第306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:2018年6月27日(水) 15:30~16:05

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、嶋澤 るみ子、高橋 若生、馬渕 智生、梁 正淵、小森 恵子、府川 勝治、

桑久保 ひとみ、杉林 知亮

(外部委員)中島 秀二、北條 芳隆

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

1/1/ 27 1/1				
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
18-0010	MSD株式会社依頼の進行子宮体癌患者を対象にE7080及びMK-3475を併用投与する第Ⅲ相試験	治験の実施について	承認	*1 (下記に記載)
18-0011	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬 患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	治験の実施について	承認	

^{*1} 同意説明文書6ページに記載されている「進行子宮体癌」の定義を明確にすること。

2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
	EAファーマ株式会社依頼のAJM300の活動期潰 傷性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 ②	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

リカチョル				
受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
07-0008	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の 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	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
10-0011	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 (2018/04/20,2018/05/11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(2018/04/26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)(ペルツス・マブ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2018/05/08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 (2018/05/10,2018/05/18,2018/0 5/24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)		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	重篤な有害事象報告 (2018/04/16,2018/04/25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 (2018/05/07,2018/05/15,2018/0 5/28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 (2018/04/26,2018/05/10,2018/0 5/17,2018/05/24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 (2018/04/26,2018/05/14,2018/0 5/25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 (2018/04/26,2018/05/10,2018/0 5/17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 皿相試験	安全性情報 (2018/04/26,2018/05/14,2018/0 5/25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 (2018/05/07,2018/05/21,2018/0 5/28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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2018/04/24,2018/05/10,2018/05/17,2018/05/24提出分)に基づく継続について		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		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	安全性情報 (2018/05/10,2018/05/16,2018/0 5/30提出分)に基づく継続につい て	承認	
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 (2018/04/27,2018/05/17,2018/0 5/25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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2018/04/24,2018/05/09,2018/05/24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
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)第皿相試験	安全性情報 (2018/04/26,2018/05/17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 (2018/04/24,2018/05/07,2018/0 5/15,2018/05/29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(2018/05/14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(2018/05/02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	重篤な有害事象報告 (2018/05/11,2018/05/14,2018/0 5/25提出分)に基づく継続につい て,安全性情報 (2018/05/02,2018/05/15,2018/0 5/25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 (2018/04/25,2018/05/16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	安全性情報(2018/05/21提出分) に基づく継続について	承認	
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)第皿相試験	安全性情報 (2018/04/26,2018/05/18,2018/0 5/25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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2018/04/25,2018/05/11,2018/05/17,2018/05/29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 モニタリング実 施審査につい て
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)第皿相試 験	安全性情報 (2018/04/25,2018/04/27,2018/0 5/09,2018/05/15,2018/05/30提出 分)に基づく継続について	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	安全性情報(2018/05/14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 (2018/04/25,2018/05/09,2018/0 5/16,2018/05/29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)の第皿相試験	安全性情報 (2018/04/26,2018/05/10,2018/0 5/24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	安全性情報 (2018/04/26,2018/05/18,2018/0 5/25提出分)に基づく継続につい 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皿相試験	安全性情報(2018/05/11提出分) に基づく継続について	承認	

10.0015	1.1. 取茶口工类株子人社片技术企業だ/ 大社会		_र.≑स	
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)	安全性情報 (2018/04/27,2018/05/21,2018/0 5/28提出分)に基づく継続につい て	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	安全性情報(2018/05/21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	GCP第31条第1項の治験の継続に ついて,安全性情報 (2018/04/26,2018/05/10,2018/0 5/18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
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(ルキソリチニブ)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2018/04/26,2018/05/10,2018/0 5/17,2018/05/24提出分)に基づく 継続について	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	安全性情報 (2018/04/27,2018/05/10,2018/0 5/18,2018/05/25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性白血病を対象としたSGI-110 第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告 (2018/04/25,2018/05/04,2018/0 5/10提出分)に基づく継続につい て,安全性情報(2018/05/18提出 分)に基づく継続について	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	安全性情報 (2018/04/27,2018/05/10,2018/0 5/18,2018/05/25提出分)に基づく 継続について	承認	
16-1001	サノフィ株式会社依頼の急性冠症候群を発症したスタチンでコントロール不十分な高コレステロール血症を対象としたALIROL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
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 (2018/04/27,2018/05/10,2018/0 5/18,2018/05/25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 (2018/05/01,2018/05/09,2018/0 5/14,2018/05/21,2018/05/28提出 分)に基づく継続について		
17-0007	小野薬品工業株式会社依頼の食道がん患者を対象としたONO-4538(ニボルマブ)とイピリムマブの第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告(2018/05/15 (2報)提出分)に基づく継続につい て,安全性情報 (2018/05/07,2018/05/23提出分) に基づく継続について	承認	
17-0008	小野薬品工業株式会社依頼の胃がん患者を対象としたONO-4538(ATT4)(nivolumab)多施設共同無作為化第Ⅱ/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 (2018/05/10,2018/05/25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

