

第318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7月24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4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、齊木 力、西野 廣子、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(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
19-4001	産婦人科 平澤猛申請の子宮内膜異型増殖症・子宮体癌に対するメドロキシプロゲステロンとメトホルミンの併用妊孕性温存療法の用量反応性試験(第Ⅱ相試験)	治験の実施について	承認	
19-4002	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第Ⅱ相長期投与試験	治験の実施について	承認	* 1 (下記に記載)

* 1 同意説明文・同意書P.6記載の「治験に参加できる方」について、18歳以上20歳未満の患者の場合のみ、代諾者の同意が必要であることが分かる記載とした上で実施可。

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
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(2019/06/03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(2019/06/03,2019/06/14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(2019/06/13,2019/06/26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(2019/06/03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(2019/06/04,2019/06/12,2019/06/27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
13-0028	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(2019/06/12,2019/06/26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	重篤な有害事象報告(2019/06/20,2019/06/20提出分)に基づく継続について,安全性情報(2019/05/30,2019/06/13,2019/06/27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(2019/06/10,2019/06/24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	安全性情報(2019/06/04,2019/06/20,2019/06/27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(2019/06/03,2019/06/17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(2019/06/27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	安全性情報(2019/05/30,2019/06/27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(2019/06/05,2019/06/12,2019/06/19,2019/06/26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(2019/06/06,2019/06/13,2019/06/21,2019/06/25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,安全性情報(2019/06/13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
15-4001	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(2019/06/19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 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Ⅲ相試験	安全性情報(2019/05/31,2019/06/17,2019/06/25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(2019/06/17,2019/06/25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 (2019/06/13,2019/06/26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	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(2019/06/10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(2019/06/03,2019/06/13,2019/06/17,2019/06/24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
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(2019/06/24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(2019/06/07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(ルキシソリチニブ)第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/06/27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(2019/06/06,2019/06/13,2019/06/20,2019/06/27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	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(2019/06/11,2019/06/21提出分)に基づく継続について,安全性情報(2019/06/03,2019/06/14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(2019/06/06,2019/06/13,2019/06/20,2019/06/27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(2019/06/06,2019/06/13,2019/06/20,2019/06/27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(2019/06/21提出分)に基づく継続について	承認	

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	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
17-0007	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)とイピリウムマブの第Ⅲ相試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,重篤な有害事象報告(2019/06/03,2019/06/03,2019/06/10,2019/06/24提出分)に基づく継続について,安全性情報(2019/06/10,2019/06/14,2019/06/24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
17-0010	協和キリン株式会社依頼の進行・再発乳癌を対象としたKKH2375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(2019/06/12,2019/06/27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
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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/06/27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
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(2019/06/03,2019/06/20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(2019/06/03,2019/06/18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デシヒン(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(2019/06/07,2019/06/28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(2019/06/14,2019/06/28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(2019/05/30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(2019/06/10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(2019/06/18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(2019/06/18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(2019/06/18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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/06/11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
17-0028	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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/06/06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
17-0029	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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/06/17,2019/06/18,2019/06/19,2019/06/20,2019/06/24,2019/06/25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
17-0030	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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/06/27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
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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/06/27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
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(2019/06/03,2019/06/10,2019/06/17,2019/06/24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(2019/05/31,2019/06/10,2019/06/24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	安全性情報(2019/06/03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(グアデシタビン)第Ⅱ相試験	安全性情報(2019/06/19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(2019/06/06,2019/06/11,2019/06/18提出分)に基づく継続について	承認	
18-0004	サノフィ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	重篤な有害事象報告(2019/06/13提出分)に基づく継続について,安全性情報(2019/06/04,2019/06/18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	重篤な有害事象報告 (2019/05/29,2019/05/29,2019/06/07,2019/06/28,2019/06/28,2019/06/28,2019/06/29提出分)に基づく継続について,安全性情報 (2019/06/12,2019/06/26提出分)に基づく継続について	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	安全性情報(2019/05/30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(エンドキサバン)第Ⅲ相試験	重篤な有害事象報告(2019/06/18提出分)に基づく継続について,安全性情報 (2019/06/04,2019/06/18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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/06/27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
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 (2019/06/07,2019/06/21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	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 (2019/05/29,2019/05/29,2019/05/29提出分)に基づく継続について,安全性情報(2019/06/10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
18-0014	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 (2019/05/28,2019/06/13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 (2019/06/12,2019/06/26提出分)に基づく継続について	承認	
18-0017	アッ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(2019/06/28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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/06/14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
18-0025	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 (2019/06/06,2019/06/13,2019/06/20,2019/06/27提出分)に基づく継続について	承認	
18-0026	アッ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	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 (2019/05/30,2019/06/04提出分)に基づく継続について,安全性情報 (2019/06/28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

