

第315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:2019年4月24日(水) 15:30~16:25

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、高橋 若生、馬淵 智生、横山 健次、梁 正淵、齊木 力、西野 廣子、府川 勝治、志内 哲也、本郷 智恵、高桑 喜次

(外部委員)鈴木 貴博、服部 篤美、平野 葉一、鈴木 めぐみ

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
19-0001	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験	治験の実施について	承認	* 1 (下記に記載)
19-0002	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による急性骨髄性白血病未治療患者を対象としたAG-120の第Ⅲ相試験	治験の実施について	保留	* 2 (下記に記載)
19-0004	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCT-P16の第3相試験	治験の実施について	承認	* 3 (下記に記載)

\* 1 同意説明文書の文章が全体的にわかりづらいため、個人情報取り扱い等についてしっかりと口頭で補足説明してください。

\* 2 本試験で規定されている口腔スワブ検査について、責任医師は「必須ではない検査で、解析対象はIDH1変異に限る」と説明し、事務局が詳細を確認し相違なければ承認との審議結果となった。  
確認結果:口腔スワブ検査は必須であり、かつ解析対象領域も現時点では未定でIDH1変異に限らない  
よって今回は保留とし、次回IRBにて改めて責任医師より正しい治験実施計画書内容をもって説明を行い、審議を行う。

\* 3 同意説明文書P.14の表「×」表記を分かりやすくすること。同意書内の二次利用のチェック項目については、本試験のチェック項目と区別がつくように分かりやすい表記にすること。

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
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	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
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(2019/03/04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(2019/03/06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(2019/03/07,2019/03/22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(2019/02/27,2019/03/12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 (2019/02/28,2019/03/14,2019/03/28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 (2019/02/27,2019/03/12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 (2019/03/04,2019/03/18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CG5013(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 (2019/03/07,2019/03/22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
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	安全性情報(2019/03/18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)	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2019/03/11,2019/03/27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
15-0007	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 (2019/03/01,2019/03/11,2019/03/26提出分)に基づく継続について	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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/03/28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
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 (2019/03/11,2019/03/27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 (2019/03/01,2019/03/08,2019/03/14,2019/03/20,2019/03/26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)(フィルグラステム)第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/03/20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 (2019/03/05,2019/03/12,2019/03/18,2019/03/22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(2019/03/07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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/03/07,2019/03/22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
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(セレキシバグ)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/03/07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	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
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	安全性情報(2019/03/08提出分)に基づく継続について	承認	
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(2019/03/05,2019/03/19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	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
16-0019	IQVIAサービシーズジャパン株式会社依頼の再発又は難治性末梢性T細胞リンパ腫患者を対象としたHBI-8000の第Ⅱ相試験	安全性情報(2019/03/27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(ルキシリチニブ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/02/28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(2019/02/28,2019/03/07,2019/03/14,2019/03/20,2019/03/28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	安全性情報(2019/03/13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(2019/02/28,2019/03/07,2019/03/14,2019/03/20,2019/03/28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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/03/07,2019/03/14,2019/03/20,2019/03/28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
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(2019/03/20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(2019/03/11提出分)に基づく継続について	承認	

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	安全性情報 (2019/03/05,2019/03/19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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/03/26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
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 (2019/03/04,2019/03/25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イド抵抗性慢性移植片対宿主病を対象としたINC424(慢性)(ルキシリチニブ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/02/28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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報 (2019/03/04,2019/03/18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
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癌を対象としたONO-4538(NSCLC)(ニボルマブ)第Ⅲ相試験	安全性情報 (2019/03/07,2019/03/11,2019/03/26提出分)に基づく継続について	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 (2019/03/05,2019/03/18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テンジン(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	安全性情報 (2019/02/28,2019/03/01,2019/03/08,2019/03/27提出分)に基づく継続について	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 (2019/03/08,2019/03/27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(2019/03/12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(2019/02/28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	安全性情報(2019/03/14提出分) に基づく継続について	承認	
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	安全性情報(2019/03/20提出分) に基づく継続について	承認	
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	安全性情報(2019/03/20提出分) に基づく継続について	承認	