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 (2018/05/18,2018/05/21,2018/0 5/22提出分)に基づく継続につい て	承認	
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	安全性情報(2018/05/29提出分) に基づく継続について	承認	
17-0011	全薬工業株式会社依頼のIDEC- C2B8(rituximab)第 II 相試験	安全性情報 (2018/05/11,2018/05/21提出分) に基づく継続について	承認	
17-0012	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の同種幹細胞移植後の副腎皮質ステロ介 抵抗性慢性移植片対宿主病を対象としたINC424(慢性)(ルキソリチニブ)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2018/04/26,2018/05/10,2018/0 5/17,2018/05/24提出分)に基づく 継続について	承認	
17-0013	小野薬品工業株式会社依頼の第 I / 第 II 相試験	安全性情報 (2018/05/07,2018/05/21,2018/0 5/28提出分)に基づく継続につい て	承認	
17-0014	小野薬品工業株式会社依頼の非扁平上皮非小細胞肺がんを対象としたONO-4538(NSCLC)(ニボルマブ)第Ⅲ相試験		承認	
17-0016	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-0068(ipatasertib)の第Ⅲ相試験	安全性情報 (2018/05/10,2018/05/17提出分) に基づく継続について	承認	
17-0017	大塚製薬株式会社依頼の成人既知療急性骨髄性白血病患者を対象としたグアデジタビン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相試験		承認	
17-0018	日本イーライリリー株式会社依頼のリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2陰性の再発高リスク早期乳癌を対象としたアベマシクリブ (Abemaciclib)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2018/05/10,2018/05/23提出分) に基づく継続について	承認	
17-0019	シンバイオ製薬株式会社依頼の再発又は再燃 びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象とした SyB L-0501とリツキシマブ併用による第Ⅲ相試 験	安全性情報 (2018/05/25,2018/05/31提出分) に基づく継続について	承認	
17-0021	ノバルティス ファーマ株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象としたPKC412(midostaurin)第Ⅱ相試験	安全性情報 (2018/04/26,2018/05/10,2018/0 5/17提出分)に基づく継続につい て	承認	
17-0023	中外製薬株式会社の依頼による進行・再発乳癌 患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ) 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(2018/05/11 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
17-0024	大塚製薬株式会社の依頼による慢性片頭痛患者を対象としたTEV-48125(CM)の第Ⅱb/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(2018/05/15 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
17-0025	大塚製薬株式会社の依頼による反復性片頭痛 患者を対象としたTEV-48125(EM)第Ⅱb/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

