

2016 年度 第 10 回 治験審査委員会 議事録概要

開催日	2017 年 1 月 23 日 (月) (17:30~18:00)		会場	3 階 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	<input type="radio"/> :出席、 <input checked="" type="checkbox"/> :欠席								
2016 年度 治験審査委員会 委員									
専門外（2名）			医師（6名）						
<input type="radio"/>	田代 俊孝	同朋大学教授	<input type="radio"/>	小谷 俊一	泌尿器科部長（委員長）				
<input type="radio"/>	桑山 修一	中部労災看護専門学校事務長	<input type="radio"/>	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）			<input type="radio"/>	中島 英太郎	糖尿病・内分泌内科部長				
<input type="radio"/>	近藤 誠介	事務局次長	<input type="radio"/>	菅谷 将一	呼吸器外科部長				
<input checked="" type="checkbox"/>	石川 貴之	会計課長	<input checked="" type="checkbox"/>	山口 仁	整形外科部長				
<input type="radio"/>	酒井 伸郎	会計課契約係長	<input checked="" type="checkbox"/>	葉末 亮	リウマチ・膠原病科医師				
<input type="radio"/>	渡邊 佳織	医事課員	薬剤師（3名）						
看護師（2名）			<input type="radio"/>	河井 良智	薬剤部長（副委員長）				
<input type="radio"/>	永田 ちえみ	看護副部長	<input type="radio"/>	重共 孝一	薬剤副部長				
<input checked="" type="checkbox"/>	加藤 桂子	看護師	<input type="radio"/>	佐藤 美砂	薬剤師				
新規治験に関する参加者									
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) 変更事項（11件）

1	書類提出日	2017/1/6		審議結果	承認		
R-354	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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	アッヴィ合同会社			
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	2017/1/6		審議結果	承認		
R-359	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)					
成分記号、一般名称、製品名	Evolocumab (AMG 145) (20110118)		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・アムジエン・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。							
3	書類提出日	2017/1/6		審議結果	承認		
R-523	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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）						
変更事項： 左記事項について審議を行った。							
4	書類提出日	2017/1/6		審議結果	承認		
R-565	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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）						
変更事項： 左記事項について審議を行った。							
5	書類提出日	2017/1/6		審議結果	承認		
R-550	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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	日本ベーリングガーイングルハイム株式会社			
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、経口直接トロンビ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）						
変更事項： 左記事項について審議を行った。							
6	書類提出日	2017/1/6		審議結果	承認		
R-519	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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ヌステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酔酸塩）の第Ⅲ相試験						
変更事項： 左記事項について審議を行った。							
7	書類提出日	2017/1/6		審議結果	承認		
R-579	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)	Ⅱ型糖尿病				
成分記号、一般名称、製品名	HOE901/AVE0010 (EFC14112)		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						
変更事項： 左記事項について審議を行った。							
8	書類提出日	2017/1/6		審議結果	承認		
R-580	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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						
変更事項： 左記事項について審議を行った。							
9	書類提出日	2017/1/6		審議結果	承認		

R-581	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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 グラルキン／リキシセナチド配合剤（リキシラン）の第Ⅲ相試験							
変更事項： 左記事項について審議を行った。								
10	書類提出日	2017/1/6	審議結果		承認			
R-562	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)	脂質異常症					
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							
変更事項： 左記事項について審議を行った。								
11	書類提出日	2017/1/6	審議結果		承認			
R-596	PhaseⅡ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)						
成分記号、一般名称、製品名	E6011	治験依頼者	エーザイ株式会社					
公開課題名	メトトレキサートによる治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした E6011 の用量反応性試験							
変更事項： 左記事項について審議を行った。								