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	安全性情報(2019/03/20提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2019/03/13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(ボラツズマブ ペドチン)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(2019/02/22,2019/03/08,2019/03/22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(2019/03/04,2019/03/05,2019/03/14,2019/03/15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	安全性情報(2019/03/27提出分)に基づく継続について	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(2019/03/27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(2019/03/11,2019/03/27提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2019/02/27,2019/03/06,2019/03/15提出分)に基づく継続について	承認	
18-0001	大塚製薬株式会社依頼のSGI-110(グアデシタピン)第Ⅱ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(2019/02/05,2019/02/07,2019/03/02提出分)に基づく継続について,安全性情報(2019/03/26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
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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/03/12,2019/03/26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
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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/03/19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
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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/03/12,2019/03/28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
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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/03/06,2019/03/22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

18-0008	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるFLT3変異陰性の初発急性骨髄性白血病を対象としたPKC412の第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/02/28提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2019/03/12,2019/03/19提出分)に基づく継続について	承認	
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	安全性情報(2019/03/28提出分)に基づく継続について	承認	
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	安全性情報(2019/03/13,2019/03/28提出分)に基づく継続について	承認	
18-0012	中外製薬株式会社の依頼による術後乳癌患者を対象としたアテゾリズマブ(IM030)第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/03/13提出分)に基づく継続について	承認	
18-0013	サノフィ株式会社依頼の血友病AまたはBを対象としたFitusiran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
18-0014	中外製薬株式会社依頼の依頼によるHER2陽性早期乳癌患者を対象としたRO7198574の第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/03/29提出分)に基づく継続について	承認	
18-0015	セルジーン株式会社依頼の依頼による再発又は難治性の血管免疫芽球性T細胞リンパ腫患者を対象としたCC-486の第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/03/07,2019/03/20提出分)に基づく継続について	承認	
18-0016	小野薬品工業株式会社依頼の原発性マクログロブリン血症及びリンパ形質細胞リンパ腫を対象としたONO-4059(05)第Ⅱ相試験	安全性情報(2019/03/04,2019/03/18,2019/04/01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
18-0017	アヅヴィ合同会社依頼のアトピー性皮膚炎を対象としたupadacitinib (ABT-494) 第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/03/26提出分)に基づく継続について	承認	
18-0018	中外製薬株式会社依頼の初発のステージⅢ期又はⅣ期の卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌を対象としたアテゾリズマブ(IM050)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(2019/03/08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
18-0021	協和発酵キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/03/27提出分)に基づく継続について	承認	
18-0022	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたRO5541267(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告(2019/03/25,2019/03/26提出分)に基づく継続について、安全性情報(2019/03/28提出分)に基づく継続について	承認	
18-0025	武田薬品工業株式会社の依頼によるNiraparib-2002の第Ⅱ相試験	安全性情報(2019/02/28,2019/03/07,2019/03/14,2019/03/20,2019/03/28提出分)に基づく継続について	承認	
18-0026	アヅヴィ合同会社依頼の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたRisankizumab(導入)第Ⅱ/第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/03/27提出分)に基づく継続について	承認	

