

2017年度 第2回 治験審査委員会 議事録概要

開催日	2017年5月22日(月)(17:30~18:00)		会場	2階 講堂 大	
司会	梅村 敏隆	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				
2017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	○	梅村 敏隆	神経内科部長（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	○	篠原 周一	呼吸器外科医師
×	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	○	高杉 浩司	腎臓内科副部長
○	中村 圭	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）
×	高木 保子	看護副部長	○	重共 孝一	薬剤副部長
○	荒川 玲名	看護師長補佐	○	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 (14 件)

1	書類提出日	2017/5/8		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	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。					
2	書類提出日	2017/5/8		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。					
3	書類提出日	2017/5/8		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				
変更事項 ：左記事項について審議を行った。					
4	書類提出日	2017/5/8		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				
変更事項 ：左記事項について審議を行った。					
5	書類提出日	2017/5/8		審議結果	承認
R-582	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	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				
変更事項 ：左記事項について審議を行った。					
6	書類提出日	2017/5/8		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	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。					
7	書類提出日	2017/5/8		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	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。					
8	書類提出日	2017/5/8		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。					
9	書類提出日	2017/5/8		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				
変更事項 ：左記事項について審議を行った。					
10	書類提出日	2017/5/8		審議結果	承認

R-590	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	ASP1517		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」				
変更事項 ：左記事項について審議を行った。					
11	書類提出日	2017/5/8		審議結果	承認
R-594	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	ASP1517		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				
変更事項 ：左記事項について審議を行った。					
12	書類提出日	2017/5/2		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				
変更事項 ：左記事項について審議を行った。					
13	書類提出日	2017/5/1		審議結果	承認
R-596	Phase II	対象疾患名(Phase IIIの場合)			
成分記号、一般名称、製品名	E6011		治験依頼者	イーザイ株式会社	
公開課題名	メ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。					
14	書類提出日	2017/5/1		審議結果	承認
R-597	-	対象疾患名(Phase IIIの場合)			
成分記号、一般名称、製品名	E6011		治験依頼者	イーザイ株式会社	
公開課題名	イーザイ株式会社の依頼による E6011 を投与された患者を対象とした予後調査				
変更事項 ：左記事項について審議を行った。					

2) 報告事項 (10 件)

1				審議結果	報告事項
R-574	Phase III	対象疾患名(Phase III)	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。					
2				審議結果	報告事項
R-521	Phase II	対象疾患名(Phase III)	-		
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				
報告事項 ：左記事項について報告を行った。					
3				審議結果	報告事項
R-547	Phase II	対象疾患名(Phase III)	-		
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。					
4				審議結果	報告事項
R-523	Phase III	対象疾患名(Phase III)	-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		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)				
報告事項 ：左記事項について報告を行った。					

5				審議結果	報告事項
R-579	Phase III	対象疾患名(Phase III)	2 型糖尿病		
成分記号、一般名称、製品名		HOE901/AVE0010	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。					
6				審議結果	報告事項
R-580	Phase III	対象疾患名(Phase III)	2 型糖尿病		
成分記号、一般名称、製品名		HOE901/AVE0010	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。					
7				審議結果	報告事項
R-581	Phase III	対象疾患名(Phase III)	2 型糖尿病		
成分記号、一般名称、製品名		HOE901/AVE0010	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。					
8				審議結果	報告事項
R-567	Phase III	対象疾患名(Phase III)	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				
報告事項：左記事項について報告を行った。					
9				審議結果	報告事項
R-606	Phase III	対象疾患名(Phase III)	慢性の収縮性が低下した心不全(HFrEF)		
成分記号、一般名称、製品名		ダバグリフロジン	治験依頼者	アストラゼネカ株式会社	
公開課題名	心不全患者におけるダバグリフロジンの効果を検討する第 III 相試験				
報告事項：左記事項について報告を行った。					
10				審議結果	報告事項
R-596	Phase II	対象疾患名(Phase III)			
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				
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				審議結果	承認
R-379	Phase III	対象疾患名(Phase III)	関節リウマチ		
成分記号、一般名称、製品名		LY3009104	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。					
2				審議結果	承認
R-331	Phase II b	対象疾患名(Phase III)			
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。					
3				審議結果	承認
R-354	Phase III	対象疾患名(Phase III)	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。					
4	書類提出日	2017/5/8		審議結果	承認
R-567	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	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。					
5	書類提出日	2017/5/8		審議結果	承認
R-590	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	腎性貧血		
成分記号、一般名称、製品名		ASP1517	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	2017/5/8		審議結果	承認
R-594	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	腎性貧血		
成分記号、一般名称、製品名		ASP1517	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	2017/5/8		審議結果	承認
R-584	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	腎性貧血		
成分記号、一般名称、製品名		GSK1278863	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	2017/5/8		審議結果	承認
R-523	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	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	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	2017/5/8		審議結果	承認
R-521	PhaseⅡ	対象疾患名(PhaseⅢ)	-		
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。					
10	書類提出日	2017/5/8		審議結果	承認
R-582	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	関節リウマチ患者		
成分記号、一般名称、製品名		ASP015K	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				
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	2017/5/8		審議結果	承認
R-513	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	関節リウマチ患者		
成分記号、一般名称、製品名		ASP015K	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。					
12	書類提出日	2017/5/8		審議結果	承認
R-514	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	関節リウマチ患者		
成分記号、一般名称、製品名		ASP015K	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。					
13	書類提出日	2017/5/8		審議結果	承認

