

2016 年度 第 2 回 治験審査委員会議事録概要

開催日	2016 年 5 月 16 日 (月) (17:30~18:00)		会場	2 階 講堂小会議室	
司会	小谷 俊一	司会者（治験審査委員会委員長）が担当の治験の議題：副委員長が司会 副委員長不在時：他の医師が司会 治験責任医師、治験分担医師はその関与する治験に関する事項の審議及び採決には参加できない。			
出欠	○：出席、×：欠席				
2016 年度 治験審査委員会 委員					
専門外（2名）			医師（6名）		
○	田代 俊孝	同朋大学教授	○	小谷 俊一	泌尿器科部長（委員長）
○	桑山 修一	中部労災看護専門学校事務長	○	田中 宏太佳	リハビリテーション科部長（副委員長）
事務職員（4名）			×	中島 英太郎	糖尿病・内分泌内科部長
×	近藤 誠介	事務局次長	○	菅谷 将一	呼吸器外科部長
○	石川 貴之	会計課長	○	山口 仁	整形外科部長
○	酒井 伸郎	会計課契約係長	○	葉末 亮	リウマチ・膠原病科医師
○	渡邊 佳織	医事課員	薬剤師（3名）		
看護師（2名）			○	河井 良智	薬剤部長（副委員長）
○	永田 ちえみ	看護副部長	○	重共 孝一	薬剤副部長
×	加藤 桂子	看護師	○	佐藤 美砂	薬剤師
新規治験に関する参加者					
○	滝澤 直歩	リウマチ・膠原病科医師			
厚生労働省の規定する GCP 上、当院の治験審査委員会の決議を行うためには最低 9 名の出席が必要となります。 なお、代理出席は認められていません。					

1) 治験審査 (1 件)

1	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
開発の相	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	関節リウマチ患者		
成分記号、一般名称、製品名	ASP015K (J2)	治験依頼者	アステラス製薬株式会社		
公開課題名	リウマチ患者を対象とした ASP015K 継続投与試験				
Q&A	これまでに得られている臨床試験成績や海外文献に基づいて治験実施の妥当性について審議した。				

2) 変更事項 (25 件)

1	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-354	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	2 型糖尿病性腎症		
成分記号、一般名称、製品名	ABT-627	治験依頼者	アヅヴィ合同会社		
公開課題名	糖尿病性腎症患者を対象とした第 III 相試験				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
2	書類提出日	2016/4/27		審議結果	承認
R-379	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	関節リウマチ		
成分記号、一般名称、製品名	LY3009104 (JADY)	治験依頼者	日本イーライリリー株式会社		
公開課題名	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(JADY)				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
3	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-359	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	脂質異常症		
成分記号、一般名称、製品名	Evolocumab (AMG 145)	治験依頼者	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社		
公開課題名	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脂質異常症患者を対象とした AMG145 (エボロクマブ) の第 III 相試験				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
4	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-331	Phase II b	対象疾患名(Phase IIIの場合)			
成分記号、一般名称、製品名	Evolocumab	治験依頼者	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社		
公開課題名	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 AMG145 (エボロクマブ) の後期第 II 相試験				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
5	書類提出日	2016/4/19		審議結果	承認
R-518	Phase IV	対象疾患名(Phase IIIの場合)			
成分記号、一般名称、製品名	イブラグリフロジン (+GLP-1)	治験依頼者	アステラス製薬株式会社		
公開課題名	イブラグリフロジン 製造販売後臨床試験 - 2 型糖尿病患者を対象とした GLP-1 受容体作動薬併用長期投与試験 -				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
6	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-529	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)			
成分記号、一般名称、製品名	CNT0136/sirukumab	治験依頼者	ヤンセンファーマ株式会社		
公開課題名	CNT0136ARA3002 (SIRROUND-D) 試験及び CNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の継続投与試験				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
7	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-533	Phase III b	対象疾患名(Phase IIIの場合)	レビー小体型認知症(DLB)に伴うパーキンソニズム		
成分記号、一般名称、製品名	AD-810N	治験依頼者	大日本住友製薬株式会社		
公開課題名	パーキンソニ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)				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
8	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-544	Phase II / III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	がん疼痛		
成分記号、一般名称、製品名	HP-3150	治験依頼者	久光製薬株式会社		