17-0026	大塚製薬株式会社の依頼による片頭痛患者を対象としたTEV-48125(LT)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(2018/05/15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
17-0027	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした術前補助療法におけるMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第皿相試験	安全性情報(2018/05/15提出分) に基づく継続について	承認	
17-0028	中外製薬株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたRO5541077(ポラツズマブ ベドチン)とR-CHP併用療法の有効性及び安全性をR-CHOP併用療法と比較する第Ⅲ相試験	安全性情報 (2018/04/23,2018/05/15提出分) に基づく継続について	承認	
17-0029	小野薬品工業株式会社依頼の転移性頭頸部扁平上皮がんを対象としたONO-4538- 42(nivolumab)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2018/05/01,2018/05/02,2018/0 5/17,2018/05/24,2018/05/25提出 分)に基づく継続について	承認	
17-0030	塩野義製薬株式会社の依頼による児童思春期 うつ病患者を対象としたLY248686(デュロキセチン塩酸塩)の第Ⅲ相試験		承認	
17-0031	塩野義製薬株式会社の依頼による児童思春期 うつ病患者を対象としたLY248686(デュロキセチン塩酸塩)の継続長期第Ⅲ相試験	安全性情報(2018/05/25提出分) に基づく継続について	承認	
17-0032	大日本住友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DSP-2033の第 I 相試験	安全性情報 (2018/04/23,2018/04/27,2018/0 5/08,2018/05/15,2018/05/23,201 8/05/30提出分)に基づく継続について	承認	
17-0033	小野薬品工業株式会社依頼の頭頚部扁平上皮がんを対象としたONO-4538-66(nivolumab)第Ⅲ 相試験		承認	
17-0034	IQVIAサービシーズジャパン株式会社依頼の急性移植片対宿主病を有するステロイド未治療の日本人被験者の治療としてコルチコステロイドと併用した場合のitacitinibの安全性を評価する第I相非盲検単群試験	(2018/04/24,2018/05/08,2018/05/16提出分)に基づく継続について	承認	
17-0035	エーザイ株式会社依頼の再発又は難治性の EZH2遺伝子変異を有するB細胞性非ホジキンリンパ腫を対象としたE7438-206(tazemetostat)第 II 相試験	て	承認	
18-0001	大塚製薬株式会社依頼のSGI-110(グアデシタビン)第Ⅱ相試験	安全性情報(2018/05/24提出分) に基づく継続について	承認	
18-0002	小野薬品工業株式会社依頼の進行期古典的ホジキンリンパ腫を対象としたONO-4538- 65(nivolumab)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2018/05/09,2018/05/22提出分) に基づく継続について	承認	

18-0005	ヤンセンファーマ株式会社依頼のステロイド依存性/抵抗性の慢性移植片対宿主病を対象としたPCI-32765(イブルチニブ)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2018/05/28,2018/05/29,2018/0 5/30,2018/05/31提出分)に基づく 継続について	承認	
18-0006	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療の慢性移植片対宿主病患者を対象としたイブルチニブの第Ⅲ相試験		承認	
18-0009	第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心 房細動患者を対象としたDU-176b(エドキサバン) 第Ⅲ相試験		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)		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	安全性情報	承認	
H15-0004	インセンファーマ株式芸社協様の事品展想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		外	
	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社 依頼による第Ⅱ相試験	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)	安全性情報 (2018/04/27,2018/05/08,2018/0 5/22提出分)に基づく継続につい て	承認	
	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 (2018/04/24,2018/05/09,2018/0 5/24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。
H16-0002	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	安全性情報 (2018/04/24,2018/05/09,2018/0 5/24提出分)に基づく継続につい て	承認	
H16-0004	アッ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 (2018/04/23,2018/05/01,2018/0 5/14提出分)に基づく継続につい て	承認	
H16-0005	アッ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		承認	
H16-0006	アッ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 (2018/04/23,2018/05/01,2018/0 5/14提出分)に基づく継続につい て	承認	

	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第皿相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2018/05/23 提出分)に基づく継続について	
	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2018/05/23 提出分)に基づく継続について	
H17-0003	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第Ⅱ/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(2018/05/23 提出分)に基づく継続について	承認
H17-0004	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2018/05/23 提出分)に基づく継続について	承認
H17-0006	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎 患者を対象としたCP690,550の第Ⅲb/IV相試験	安全性情報 (2018/04/24,2018/04/27,2018/0 5/15提出分)に基づく継続につい て	承認
H17-0007	大塚製薬株式会社の依頼による慢性片頭痛患者を対象としたTEV-48125の第Ⅱb/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(2018/05/14 提出分)に基づく継続について	承認
H17-0008	大塚製薬株式会社の依頼による反復性片頭痛 患者を対象としたTEV-48125の第Ⅱb/Ⅲ相試 験	GCP第31条第1項の治験の継続に ついて	承認
H17-0009	大塚製薬株式会社の依頼による片頭痛患者を 対象としたTEV-48125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(2018/05/14提出分)に基づく継続について	承認
H17-0010	アッヴィ合同会社依頼の生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib(ABT-494)の有効性及び安全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導入療法試験(第Ⅲ相)	安全性情報 (2018/04/23,2018/05/01,2018/0 5/14提出分)に基づく継続につい て	承認
H17-0011	アッヴィ合同会社依頼の既存治療に対して効果 不十分又は不耐容であるが生物学的製剤での 治療失敗歴のない、中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib(ABT- 494)の有効性及び安全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導入療法試 験(第Ⅲ相)	安全性情報 (2018/04/23,2018/05/01,2018/0 5/14提出分)に基づく継続につい て	承認
H17-0012	アッヴィ合同会社依頼のM14-431試験又は M14-433試験を完了したクローン病患者を対象 としたupadacitinib(ABT-494)の有効性及び安 全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検 プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験 (第Ⅲ相)	安全性情報 (2018/04/23,2018/05/01,2018/0 5/14提出分)に基づく継続につい て	承認