18-0027	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Risankizumab(維持)第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/03/27提出分)に基づく継続について	承認	
18-0028	第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a(trastuzumab deruxtecan)のⅢ相試験	安全性情報(2019/03/11,2019/03/18提出分)に基づく継続について	承認	
18-0030	大塚製薬株式会社の依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象としたASTX727の第Ⅰ相試験	安全性情報(2019/03/07,2019/03/26提出分)に基づく継続について	承認	
18-0032	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による特発性血小板減少症患者を対象としたETB115(エルトロンボグ)Ⅱ相試験	安全性情報(2019/03/29提出分)に基づく継続について	承認	
18-0033	シンバイオ製薬株式会社依頼の悪性リンパ腫を対象としたSyB L-0501RI(ベンダムスチン塩酸塩注射液剤)の10分間点滴静脈内投与時の安全性、忍容性を検討する第Ⅰ/第Ⅱ相臨床試験(多施設共同オープンラベル試験)	安全性情報(2019/03/29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
H15-0001	味の素製薬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	GCP第31条第1項の治験の継続について	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(2019/03/07,2019/03/22提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2019/03/01,2019/03/11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(2019/02/25,2019/03/11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	安全性情報(2019/02/25,2019/03/11提出分)に基づく継続について	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(2019/02/25,2019/03/11提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0001	ギリアド・サイエン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Ⅲ相試験	安全性情報(2019/03/20提出分)に基づく継続について	承認	
H17-0002	ギリアド・サイエン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	安全性情報(2019/03/20提出分)に基づく継続について	承認	

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	安全性情報(2019/03/20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	安全性情報(2019/03/20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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/02/26,2019/03/12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	安全性情報(2019/03/20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	安全性情報(2019/03/20提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2019/03/20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(2019/02/25,2019/03/11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(2019/02/25,2019/03/11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(2019/02/25,2019/03/11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)	安全性情報(2019/02/25,2019/03/11提出分)に基づく継続について	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(2019/02/25,2019/03/11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(2019/03/20提出分)に基づく継続について	承認	
H18-0002	日本たばこ産業株式会社依頼の鉄欠乏性貧血患者を対象としたJTT-751第Ⅲ相臨床試験	安全性情報(2019/03/22提出分)に基づく継続について	承認	



H18-0003	アツヴィ合同会社依頼の中等症から重症の青年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	安全性情報 (2019/02/25,2019/03/11提出分) に基づく継続について	承認	
H18-0005	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としたウパダシチニブ(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 (2019/02/25,2019/03/11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
18-9002	日本メドトロニック株式会社依頼の症候性虚血性心疾患を対象としたMDT-2118(冠動脈ステント)第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/03/07提出分) に基づく継続について	承認	