公開課題名	がん疼痛患者を対象としたHP-3150の第Ⅱ/Ⅲ相試験				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
9	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-537	PhaseⅡ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)			
成分記号、一般名称、製品名		JTZ-951 (保存期)	治験依頼者	日本たばこ産業株式会社	
公開課題名	日本たばこ産業株式会社によるJTZ-951 後期第Ⅱ相臨床試験(MBA3-1)				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
10	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-515	PhaseⅡ/Ⅲ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)			
成分記号、一般名称、製品名		Sarilumab (SAR153191)	治験依頼者	サファイ株式会社	
公開課題名	中等度～重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象としたSAR153191の第Ⅱ/Ⅲ相試験				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
11	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-523	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)			
成分記号、一般名称、製品名		DS5565 (J303)	治験依頼者	第一三共株式会社	
公開課題名	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565 第Ⅲ相国際共同試験(糖尿病性末梢神経障害性疼痛)				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
12	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-565	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)			
成分記号、一般名称、製品名		DS5565 (J313)	治験依頼者	第一三共株式会社	
公開課題名	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565 第Ⅲ相試験(腎機能低下を伴う糖尿病性末梢神経障害性疼痛もしくは帯状疱疹後神経痛)				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
13	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-570	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)			
成分記号、一般名称、製品名		Empagliflozin+ Linagliptin	治験依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	
公開課題名	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2型糖尿病患者を対象としたBI10773/BI1356の第Ⅲ相試験				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
14	書類提出日	2014/4/28		審議結果	承認
R-562	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)			
成分記号、一般名称、製品名		SAR236553/REGN727	治験依頼者	サファイ株式会社	
公開課題名	高コレステロール血症患者を対象としたAlirocumabの第3相試験				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
15	書類提出日	2014/4/28		審議結果	承認
R-567	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)			
成分記号、一般名称、製品名		NN9068	治験依頼者	ノボ ルディスク ファーマ株式会社	
公開課題名	日本人2型糖尿病患者を対象としたNN9068の有効性及び安全性の検討				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
16	書類提出日	2016/4/22、2016/4/28		審議結果	承認
R-536	PhaseⅣ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)			
成分記号、一般名称、製品名		LY248686	治験依頼者	日本イーライリリー株式会社	
公開課題名	日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキサセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
17	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-529	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)			
成分記号、一般名称、製品名		Ba679+BI1744	治験依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	
公開課題名	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				
変更事項：左記事項について審議を行った。					
18	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認