H17-0013	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全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導入療法試験(第Ⅲ相)		承認	
H17-0014	アッヴィ合同会社依頼のM16-006試験又は M15-991試験の導入療法で改善したクローン病 患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安 全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52週間維持療法試験及び非盲検 継続投与試験(第Ⅲ相)	安全性情報 (2018/04/23,2018/05/01,2018/0 5/14提出分)に基づく継続につい て	承認	
H17-0015	マルホ株式会社依頼のアトピー性皮膚炎に対するnemolizumab第Ⅲ相試験-長期投与試験-	安全性情報(2018/05/15提出分) に基づく継続について	承認	

3)大磯

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
	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の第皿相臨床試 験	安全性情報 (2018/04/24,2018/05/09,2018/0 5/24提出分)に基づく継続につい て		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。
	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の第皿相臨床試 験	安全性情報 (2018/04/24,2018/05/09,2018/0 5/24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
	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	重篤な有害事象報告(2018/04/20 提出分)に基づく継続について	承認	
17-9001	川澄化学工業の依頼による腹部外科手術症例 に対するE8002の医療機器治験	重篤な有害事象報告 (2018/04/27(2 報),2018/05/02,2018/05/08,2018 /05/14,2018/05/15(2報)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	重篤な有害事象報告(2018/05/07	承認	
	虚血性心疾患患者を対象としたBTR-1131の治	提出分)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

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
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	契約延長について	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	分担医師の変更について (2018/05/22),契約延長について	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	治験薬概要書英語版の変更について(Ver.23,2018/04/24)	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	治験薬概要書第11版に対する補 遺2(英語版・和訳版)について (2018/04/17)	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	概要書第11版に対する補遺2(英 語版・和訳版)について (2018/04/17)	承認
14-0010	小野薬品工業株式会社依頼の第Ⅰ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第8.0版,2018/05/11)	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
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	lenalidomide(CC-5013)治験薬概要書(英語)の変更について(23版,2018/04/24)	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	契約延長について	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	実施計画書の変更について (05,2018/04/24),被験者の健康被 害の補償に関しての変更について (3.0版,2018/04/19),臨床試験に係 わる補償制度の概要(被験者/患 者)の変更について (Ver.3.0,2018/04/19)	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	概要書・添付資料(日本語版)の変更について(Global Edition 9,2018/04/17),説明文書・同意文書の変更について(第7.0版,2018/05/29),治験薬概要書(英語版)の変更について(Global Edition 9,2018/03/23)	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	契約延長について	承認
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	実施計画書の変更について(07版 (日本語版),2018/05/18),治験実施 計画(英語版)の変更について(07 版,2018/04/12)	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	概要書・添付資料の変更について (13版,2018/04/19)	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	実施計画書の変更について(05版 (日本語版),2018/05/18),治験実施 計画書の変更について(05版(英語 版),2018/04/12)	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	概要書・添付資料の変更について (英語版・日本語版,第11 版,2018/01)	承認