(3)再生医療等製品

1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
18-A001	セルジーン株式会社の依頼による再発及び難治性の多発性骨髄腫患者に対するBB2121の第2相試験	安全性情報(2019/03/28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
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	ハーセフチン(添付文書)の変更について(第27版,2019/02)	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	分担医師・協力者の変更について(2019/03/18),分担医師職名変更について(2019/03/18)	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(英語版・日本語版, Edition No.12,2018/12/11),治験実施計画書 別冊の変更について(2019/02/12)	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(英語版・日本語版,12,2018/12/11)	承認	
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	概要書・添付資料の変更について(英語版,第6版,2019/03/11),分担医師の変更について(2019/04/01)	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)	分担医師の変更について(2019/03/25)	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(2019/03/08)	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	分担医師の変更について(2019/03/25)	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	分担医師の変更について(2019/03/26)	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	分担医師の変更について (2019/04/01)	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	概要書・添付資料の変更について (10.0版,2019/03/05)	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 (第14版,2019/03/09)	承認	
16-0006	セルジーン株式会社依頼の第Ⅰ／第Ⅱ相試験	概要書・添付資料の変更について (英語版,14版,2019/02/11),bendamustine Summary of Product Characteristicsの変更について (2019/01/15),durvalumab治験薬 概要書(日本語版)の変更について (10.0版,2019/03/05),rituximab Summary of Product Characteristicsの変更について (2018/12/18)	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	分担医師の変更について (2019/04/01)	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	治験薬概要書(アテゾリズマブ)第14版 補遺1(英語版・日本語版)の変更について(2018/12)	承認	
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)	分担医師の変更について (2019/03/27)	承認	
16-0019	IQVIAサービシーズジャパン株式会社依頼の再発又は難治性末梢性T細胞リンパ腫患者を対象としたHBI-8000の第Ⅱ相試験	被験者への支払に関する資料の変更について(2019/03/25)	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12.0版,2019/03/04)	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	分担医師の変更について (2019/03/29)	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	分担医師の変更について (2019/03/28)	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	概要書・添付資料の変更について (8.1版(日本語版),2019/02/08),分担医師の変更について (2019/03/20),治験薬概要書(英語版)の変更について (Ver8.1,2019/01/14)	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	概要書・添付資料の変更について (英語版・日本語版,Edition 6,2018/10/02),説明文書・同意文書の変更について (Ver.4.0,2019/03/27),分担医師の変更について(2019/03/28)	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	分担医師の変更について(2019/03/25)	承認	
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	説明文書・同意文書の変更について(第8.0版,2019/03/18),分担医師の変更について(2019/04/01)	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イド 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	分担医師の変更について(2019/03/29)	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癌を対象としたONO-4538(NSCLC)(ニボルマブ)第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(Ver.6.0,2019/03/25)	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	説明文書・同意文書の変更について(第7.0版,2019/03/18),CO40016-NTF-special situationsについて(英語版・日本語版,2019/02/19)	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テシチン(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	実施計画書の変更について(Version 4.0,2018/10/29),概要書・添付資料の変更について(第8.0版,2018/12/07),治験実施計画書(翻訳版)の変更について(第4.0版,2018/12/14),治験薬概要書(英語版)の変更について(Version 8.0,2018/10/08)	承認	
17-0020	日本新薬株式会社依頼のNS-17の第Ⅱ相試験	分担医師の変更について(2019/03/25)	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	分担医師の変更について(2019/03/29)	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	実施計画書の変更について(英語版,Ver.4.0,2018/12/17),説明文書・同意文書の変更について(Ver.5.0,2019/03/18),治験実施計画書の変更について(日本語版,第4.0版,2019/02/20),治験実施計画書(MO39196)国内追加事項の変更について(第3版,2019/02/20),妊娠に関する情報提供のお願いの変更について(第2版,2019/03/18),治験薬概要書第14版補遺1について(英語版・日本語版,2018/12),治験薬概要書第14版補遺1英語版-翻訳版差分一覧について	承認	
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	実施計画書の変更について(Version 4.0,2019/02/28),契約延長について	承認	
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	実施計画書の変更について(Version 4.0,2019/02/28),契約延長について	承認	

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	実施計画書の変更について (Version 4.0,2019/02/28),病院職員および職員家族の治験への組み入れに関する資料の変更について(2019/03/12),契約延長について	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	注射用エンドキサン500mg(添付文書)の変更について(第17版,2019/03),治験薬概要書 第14版 補遺1(英語版・翻訳版について(2018/12),症例数追加について,契約延長について	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	説明文書・同意文書の変更について(第7.0版,2019/03/22),同意撤回についての説明文書・同意文書の変更について(第7.0版,2019/03/22)	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	分担医師の変更について (2019/04/09)	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	分担医師の変更について (2019/04/09)	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	分担医師・協力者の変更について (2019/03/25)	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7.0版,2019/03/04)	承認	
18-0001	大塚製薬株式会社依頼のSGI-110(グアデシタピン)第Ⅱ相試験	概要書・添付資料の変更について (8.1版,2019/02/08),分担医師の変更について(2019/03/25),治験薬概要書(英語版)の変更について (Ver.8.1,2019/01/14)	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	分担医師・協力者の変更について (2019/03/13)	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	概要書・添付資料の変更について (英語版・日本語版,12,2018/12/11)	承認	
18-0008	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるFLT3変異陰性の初発急性骨髄性白血病を対象としたPKC412の第Ⅲ相試験	分担医師の変更について (2019/03/29)	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(エンドキサバン)第Ⅲ相試験	分担医師の変更について (2019/04/01),症例数追加について	承認	
18-0012	中外製薬株式会社の依頼による術後乳癌患者を対象としたアテゾリズマブ(IM030)第Ⅲ相試験	治験薬概要書第14版補遺1について(英語版・日本語版,2018/12/01),治験薬概要書第14版補遺1英語版-翻訳版差分一覧について(2019/03/18)	承認	