R-550	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	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 (BTBR 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。				
14	書類提出日	2017/5/8	審議結果	承認
R-554	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	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。				
15	書類提出日	2017/5/8	審議結果	承認
R-562	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	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。				
16	書類提出日	2017/5/8	審議結果	承認
R-579	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	2 型糖尿病	
成分記号、一般名称、製品名	HOE901/AVE0010	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			
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	2017/5/8	審議結果	承認
R-580	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	2 型糖尿病	
成分記号、一般名称、製品名	HOE901/AVE0010	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			
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	2017/5/8	審議結果	承認
R-581	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	2 型糖尿病	
成分記号、一般名称、製品名	HOE901/AVE0010	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			
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	2017/5/8	審議結果	承認
R-606	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	慢性的収縮性が低下した心不全(HFrEF)	
成分記号、一般名称、製品名	ダバグリフロジン	治験依頼者	アストラゼネカ株式会社	
公開課題名	心不全患者におけるダバグリフロジンの効果を検討する第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。				
20	書類提出日	2017/5/2	審議結果	承認
R-551	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	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。				
21	書類提出日	2017/5/2	審議結果	承認
R-555	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	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	2017/5/2		審議結果	承認
R-561	Phase I / III	対象疾患名(Phase III)	1 型糖尿病		
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。					

4) 当院からの有害事象報告 (3 事象 5 報告)

1	書類提出日	2017/5/8		審議結果	承認
R-574	Phase III	対象疾患名(Phase III)	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				
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	2017/5/8		審議結果	承認
R-582	Phase III	対象疾患名(Phase III)	関節リウマチ患者		
成分記号、一般名称、製品名		ASP015K	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				
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	2017/5/8		審議結果	承認
R-550	Phase III	対象疾患名(Phase III)	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）				
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 (5 件)

1	書類提出日	2017/5/8		審議結果	承認
R-574	Phase III	対象疾患名(Phase III)	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				
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	2017/5/8		審議結果	承認
R-550	Phase III	対象疾患名(Phase III)	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）				
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	2017/5/8		審議結果	承認
R-579	Phase III	対象疾患名(Phase III)	2 型糖尿病		
成分記号、一般名称、製品名		HOE901/AVE0010	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。					
4、5	書類提出日	2017/5/8		審議結果	承認
R-580	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	2 型糖尿病		
成分記号、一般名称、製品名		HOE901/AVE0010	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				
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) 治験終了報告（1件）

1	書類提出日	2017/5/8		審議結果	承認
R-529	PhaseⅢ	対象疾患名(PhaseⅢ)	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				
治験結果の概要等：治験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。					

7) 【終了】【医療用医薬品】製造販売後調査（1件）

1	書類提出日	2017/4/28	依頼者	ノバルティスファーマ株式会社	審議結果	承認
薬品・器具名	イクア錠 50mg					
課題名	イクア錠 50mg 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。						

8) 副作用報告（1件）

1	書類提出日	2017/4/28		審議結果	報告事項
製品名、一般名称、成分記号、		メトトレキサート錠 2mg 「タナベ」	会社名	田辺三菱製薬株式会社	
副作用名	メトトレキサート中毒（既知）	因果関係	あり		
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。					

9) その他(2件)

- 1 治験責任医師の治験審査委員会への出席について(GCP 省令、製薬協見解)
- 2 治験にかかわる事件：公立陶生病院 贈収賄事件