2) 報告事項（11 件）

1	書類提出日				審議結果	報告事項			
R-554	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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									
報告事項： 左記事項について報告を行った。									
2	書類提出日				審議結果	報告事項			
R-590	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)	腎性貧血						
成分記号、一般名称、製品名	ASP1517 (0308)	治験依頼者	アステラス製薬株式会社						
公開課題名	「アステラス製薬依頼の腎性貧血（透析期）を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相試験」								
報告事項： 左記事項について報告を行った。									
3	書類提出日				審議結果	報告事項			
R-594	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)	腎性貧血						
成分記号、一般名称、製品名	ASP1517 (0307)	治験依頼者	アステラス製薬株式会社						
公開課題名	アステラス製薬依頼の腎性貧血（透析期）を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相比較試験								
報告事項： 左記事項について報告を行った。									
4	書類提出日				審議結果	報告事項			
R-582	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 (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 繼続投与試験								
報告事項： 左記事項について報告を行った。									
5	書類提出日				審議結果	報告事項			
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)								
報告事項： 左記事項について報告を行った。									
6	書類提出日				審議結果	報告事項			
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)								
報告事項： 左記事項について報告を行った。									
7	書類提出日				審議結果	報告事項			
R-585	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)	腎性貧血						
成分記号、一般名称、製品名	GSK1278863 (PHI204716)	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ESA非使用の血液透析患者を対象としたGSK1278863の第III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				審議結果	報告事項			

R-574	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	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。							
9	書類提出日				審議結果			
R-579	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 (EFC14112)	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。							
10	書類提出日				審議結果			
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。							
11	書類提出日				審議結果			
R-581	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 (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。							

3) 安全性情報 (22件)

1	書類提出日	2017/1/6			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	日本イーライリー株式会社					
公開課題名	日本イーライ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する資料：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	2017/1/6			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) (20110118)		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する資料：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	2017/1/6			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 (20110110)		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する資料：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	2017/1/6			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する資料：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	2017/1/6			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する資料：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	2017/1/6			審議結果	承認				
R-565	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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する資料：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	2017/1/6			審議結果	承認				
R-562	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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する資料：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	2017/1/6			審議結果	承認				
R-567	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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 ノルディスク フーマ株式会社					
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する資料：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	2017/1/6			審議結果	承認				
R-550	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)		塞栓原不明の脳塞栓症						
成分記号、一般名称、製品名		ダビガトランエキシラート (BIBR 1048)		治験依頼者	日本ベーリングインターナショナルハイム株式会社					
公開課題名	塞栓原不明の脳塞栓症を発症した患者を対象に、経口直接トロンビン阻害剤であるダビガトランエキシラート（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する資料：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	2017/1/6			審議結果	承認				
R-582	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 (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 繙続投与試験									
被験者の安全性に関する資料：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	2017/1/6			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)									
被験者の安全性に関する資料：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	2017/1/6			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)									
被験者の安全性に関する資料：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	2017/1/6			審議結果	承認				
R-519	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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/ビ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する資料：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	2017/1/6			審議結果	承認				
R-590	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)		腎性貧血						
成分記号、一般名称、製品名		ASP1517 (0308)		治験依頼者	アステラス製薬株式会社					
公開課題名	「アステラス製薬依頼の腎性貧血（透析期）を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相試験」									
被験者の安全性に関する資料：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	2017/1/6			審議結果	承認				
R-594	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)		腎性貧血						
成分記号、一般名称、製品名		ASP1517 (0307)		治験依頼者	アステラス製薬株式会社					
公開課題名	アステラス製薬依頼の腎性貧血(透析期)を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相比較試験									
被験者の安全性に関する資料：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	2017/1/6			審議結果	承認				

R-586	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	本態性高血圧							
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高血圧症患者を対象とした CS-3150 の第III相試験									
被験者の安全性に関する資料： 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	2017/1/6	審議結果	承認						
R-585	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	腎性貧血							
成分記号、一般名称、製品名	GSK1278863(PHI204716)	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ESA非使用の血液透析患者を対象としたGSK1278863の第III相試験									
被験者の安全性に関する資料： 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	2017/1/6	審議結果	承認						
R-584	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)	腎性貧血							
成分記号、一般名称、製品名	GSK1278863(PHI201753)	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保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第III相試験									
被験者の安全性に関する資料： 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	2017/1/6	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	アッヴィ合同会社							
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する資料： 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	2017/1/6	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する資料： 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	2017/1/6	審議結果	承認						
R-555	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	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									
被験者の安全性に関する資料： 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	2017/1/6	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する資料： 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) 当院からの有害事象報告（3症例6報告）