R-513	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)	関節リウマチ患者	
成分記号、一般名称、製品名	ASP015K (J3)	治験依頼者	アステラス製薬株式会社	
公開課題名	リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験(J3)			
変更事項 ：左記事項について審議を行った。				
19	書類提出日	2016/4/28	審議結果	承認
R-514	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)	関節リウマチ患者	
成分記号、一般名称、製品名	ASP015K (J4)	治験依頼者	アステラス製薬株式会社	
公開課題名	リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験(J4)			
変更事項 ：左記事項について審議を行った。				
20	書類提出日	2016/4/27、5/12	審議結果	承認
R-355	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)	日本人の MRSA 感染症（皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症）	
成分記号、一般名称、製品名	BAY1192631	治験依頼者	バイエル薬品株式会社	
公開課題名	バイエル薬品株式会社の依頼による日本人の MRSA 感染症（皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症）患者における BAY 1192631 の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験			
変更事項 ：左記事項について審議を行った。				
21	書類提出日	2016/4/27	審議結果	承認
R-545	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)	慢性閉塞性肺疾患（COPD）	
成分記号、一般名称、製品名	benralizumab (MEDI-563 /KHK4563)	治験依頼者	協和発酵キリン株式会社	
公開課題名	協和発酵キリン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした MEDI563/KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験			
変更事項 ：左記事項について審議を行った。				
22	書類提出日	2016/4/27	審議結果	承認
R-551	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)	1 型糖尿病患者	
成分記号、一般名称、製品名	BMS-512148	治験依頼者	アストラゼネカ株式会社	
公開課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼による 1 型糖尿病患者を対象にダバグリフロジンをインスリン治療に追加併用投与したときの有効性及び安全性を検討する多施設共同無作為化並行群間比較二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験 - スタディ 2			
変更事項 ：左記事項について審議を行った。				
23	書類提出日	2016/4/27	審議結果	承認
R-555	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)	関節リウマチ	
成分記号、一般名称、製品名	YLB113	治験依頼者	Y L バイオロジクス株式会社	
公開課題名	Y L バイオロジクス株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験			
変更事項 ：左記事項について審議を行った。				
24	書類提出日	2016/4/27	審議結果	承認
R-560	PhaseⅣ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)		
成分記号、一般名称、製品名	トログリフロジン 20mg 錠	治験依頼者	興和株式会社	
公開課題名	興和株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象としたトログリフロジンの製造販売後臨床試験			
変更事項 ：左記事項について審議を行った。				
25	書類提出日	2016/4/27	審議結果	承認
R-561	Phase I /Ⅲ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)	1 型糖尿病患者	
成分記号、一般名称、製品名	ダバグリフロジン (BMS-512148)	治験依頼者	アストラゼネカ株式会社	
公開課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼による 1 型糖尿病患者を対象とした BMS-512148 の安全性、有効性、薬物動態、及び薬力学を検討する第 I/Ⅲ相試験			
変更事項 ：左記事項について審議を行った。				

3) 報告事項（11件）

1	書類提出日	2016/4/28	報告事項	承認
R-331	Phase IIb	対象疾患名(PhaseⅢの場合)		
成分記号、一般名称、製品名	Evolocumab	治験依頼者	アステラス・アムジエン・バイオファーマ株式会社	