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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/06/28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
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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/06/05,2019/06/19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
18-0029	大塚製薬株式会社の依頼によるうつ血性心不全患者を対象としたOPC-61815の第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
18-0030	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(2019/06/19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(エルトロホパグ)Ⅱ相試験	安全性情報(2019/06/13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(ペンタ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(2019/05/30,2019/06/05提出分)に基づく継続について	承認	
18-0034	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進行性若しくは転移性固形癌患者を対象にしたxentuzumab及びabemaciclibによる治療下,並びに局所進行若しくは転移性ホルモン受容体陽性HER2陰性乳癌患者を対象にしたホルモン療法併用の第1b相用量設定試験	安全性情報(2019/06/06,2019/06/20提出分)に基づく継続について	承認	
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	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/06/27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
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	安全性情報(2019/06/05,2019/06/17,2019/06/24提出分)に基づく継続について	承認	
19-0003	セルジーン株式会社依頼の日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたozanimod第Ⅱ／第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/06/03,2019/06/19提出分)に基づく継続について	承認	
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	安全性情報(2019/06/04,2019/06/20提出分)に基づく継続について	承認	
19-0005	大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬(シスプラチン)を投与する患者を対象としたPro-NETUの第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/06/17,2019/06/24提出分)に基づく継続について	承認	
19-0008	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群を対象としたMBG453の第Ⅱ相試験	安全性情報(2019/06/13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
H15-0005	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	安全性情報 (2019/05/30,2019/06/13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	GCP第31条第1項の治験の継続に 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ブ ラセボ対照試験	安全性情報 (2019/05/27,2019/06/10,2019/0 6/24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 (2019/05/27,2019/06/10,2019/0 6/24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 (2019/05/27,2019/06/10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
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	安全性情報(2019/06/14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	安全性情報(2019/06/14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(2019/06/14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(2019/06/14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 (2019/05/28,2019/06/11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(2019/06/18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(2019/06/18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(2019/06/18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ブラセ ボ対照導入療法試験(第Ⅲ相)	GCP第31条第1項の治験の継続に ついて,安全性情報 (2019/05/27,2019/06/10,2019/0 6/24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)	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/05/27,2019/06/10,2019/06/24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)	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/05/27,2019/06/10,2019/06/24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)	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/05/27,2019/06/10,2019/06/24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)	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/05/27,2019/06/10,2019/06/24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(2019/05/27,2019/06/06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(2019/06/17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
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ニブの第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	GCP第31条第1項の治験の継続について,安全性情報(2019/05/27,2019/06/10,2019/06/24提出分)に基づく継続について	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(2019/05/27,2019/06/10,2019/06/24提出分)に基づく継続について	承認	
H18-0006	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による片頭痛患者を対象としたAMG334第Ⅲ相試験	安全性情報(2019/05/30,2019/06/13提出分)に基づく継続について	承認	
H19-0001	中外製薬株式会社の依頼によるRO7021610の日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅰ相反復投与試験	安全性情報(2019/06/28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
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	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