18-0013	サノフィ株式会社依頼の血友病AまたはBを対象としたFitusiran第Ⅲ相試験	分担医師の変更について(2019/04/02),アコラン インタービューフォームについて(第2版,2019/03/01),ノスロン インタービューフォームについて(第9版,2017/09/01),分担医師職名変更について(2019/04/02)	承認	
18-0015	セルジーン株式会社依頼の依頼による再発又は難治性の血管免疫芽球性T細胞リンパ腫患者を対象としたCC-486の第Ⅲ相試験	分担医師・協力者の変更について(2019/03/25),治験薬概要書 情報書簡(英語版・日本語版)について(2019/03/06)	承認	
18-0018	中外製薬株式会社依頼の初発のステージⅢ期又はⅣ期の卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌を対象としたアテゾリズマブ(IM050)第Ⅲ相試験	治験薬概要書 第14版,2018年10月補遺1について(英語版・日本語版,2018/12)	承認	
18-0019	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社依頼の乾癬患者を対象とした、BMS-986165(盲検)の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対照試験(第Ⅲ相試験)	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,第3.0版,2018/11/20),説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2019/03/22),分担医師の変更について(2019/04/11),治験実施計画書(改訂)の変更について(英語版・日本語版,改訂番号05,2019/02/12),eC-SSRS 2.0 Call Script-Lifetimeについて(2019/03/29),eC-SSRS 2.0 Web Script-Lifetimeについて(2019/03/29)	承認	
18-0020	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討する非盲検第Ⅲ相試験	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,第3.0版,2019/01/08)(英語版・日本語版,第4.0版,2019/02/11),説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2019/03/22),分担医師の変更について(2019/04/11)	承認	
18-0022	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたRO5541267(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験	治験薬概要書第14版補遺1について(英語版・日本語版,2018/12),治験薬概要書第14版補遺1 英語版-翻訳版差分一覧について(2019/03/28),症例数追加について	承認	
18-0025	武田薬品工業株式会社の依頼によるNiraparib-2002の第Ⅱ相試験	治験薬概要書 第9.0版 補遺について(英語版,補遺1,2019/02/21),治験薬概要書 第9.0版 補遺について(参考和訳版,補遺1,2019/03/04)	承認	
18-0026	アツヴィ合同会社依頼の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたRisankizumab(導入)第Ⅱ/第Ⅲ相試験	分担医師の変更について(2019/03/15)	承認	
18-0027	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Risankizumab(維持)第Ⅲ相試験	分担医師の変更について(2019/03/15)	承認	
18-0029	大塚製薬株式会社の依頼によるうっ血性心不全患者を対象としたOPC-61815の第Ⅲ相試験	概要書・添付資料の変更について(第8版,2019/01/28)	承認	
18-0030	大塚製薬株式会社の依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象としたASTX727の第Ⅰ相試験	分担医師の変更について(2019/03/25)	承認	

18-0032	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による特発性血小板減少症患者を対象としたETB115(エルトロンホパグ)Ⅱ相試験	分担医師の変更について(2019/03/29)	承認	
18-0033	シンバイオ製薬株式会社依頼の悪性リンパ腫を対象としたSyB L-0501RI(ベンダムスチン塩酸塩注射液剤)の10分間点滴静脈内投与時の安全性、忍容性を検討する第Ⅰ／第Ⅱ相臨床試験(多施設共同オープンラベル試験)	実施計画書の変更について(2.00版,2019/03/12),分担医師の変更について(2019/03/28),治験実施計画書 別紙7の変更について(2019/03/12)	承認	