公開課題名	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 AMG145 (エボロクマブ) の後期第 II 相試験			
報告事項：左記事項について報告を行った。				
2	書類提出日		報告事項	承認
R-526	Phase II	対象疾患名(Phase IIIの場合)		
成分記号、一般名称、製品名	CS-3150	治験依頼者	第一三共株式会社	
公開課題名	第一三共株式会社の依頼による CS-3150 の第 II 相試験(204)			
報告事項：左記事項について報告を行った。				
3	書類提出日		報告事項	承認
R-537	Phase II	対象疾患名(Phase IIIの場合)		
成分記号、一般名称、製品名	JTZ-951 (保存期)	治験依頼者	日本たばこ産業株式会社	
公開課題名	日本たばこ産業株式会社による JTZ-951 後期第 II 相臨床試験(MBA3-1)			
報告事項：左記事項について報告を行った。				
4	書類提出日		報告事項	承認
R-566	Phase II	対象疾患名(Phase IIIの場合)		
成分記号、一般名称、製品名	SK-1403	治験依頼者	株式会社三和化学研究所	
公開課題名	SK-1403 第 I / I I 相試験			
報告事項：左記事項について報告を行った。				
5	書類提出日		報告事項	承認
R-580	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	II 型糖尿病	
成分記号、一般名称、製品名	HOE901/AVE0010 (EFC14113)	治験依頼者	サノフィ株式会社	
公開課題名	基礎インスリン及び経口血糖降下薬でコントロール不十分な日本人 2 型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン/リキシセナチド配合剤 (リキシラン) の第 III 相試験			
報告事項：左記事項について報告を行った。				
6	書類提出日		報告事項	承認
R-581	Phase	対象疾患名(Phase IIIの場合)	II 型糖尿病	
成分記号、一般名称、製品名	HOE901/AVE0010 (EFC14114)	治験依頼者	サノフィ株式会社	
公開課題名	経口血糖降下薬でコントロール不十分な日本人 2 型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン/リキシセナチド配合剤 (リキシラン) の第 III 相試験			
報告事項：左記事項について報告を行った。				
7	書類提出日		報告事項	承認
R-574	Phase	対象疾患名(Phase IIIの場合)	2 型糖尿病	
成分記号、一般名称、製品名	SYR-472	治験依頼者	武田薬品工業株式会社	
公開課題名	武田薬品工業株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした SYR-472 の第 3 相試験			
報告事項：左記事項について報告を行った。				
8	書類提出日		報告事項	承認
R-536	Phase IV	対象疾患名(Phase IIIの場合)		
成分記号、一般名称、製品名	LY248686	治験依頼者	日本イーライリリー株式会社	
公開課題名	日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキシセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験			
報告事項：左記事項について報告を行った。				
9	書類提出日		報告事項	承認
R-547	Phase II	対象疾患名(Phase IIIの場合)	-	
成分記号、一般名称、製品名	KRP-209	治験依頼者	杏林製薬株式会社	
公開課題名	杏林製薬株式会社の依頼による自覚的耳鳴患者を対象とした KRP-209 の第 II 相臨床試験			
報告事項：左記事項について報告を行った。				
10	書類提出日		報告事項	承認
R-519	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	COPD	
成分記号、一般名称、製品名	GSK2834425	治験依頼者	グラクソ・スミスクライン株式会社	
公開課題名	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした GSK2834425 (フルチカソンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ピランテロールトリフェニル酢酸塩) の第 III 相試験			
報告事項：左記事項について報告を行った。				
11	書類提出日		報告事項	承認
R-545	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	慢性閉塞性肺疾患 (COPD)	
成分記号、一般名称、製品名	benralizumab (MEDI-563 /KHK4563)	治験依頼者	協和発酵キリン株式会社	
公開課題名	協和発酵キリン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした MEDI563/KHK4563 の第 III 相臨床試験			
報告事項：左記事項について報告を行った。				

4) 安全性情報 (22 件)