17-9001	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 (2019/05/30,2019/05/31,2019/06/18提出分)に基づく継続について,安全性情報(2019/06/25提出分)に基づく継続について	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	安全性情報 (2019/06/04,2019/06/14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 (2019/06/18,2019/06/27提出分)に基づく継続について	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	GCP第31条第1項の治験の継続について,逸脱報告(2019/07/09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
19-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を対象としたBB2121の第3相試験	安全性情報(2019/06/21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
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	Lapatinib 治験薬概要書の変更について(英語版・日本語版,第20版,2018/12/19),実施計画書別紙3の変更について(第01-16版,2019/04/26)	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	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,Amendment3.1JA,2019/04/08),説明文書・同意文書の変更について(第4.0版,2019/06/07),治験薬概要書の変更について(英語版,Ver.24,2019/04/24)	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	治験薬概要書の変更について(英語版,Ver.24,2019/04/24)	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)	概要書・添付資料の変更について(英語版,2019/04/26),治験薬概要書の変更について(日本語版,2019/05/28)	承認	
15-0012	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるLFG316の発作性夜間ヘモグロビン尿症の患者を対象とした第Ⅱ相試験	実施計画書の変更について(改訂第07版,2019/03/13),説明文書・同意文書の変更について(バージョン5.0,2019/06/06),治験参加カードの変更について(2019/06/06),治験実施計画書 添付資料1の変更について(第12版,2019/04/22)	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	治験実施計画書 付録1の変更について(第10版,2019/04/04),契約延長について	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	契約延長について	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	概要書・添付資料の変更について(第15版,2019/05/29)	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	説明文書・同意文書の変更について(第10版,2019/06/11),実施計画書(W029522)国内追加事項の変更について(2.0版,2019/05/29),被験者の健康被害の補償について説明した文書の変更について(製造販売後,2019/05/29),付保証明書の変更について(テセントリク,2019/03/22),製造販売後臨床試験に係る補償制度の概要について(患者さん用)の変更について(2019/05/29),契約延長について	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)	実施計画書Amendment04(英語版,日本語版)の変更について(2019/05/24)	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(2019/06/18)	承認	
16-0022	エーザイ株式会社依頼の第Ⅰ相	治験実施計画書 別紙の変更について(2019/06/21)	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	概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語版,第18版,2019/04/03)	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	症例数追加について	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	実施計画書の変更について(版番号:6,2019/03/05)	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9.0版,2019/06/25),Fluorouracil SmPC(Medac)(英語版,日本語版)の変更について(2018/10),Ipilimumab 治験薬概要書の変更について(英語版・日本語版,第22版,2019/03/11)	承認	
17-0010	協和キリン株式会社依頼の進行・再発乳癌を対象としたKKH2375第Ⅱ相試験	分担医師の変更について(2019/06/13)	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	概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語版,第18版,2019/04/03)	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1.3版,2019/05/07)	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	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,第02版,2019/03/25),説明文書・同意文書の変更について(ランダム化パート,第3.0版,2019/06/26)	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(本体,第8.0版,2019/06/26)(同意撤回,第8.0版,2019/06/26),Ipilimumab治験薬概要書の変更について(英語版,第22版,2019/03/11),Ipilimumab治験薬概要書の変更について(日本語版,第22版,2019/05/10)	承認	
17-0033	小野薬品工業株式会社依頼の頭頸部扁平上皮がんを対象としたONO-4538-66(nivolumab)第Ⅲ相試験	分担医師の変更について(2019/06/25)	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	概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語版,Version11,2019/02/01),説明文書・同意文書の変更について(Ver4.0,2019/06/07)	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	症例数追加について	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	実施計画書の変更について(01.08.000,2019/05/17),説明文書・同意文書の変更について(ver.2,2019/06/10),意思確認書について(2019/06/10),症例数追加について	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	説明文書・同意文書の変更について(第4版,2019/06/14),国内添付文書(キイトルーダ)の変更について(第11版,2019/06),再同意取得対象者・再同意取得のタイミングについて(2019/05/27)	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	概要書・添付資料の変更について(英語版・日本語版,第6版,2019/03/15),Fitusiran IB Memoについて(2019/02/12),ATLASプログラム来院ガイドについて(第1版,2019/05/27),ATLAS-A/Bのよくある質問について(第1版,2019/05/27)	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	実施計画書補足Memo12-D8 and D15 labs signedについて(2019/06/07)	承認	