## 2)八王子

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
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	治験実施計画書の変更について(第6.0版,2019/02/20)	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	分担医師の変更について(2019/03/30),健康被害時の補償制度に関する補足説明資料の変更について(第2版,2019/03/15),被験者の健康被害の補償(概要)についての変更について(2019/03/15)	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	分担医師の変更について(2019/03/30),健康被害時の補償制度に関する補足説明資料の変更について(第2版,2019/03/15),被験者の健康被害の補償(概要)についての変更について(2019/03/15)	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	ヒュミラ添付文書の変更について(第33版,2019/02)	承認	
H17-0001	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Ⅲ相試験	治験実施計画書の変更について(英語版・日本語版,6版,2019/02/07),説明文書〈クローン〉寛解導入・維持-主試験-の変更について(Ver.4.0,2019/03/29),分担医師の変更について(2019/03/30)	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	分担医師の変更について(2019/03/30)	承認	
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	分担医師の変更について(2019/03/30)	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	分担医師の変更について(2019/03/30)	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	同意説明文書の変更について(Ver4,2019/03/30),PROVISION OF CRITICAL SAFETY INFORMATION FORMについて(英語版・日本語版,2019/02/25), Special Safety Concern(SSC) Report for tofacitinib CP-690,550 について(英語版・日本語版,2019/02/22)	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	治験実施計画書の変更について (Version 4.0,2019/02/28),契約延長について	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	治験実施計画書の変更について (Version 4.0,2019/02/28),契約延長について	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	治験実施計画書の変更について (Version 4.0,2019/02/28),契約延長について	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)	分担医師の変更について (2019/03/30)	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)	分担医師の変更について (2019/03/30)	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)	分担医師の変更について (2019/03/30)	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)	分担医師の変更について (2019/03/30)	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)	分担医師の変更について (2019/03/30)	承認	
H18-0001	EAファーマ株式会社依頼のAJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(2)	治験薬概要書の変更について(版番号:10,2019/03/01),分担医師の変更について(2019/03/30)	承認	

H18-0003	アッヴィ合同会社依頼の中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	Clinical Study Protocol M16-047の変更について (Amendment2,2018/12/18), Clinical Study Protocol M16-047 Administrative Change11について(2019/01/30),治験実施計画書の変更について(第2.0版,2018/12/18), 説明文書の変更について(第3版,2019/03/20), 探索的研究(任意)についての同意説明文書 (Ver.2,2019/03/20),Note of operation on how to use the Hirudoidについて(2019/02/12)	承認	
H18-0005	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としたウパダシチニブ(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)	分担医師の変更について (2019/03/30),健康被害時の補償制度に関する補足説明資料の変更について(第2版,2019/03/15), 被験者の健康被害の補償(概要)についての変更について(2019年3月15日)	承認	

### 3)大磯

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
O16-0003	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Ⅲ相臨床試験	治験実施計画書の変更について (第6.0版,2019/02/20)	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
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(シロスチール溶出ステント)試験	概要書・添付資料の変更について (第4版,2019/03/13),分担医師の変更について(2019/04/01)	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	分担医師の変更について (2019/04/09),症例数追加について	承認	
18-9001	テルモ株式会社依頼の下肢閉塞性動脈疾患を対象としたTCD-17187第Ⅲ相試験	分担医師の変更について (2019/04/01)	承認	
18-9002	日本メドトロニック株式会社依頼の症候性虚血性心疾患を対象としたMDT-2118(冠動脈ステント)第Ⅲ相試験	症例報告書見本の変更について (Version8.0,2019/04/01)(Version9.0,2019/04/01),分担医師の変更について(2019/04/01)	承認	

### (3)再生医療等製品

#### 1)伊勢原

受付番号	審議治験	審議事項	審議結果	備考
18-A001	セルジーン株式会社の依頼による再発及び難治性の多発性骨髄腫患者に対するBB2121の第2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4.0版,2018/12/14),説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2019/04/16),分担医師の変更について(2019/04/11),治験製品概要書第4.0版 補遺の変更について(2019/03/04)	承認	



18-A003	株式会社IDファーマの依頼による腰椎椎間板変性症患者(有症状)を対象としたIDCT-001第 I / II 相試験及び継続観察試験	被験者募集の資料について(2019/04/22),別添1ポスターについて(2019/04/22),別添1ポスター(補足資料)について(2019/04/22),別添2コールセンターによる受付フローについて(2019/04/22)		
---------	---	---	--	--