1	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-359	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	脂質異常症		
成分記号、一般名称、製品名		Evolocumab (AMG 145)	治験依頼者	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社	
公開課題名 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脂質異常症患者を対象とした AMG145 (エボロクマブ) の第Ⅲ相試験					
被験者の安全性に関わる資料: 有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					
2	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-354	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	2型糖尿病性腎症		
成分記号、一般名称、製品名		ABT-627	治験依頼者	アツヴィ合同会社	
公開課題名 糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験					
被験者の安全性に関わる資料: 有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					
3	書類提出日	2016/4/27		審議結果	承認
R-379	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	関節リウマチ		
成分記号、一般名称、製品名		LY3009104 (JADY)	治験依頼者	日本イーライリリー株式会社	
公開課題名 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(JADY)					
被験者の安全性に関わる資料: 有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					
4	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-331	Phase IIb	対象疾患名(Phase IIIの場合)			
成分記号、一般名称、製品名		Evolocumab	治験依頼者	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社	
公開課題名 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 AMG145 (エボロクマブ) の後期第Ⅱ相試験					
被験者の安全性に関わる資料: 有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					
5	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-533	Phase IIIb	対象疾患名(Phase IIIの場合)	レビー小体型認知症(DLB)に伴うパーキンソニズム		
成分記号、一般名称、製品名		AD-810N	治験依頼者	大日本住友製薬株式会社	
公開課題名 パーキンソニ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)					
被験者の安全性に関わる資料: 有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					
6	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-544	Phase II/Ⅲ	対象疾患名(Phase IIIの場合)	がん疼痛		
成分記号、一般名称、製品名		HP-3150	治験依頼者	久光製薬株式会社	
公開課題名 がん疼痛患者を対象とした HP-3150 の第Ⅱ/Ⅲ相試験					
被験者の安全性に関わる資料: 有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					
7	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-554	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	急性脊髄損傷		
成分記号、一般名称、製品名		KRN8601	自ら治験を実施する者	自ら治験を実施する者	
公開課題名 急性脊髄損傷患者に対する顆粒球コロニー刺激因子を用いたランダム化、プラセボ対照、二重盲検並行群間比較試験 第Ⅲ相試験					
被験者の安全性に関わる資料: 有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					
8	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-523	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	糖尿病性末梢神経障害性疼痛		
成分記号、一般名称、製品名		DS5565 (J303)	治験依頼者	第一三共株式会社	
公開課題名 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験(糖尿病性末梢神経障害性疼痛)					
被験者の安全性に関わる資料: 有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					
9	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-565	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	糖尿病性末梢神経障害性疼痛患者(もしくは帯状疱疹後神経痛患者)		
成分記号、一般名称、製品名		DS5565 (J313)	治験依頼者	第一三共株式会社	
公開課題名 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相試験(腎機能低下を伴う糖尿病性末梢神経障害性疼痛もしくは帯状疱疹後神経痛)					
被験者の安全性に関わる資料: 有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					
10	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-515	Phase II/Ⅲ	対象疾患名(Phase IIIの場合)	活動性関節リウマチ		
成分記号、一般名称、製品名		Sarilumab(SAR153191)	治験依頼者	サノフィ株式会社	
診療科	リウマチ科、腎臓内科	治験責任医師	藤田 芳郎		
課題名	メトトレキサート治療に効果不十分な中等度～重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象にメトトレキサート併用下で sarilumab を投与したときの有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照試験				
公開課題名 中等度～重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象とした SAR153191 の第Ⅱ/Ⅲ相試験					
被験者の安全性に関わる資料: 有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					
11	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-570	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	2型糖尿病		
成分記号、一般名称、製品名		Empagliflozin+Linagliptin	治験依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	
公開課題名 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 2型糖尿病患者を対象とした BI10773/BI1356 の第Ⅲ相試験					
被験者の安全性に関わる資料: 有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					
12	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認

