から重症の日本人化膿性汗腺炎患者を対象にアダリムマブの安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検単一用量試験	分担医師の変更について(2017/06/01)	承認	
H16-0007	EAファーマ株式会社依頼の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	協力者の変更について(2017/06/26)	承認	
H16-0008	アツヴィ合同会社依頼の汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症の日本人患者を対象にリサンキズマブ皮下投与の2つの異なる用法・用量の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、非盲検試験	概要書(追補版)1版に対する日本追補1について(2017/04/20)、分担医師の変更について(2017/06/01)	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

(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-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2.0版(製販後),2017/03/14),説明文書・同意文書の変更について(Ver.5,2017/06/12)	承認	
16-9001	株式会社JIMRO依頼の新規冠動脈病変を対象としたCES-1(シロスタゾール溶出ステント)試験	症例報告書見本の変更について(2017/05/25)	承認	