18-0023	ヤンセンファーマ株式会社依頼の中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするJNJ-64304500の安全性及び有効性の評価を目的とした第2b相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間,多施設共同試験	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,改訂5版,2019/01/17),説明文書・同意文書の変更について(ver.2.0,2019/05/24),治験薬概要書-STELARAの変更について(英語版・日本語版,20版,2019/02/25),実施計画書別冊の変更について(第5版,2019/04/17),契約延長について	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	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,VERSION3.0,2019/04/24),説明文書・同意文書の変更について(本体,Ver.2.0,2019/06/24)(がん組織スクリーニング,Ver.2.0,2019/06/24),患者説明用資料(トラスツマブ・デルクステカン(DS-8201a))について(Ver.1.0,2019/04/01),症例数追加について	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	実施計画書の変更について(01-JP,01,2019/04/02),説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2019/06/21),契約延長について	承認	
18-0034	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進行性若しくは転移性固形癌患者を対象にしたxentuzumab及びabemaciclibによる治療下,並びに局所進行若しくは転移性ホルモン受容体陽性HER2陰性乳癌患者を対象にしたホルモン療法併用の第1b相用量設定試験	説明文書・同意文書の変更について(コホートD1,第2.0版,2019/06/26)(コホートD2,第2.0版,2019/06/26)	承認	
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	概要書・添付資料の変更について(日本語,第20版,2019/04/04),説明文書・同意文書の変更について(第2.0版,2019/06/20),治験薬概要書の変更について(英語版,第20版,2019/01/11)	承認	
19-0003	セルジーン株式会社依頼の日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたozanimod第Ⅱ／第Ⅲ相試験	説明文書・同意文書の変更について(維持期・導入期,第1.1版,2019/06/26)(オープンラベル継続投与期,第1.1版,2019/06/26),治験費用負担説明文書の変更について(2019/06/06),治験実施計画書別冊の変更について(2019/06/18)	承認	
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	分担医師の変更について(2019/06/12)	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	契約延長について	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	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,改訂4版,2019/04/24),説明文書・同意文書の変更について(サフ試験2⇒3,Ver.4.0,2019/06/18),治験薬概要書の変更について(第9版,2019/03/20),治験参加カードの変更について(5版,2019/06/18)	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	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,改訂4版,2019/04/24),説明文書・同意文書の変更について(Ver.7.0,2019/06/18),治験薬概要書の変更について(第9版,2019/03/20),治験参加カードの変更について(5版,2019/06/18)	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	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,第5版2019/04/02)	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	治験薬服薬日誌の変更について(Version2.0(Japanese),2019年2月14日),自宅での便検体採取の変更について(2019年2月14日),PROVISION OF CRITICAL SAFETY INFORMATION FORMについて(英語版・日本語版,2019/06/10),カバーレターについて(英語版・日本語版,2019/06/10)	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)	治験実施計画書の変更について(英語版・日本語版,改訂4版,2019/04/08),説明文書・同意文書の変更について(Ver.4.0,2019/06/18),治験薬概要書の変更について(第9版,2019/03/20),治験参加カードの変更について(3版,2019/06/18),BuzzReach被験者の募集の手順に関する資料について(2019/05/17),QLife被験者の募集の手順に関する資料について(2019/05/17)	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)	治験実施計画書の変更について(英語版・日本語版,改訂4版,2019/04/08),説明文書・同意文書の変更について(Ver.4.0,2019/06/18),治験薬概要書の変更について(第9版,2019/03/20),治験参加カードの変更について(3版,2019/06/18),BuzzReach被験者の募集の手順に関する資料について(2019/05/17),QLife被験者の募集の手順に関する資料について(2019/05/17)	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)	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,改訂4版,2019/04/04),説明文書・同意文書の変更について(Ver.4.0,2019/06/18),治験薬概要書の変更について(第9版,2019/03/20),治験参加カードの変更について(3版,2019/06/18)	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)	BuzzReach被験者の募集の手順に関する資料について(2019/05/17),QLife被験者の募集の手順に関する資料について(2019/05/17)	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-	実施計画書の変更について(改訂4版,2019/05/30),治験薬概要書の変更について(No.009.0,2019/02/26),説明文書・同意文書の変更について(第3版,2019/06/12)	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)	実施計画書の変更について(英語版・日本語版,改訂2版,2019/04/24),説明文書・同意文書の変更について(Ver.3.0,2019/06/18),治験薬概要書の変更について(第9版,2019/03/20),治験参加カードの変更について(3版,2019/06/18)	承認	
H19-0001	中外製薬株式会社の依頼によるRO7021610の日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅰ相反復投与試験	治験実施計画書(2.2版,2019/02/27)File noteについて(No.4,2019/05/20)(No.5,2019/06/05)(No.6,2019/06/18)	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	
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	実施計画書の変更について(第5.0版,2019/05/24),概要書・添付資料の変更について(第4.0版,2019/05/24)	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	治験機器概要書第1版正誤表について(2019/04/16)	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	
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	治験製品概要書第4.0版補遺の変更について(Version 2,2019/06/07),治験広告について(資料02,第1版,2019/05/17)(資料03,第1版,2019/06/17)(資料04,第1版,2019/05/17),説明文書・同意文書(ポルトガル語)について(第2.0版,2019/04/16)	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	被験者の募集手順の変更について(2019/06/26),症例数追加について	承認	