R-521	Phase II	対象疾患名(Phase IIIの場合)	-	
成分記号、一般名称、製品名	RTA402	治験依頼者	協和発酵キリン株式会社	
公開課題名	協和発酵キリン株式会社の依頼による RTA 402 の第 II 相試験			
被験者の安全性に関わる資料：有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。				
13	書類提出日	2016/4/15	審議結果	承認
R-562	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	脂質代謝異常	
成分記号、一般名称、製品名	SAR236553/REGN727	治験依頼者	サノフィ株式会社	
公開課題名	高コレステロール血症患者を対象とした Alirocumab の第 3 相試験			
被験者の安全性に関わる資料：有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。				
14	書類提出日	2016/4/27	審議結果	承認
R-567	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	2 型糖尿病	
成分記号、一般名称、製品名	NN9068	治験依頼者	ノボ ルディスク ファーマ株式会社	
公開課題名	日本人 2 型糖尿病患者を対象とした NN9068 の有効性及び安全性の検討			
被験者の安全性に関わる資料：有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。				
15	書類提出日	2016/4/28	審議結果	承認
R-550	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	塞栓源不明の脳塞栓症	
成分記号、一般名称、製品名	ダビガトランエテキシラート (BIBR 1048)	治験依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	
公開課題名	塞栓源不明の脳塞栓症を発症した患者を対象に、経口直接トロンピン阻害剤であるダビガトランエテキシラート (110mg又は150mg、経口1日2回) の脳卒中の再発予防における有効性及び安全性をアセチルサリチル酸 (100mg経口1日1回) と比較するランダム化、二重盲検試験 (RE-SPECT ESUS)			
被験者の安全性に関わる資料：有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。				
16	書類提出日	2016/4/28	審議結果	承認
R-529	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	重症及び最重症の慢性閉塞性肺疾患 (COPD)	
成分記号、一般名称、製品名	Ba679+BI1744	治験依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	
公開課題名	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			
被験者の安全性に関わる資料：有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。				
17	書類提出日	2016/4/28	審議結果	承認
R-519	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	COPD	
成分記号、一般名称、製品名	GSK2834425	治験依頼者	グラクソ・スミスクライン株式会社	
公開課題名	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした GSK2834425 (フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ピランテロールトリフェニル酢酸塩) の第 III 相試験			
被験者の安全性に関わる資料：有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。				
18	書類提出日	2016/4/28	審議結果	承認
R-513	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	関節リウマチ患者	
成分記号、一般名称、製品名	ASP015K (J3)	治験依頼者	アステラス製薬株式会社	
公開課題名	リウマチ患者を対象とした ASP015K 第 III 相試験(J3)			
被験者の安全性に関わる資料：有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。				
19	書類提出日	2016/4/28	審議結果	承認
R-514	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	関節リウマチ患者	
成分記号、一般名称、製品名	ASP015K (J4)	治験依頼者	アステラス製薬株式会社	
公開課題名	リウマチ患者を対象とした ASP015K 第 III 相試験(J4)			
被験者の安全性に関わる資料：有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。				
20	書類提出日	2016/4/27	審議結果	承認
R-545	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	慢性閉塞性肺疾患 (COPD)	
成分記号、一般名称、製品名	benralizumab (MEDI-563/KHK4563)	治験依頼者	協和発酵キリン株式会社	
公開課題名	協和発酵キリン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした MEDI563/KHK4563 の第 III 相臨床試験			
被験者の安全性に関わる資料：有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。				
21	書類提出日	2016/4/27	審議結果	承認
R-551	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	1 型糖尿病患者	
成分記号、一般名称、製品名	BMS-512148	治験依頼者	アストラゼネカ株式会社	
公開課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼による 1 型糖尿病患者を対象にダバグリフロジンをインスリン治療に追加併用投与したときの有効性及び安全性を検討する多施設共同無作為化並行群間比較二重盲検プラセボ対照第 III 相試験 - スタディ 2			
被験者の安全性に関わる資料：有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。				
22	書類提出日	2016/4/27	審議結果	承認
R-561	Phase I / III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	1 型糖尿病患者	
成分記号、一般名称、製品名	ダバグリフロジン (BMS-512148)	治験依頼者	アストラゼネカ株式会社	
公開課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼による 1 型糖尿病患者を対象とした BMS-512148 の安全性、有効性、薬物動態、及び薬力学を検討する第 I / III 相試験			

被験者の安全性に関わる資料：有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。

5) 当院からの有害事象報告（2症例3報告）

1	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-529	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	重症及び最重症の慢性閉塞性肺疾患（COPD）		
成分記号、一般名称、製品名	Ba679+BI1744	治験依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社		
公開課題名	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				
重篤な有害事象に関する報告：重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					
2	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-537	Phase II	対象疾患名(Phase IIIの場合)			
成分記号、一般名称、製品名	JTZ-951 (保存期)	治験依頼者	日本たばこ産業株式会社		
公開課題名	日本たばこ産業株式会社による JTZ-951 後期第 II 相臨床試験(MBA3-1)				
重篤な有害事象に関する報告：重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。					

6) 治験終了報告（1件）

1	書類提出日	2016/4/28		審議結果	承認
R-261	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	虚血性脳血管障害（心原性脳塞栓症、奇異性脳塞栓症、無症候性脳梗塞は除く）		
成分記号、一般名称、製品名	CS-747S	治験依頼者	第一三共株式会社		
公開課題名	第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスグレリル塩酸塩)の第 III 相試験				

7) その他

人道的見地から実施される治験(拡大治験)の実施について：報告