1	書類提出日	2017/1/6	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	アッヴィ合同会社			
公開課題名	糖尿病性腎症患者を対象とした第III相試験					
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	2017/1/6	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	日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社			
公開課題名	日本ベーリング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/BII1356 の第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。						
3	書類提出日	2017/1/6	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			
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					

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。

5) 治験実施計画書からの逸脱報告（6 件）

1	書類提出日	2017/1/6			審議結果	承認			
R-523	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ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）								
治験実施計画書からの逸脱報告 ：治験実施計画書からの逸脱報告に基づき、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	2017/1/6			審議結果	承認			
R-586	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)		本態性高血圧					
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高血圧症患者を対象とした CS-3150 の第Ⅲ相試験								
治験実施計画書からの逸脱報告 ：治験実施計画書からの逸脱報告に基づき、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	2017/1/6			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)								
治験実施計画書からの逸脱報告 ：治験実施計画書からの逸脱報告に基づき、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	2017/1/6			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)								
治験実施計画書からの逸脱報告 ：治験実施計画書からの逸脱報告に基づき、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	2017/1/6			審議結果	承認			
R-582	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 (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								
治験実施計画書からの逸脱報告 ：治験実施計画書からの逸脱報告に基づき、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	2017/1/6			審議結果	承認			
R-579	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢの場合)		Ⅱ型糖尿病					
成分記号、一般名称、製品名	HOE901/AVE0010 (EFC14112)		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								
治験実施計画書からの逸脱報告 ：治験実施計画書からの逸脱報告に基づき、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) 開発中止等報告（1 件）

1	書類提出日	2016/12/22			審議結果	報告事項			
R- -	PhaseⅡa	対象疾患名(PhaseⅢの場合)							
成分記号、一般名称、製品名	JNS024		治験依頼者	ヤンセンファーマ株式会社					
公開課題名	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS024 の探索的試験								
開発の中止等に関する報告 ：2016 年 5 月 24 日をもって当該被験薬の開発を中止することを治験依頼者が決定。									

7) 【製造販売承認取得】に関する報告（1 件）

1	書類提出日	2017/1/6			審議結果	報告事項					
R-373	Phase III	対象疾患名(Phase IIIの場合)		慢性炎症性脱髓性多発根神経炎患者							
成分記号、一般名称、製品名	NPB-01	治験依頼者		日本製薬株式会社							
公開課題名	日本製薬による NPB-01 の慢性炎症性脱髓性多発根神経炎に対する第III相試験										
製造販売承認取得に関する報告 : 当院で治験を実施していた治験薬について、製造販売の承認を取得した旨の報告を受けた。 (商品名：献血グロベニン-I [®] 静注用：用法用量変更)											

8) 【終了】【医療用医薬品】製造販売後調査（2件）

1	書類提出日	2016/12/14	依頼者	旭化成ファーマ株式会社	審議結果	承認
薬品・器具名	ネオキシテープ 73.5 mg					
課題名	ネオキシテープ 73.5 mg 特定使用成績調査					
結果の概要等 : 結果の概略等についての報告に基づき、特に問題がないことを確認した上で、終了することについて審議をした。						
2	書類提出日	2016/12/19	依頼者	キッセイ薬品工業株式会社	審議結果	承認
薬品・器具名	グルファスト錠					
課題名	グルファスト錠 血糖降下薬併用に関する特定使用成績調査					
結果の概要等 : 結果の概略等についての報告に基づき、特に問題がないことを確認した上で、終了することについて審議をした。						

9) 副作用報告（1件）

1	書類提出日	2016/12/1	審議結果	報告事項
製品名、一般名称、成分記号、	タルセバ錠	会社名	中外製薬株式会社	
副作用に関する報告 : 当院で起きた医薬品に関する副作用報告について審議した。				