		I=	· ·
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7.0版,2018/05/28),治験実施計画書 別紙の変更について(2018/05/17)	承認
17-0008	小野薬品工業株式会社依頼の胃がん患者を対象としたONO-4538(ATT4)(nivolumab)多施設共同無作為化第Ⅱ/Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,第9.0版,2018/04/26),,Amendment06-特定実施医療機関用の変更について(2018/04/26)	承認
17-0011	全薬工業株式会社依頼のIDEC- C2B8(rituximab)第 II 相試験	概要書・添付資料の変更について (第28版,2018/04/13)	承認
17-0014	小野薬品工業株式会社依頼の非扁平上皮非小細胞肺がんを対象としたONO-4538(NSCLC)(ニボルマブ)第Ⅲ相試験		承認
17-0017	大塚製薬株式会社依頼の成人既知療急性骨髄性白血病患者を対象としたグアデッタビン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相試験	(Ver.3.0,2018/02/14),説明文書·同	承認
17-0019	シンバイオ製薬株式会社依頼の再発又は再燃びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたSyB L-0501とリツキシマブ併用による第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(5.00 版,2018/05/10),説明文書・同意文 書の変更について(第2.0 版,2018/05/24),治験実施計画書 (別紙1)の変更について(4.00 版,2018/05/10)	承認
17-0020	日本新薬株式会社依頼のNS-17の第Ⅱ相試験	実施計画書の変更について(第1.1版,2018/04/01),治験実施計画書別添6の変更について(2018/04/01)	承認
17-0023	中外製薬株式会社の依頼による進行・再発乳癌 患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ) の第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,Ver.11,2018/01)	承認
17-0027	中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした術前補助療法におけるMPDL3280A(アテゾリズマブ)の第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11 版,2018/01/01),分担医師の変更 について(2018/05/21)	承認
17-0030	塩野義製薬株式会社の依頼による児童思春期 うつ病患者を対象としたLY248686(デュロキセチン塩酸塩)の第Ⅲ相試験	被験者募集の資料の変更について(2018/05/28),症例数追加について	承認
17-0033	小野薬品工業株式会社依頼の頭頚部扁平上皮がんを対象としたONO-4538-66(nivolumab)第Ⅲ 相試験		承認

17-0034	IQVIAサービシーズジャパン株式会社依頼の急性移植片対宿主病を有するステロイド未治療の日本人被験者の治療としてコルチコステロイドと併用した場合のitacitinibの安全性を評価する第I相非盲検単群試験	(英語版▪日本語 版,Version10,2018/01/30),説明文	承認
17-0035	エーザイ株式会社依頼の再発又は難治性の EZH2遺伝子変異を有するB細胞性非ホジキンリンパ腫を対象としたE7438-206(tazemetostat)第 Ⅱ 相試験	説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2018/05/11)	承認
18-0002	小野薬品工業株式会社依頼の進行期古典的ホジキンリンパ腫を対象としたONO-4538- 65(nivolumab)第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2018/05/28)	承認
18-0004	バイオベラティブ・ジャパン株式会社の依頼による特発性寒冷凝集素症患者を対象とした BIVV009の第3相無作為化二重盲検試験	説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2018/05/11)	承認
18-0005	ヤンセンファーマ株式会社依頼のステロイド依存性/抵抗性の慢性移植片対宿主病を対象としたPCI-32765(イブルチニブ)第Ⅲ相試験	治験薬概要書第11版に対する補 遺2(英語・和訳)について (2018/04/17)	承認
18-0006	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療の慢性移植片対宿主病患者を対象としたイブルチニブの第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2018/05/29),妊娠の追跡調査/情報使用同意書(パートナー)の変更について(第2.0版,2018/05/29),妊娠の追跡調査/情報使用同意書(被験者)の変更について(第2.0版,2018/05/29),治験薬概要書第11版に対する補遺2(英語・和訳)について(2018/04/17)	
18-0007	日本化薬株式会社依頼の進行又は再発乳癌患者を対象としたNK105とパクリタキセルを比較するランダム化第Ⅱ相試験	実施計画書の変更について(第4.0版,2018/05/11)	承認
18-0009	第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心 房細動患者を対象としたDU-176b(エドキサバン) 第Ⅲ相試験	症例数追加について	承認
2)八王子	ᇢᆍᆠᄊᄶ	中学市石	京学 仕田
<u>受付番号</u> H16-0002	審議治験 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	審議事項 契約延長について,症例数追加に ついて	承認
H17-0001		治験参加カードの変更について (Ver.3.0,2018/05/22)	承認
H17-0002	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与 試験	説明文書・同意文書の変更について(Ver.3.0,2018/05/22),治験参加カードの変更について(Ver.3.0,2018/05/22)	承認

	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第Ⅱ/Ⅲ相試験	症例数追加について,治験参加 カードの変更について (Ver.3.0,2018/05/22)	承認	
	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験		承認	
H17-0006	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎 患者を対象としたCP690,550の第Ⅲb/IV相試験	自宅での便検体採取について (2017/09/12)	承認	
H17-0015	マルホ株式会社依頼のアトピー性皮膚炎に対するnemolizumab第Ⅲ相試験-長期投与試験-	分担医師の変更について (2018/05/01)	承認	