

第 221 回 杏林大学医学部付属病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2016 年 12 月 7 日 (水) 14 : 30~15 : 11
開催場所	杏林大学医学部付属病院 外来棟 10 階第 2 会議室
出席委員名	楊 國昌、古瀬純司、滝澤 始、谷口善仁、似鳥俊明、篠原高雄、武藤敦子、坂口真紀子、蒔田耕平、野尻一之、中竹俊彦、萩原玉味
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【前回議事録の確認】</b>          前回の議事録要旨及び会議の記録の概要の確認がなされ、了承された。</p> <p><b>【治験実施状況の確認】</b>          2016 年 11 月 30 日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。</p> <p>議題 1. 株式会社 E P S アソシエイト(治験国内管理人)の依頼による脳卒中後の下肢痙縮の治療に対する NT 201 の第Ⅲ相臨床試験(受付番号:1626)          [審議事項] 治験の実施の妥当性について審議した。          審議結果:承認</p> <p>議題 2. アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした MDV3100 の第Ⅲ相試験(受付番号:1110)          [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。          審議結果:承認</p> <p>議題 3. 自ら治験を実施する者(永根基雄)が実施する、ITK-1 第Ⅲ相プラセボ対照二重盲検比較試験-HLA-A24陽性のテモゾロミド治療抵抗性神経膠芽腫患者を対象とした ITK-1 投与の有効性と安全性を検証する臨床試験-(受付番号:1216)          [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する年次報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。          治験実施計画書、治験実施計画書別紙の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。          治験期間が1年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。          モニタリング結果報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。          審議結果:承認</p> <p>議題 4. 第一三共株式会社の依頼による胃癌・胃食道接合部癌患者を対象とした Nimotuzumab の第Ⅲ相試験(受付番号:1302)          [審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き</p>

治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 5. 帝人ファーマ株式会社の依頼による GGS の顕微鏡的多発血管炎を対象とした第 III 相試験 (受付番号：1326)

[審議事項] 治験期間が 1 年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 6. 日本メドトロニック株式会社の依頼による MDT-1112 経カテーテルペーシングシステムの臨床試験 (受付番号：1327)

[審議事項] 当該治験機器で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験期間が 1 年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 7. 協和発酵キリン株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした ARQ 197 (tivantinib) の第 III 相試験 (受付番号：1328)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 8. 協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした KHK4827 の第 III 相臨床試験及び第 III 相臨床試験から切り替える製造販売後臨床試験 (受付番号：1401)

[審議事項] 添付文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 9. バイエル薬品株式会社の依頼によるポリープ状脈絡膜血管症患者を対象に、アフリベルセプト硝子体内投与単独療法と、アフリベルセプト+光線力学療法 (適応を有する場合にのみ実施) の有効性、安全性及び忍容性を比較検討する二重遮蔽無作為化第 IIIb/IV 相試験 (受付番号：1410)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験薬概要書、説明文書および同意文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 10. MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第 II/III 相試験 (受付番号：1413)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 11. MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌の未治療患者を対象とした MK-3475 とプラチナ製剤併用化学療法を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験 (受付番号：1415)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 12. あすか製薬株式会社の依頼による CDB-2914 の第Ⅱ相臨床試験(受付番号:1416)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

参照薬の添付文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

議題 13. 塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象とした S-877489 の第 3 相長期投与試験 (受付番号：1417)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験期間が 1 年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 14. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした TAS-118/L-OHP の第Ⅲ相試験 (受付番号：1418)

[審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験期間が 1 年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 15. 日本バーリンガー・インゲルハイン株式会社への依頼による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) 第Ⅲ相 (受付番号: 1501)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題 16. 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) (受付番号: 1502)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題 17. 大日本住友製薬株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害の大うつ病エピソードの患者を対象とした SM-13496 の第Ⅲ相試験 (受付番号: 1503)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題 18. 大日本住友製薬株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害患者を対象とした SM-13496 の第Ⅲ相試験 (受付番号: 1504)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題 19. 武田薬品工業株式会社の依頼による大うつ病性障害の治療における、Lu AA21004 の臨床第 3 相試験 (受付番号: 1508)

[審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題 20. バイエル薬品株式会社の依頼による日本人滲出型加齢黄斑変性患者に対する アフリベルセプト硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の有効性と安全性を評価する無作為化、オープンラベル、第Ⅳ相試験 (受付番号: 1510)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題 21. アヴィン合同会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 (受付番号: 1511)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、年次報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、治験実施計画書分冊の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 22. MSD 株式会社の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験（受付番号：1512）

[審議事項] 添付文書の追加に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 23. 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（非扁平上皮癌）を対象とした Atezolizumab の第Ⅲ相試験（受付番号：1513）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書別紙、治験薬概要書、治験薬概要書追補の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 24. ナノキャリア株式会社の依頼による局所進行性又は転移性膵癌患者を対象とした NC-6004 の第Ⅲ相試験（受付番号：1515）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

安全性情報に基づく説明・同意文書の変更の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 25. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅱ相試験（受付番号：1516）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 26. 小野薬品工業株式会社の依頼による膠芽腫を対象とした ONO-4538（ニボルマブ）の第Ⅲ相試験（受付番号：1605）

[審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 27. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅱ相試験（受付番号：1606）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 28. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による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 Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相, 多施設共同, プラセボ対照二重盲検比較試験 (受付番号: 1517)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 29. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験 (受付番号: 1519)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 30. MSD 株式会社の依頼による切除不能進行又は再発食道癌 (腺癌又は扁平上皮癌) 患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相臨床試験 (受付番号: 1523)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

添付文書の追加に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 31. MSD 株式会社の依頼による進行性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌患者を対象患者とした MK-3475 の第Ⅲ相臨床試験 (受付番号: 1527)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

添付文書の追加に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 32. アッヴィ合同会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブの第Ⅲ相試験 (受付番号: 1524)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、当該治験薬の添付文書改訂のお知らせに基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験期間が 1 年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 33. 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験 (受付番号: 1525)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験期間が 1 年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題 34. 小野薬品工業株式会社の依頼による肝細胞がん患者を対象とした ONO-4538 の第 III 相試験 (受付番号: 1528)

[審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題 35. Pearl Therapeutics, Inc. の依頼による COPD を対象とした PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler® の第 III 相試験 (受付番号: 1529)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、治験実施計画書補遺、治験薬概要書、治験参加カードの変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題 36. バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 の第 III 相試験 (受付番号: 1601)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

説明文書・同意文書、治験薬概要書補遺の追加に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題 37. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験 (受付番号: 1602)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題 38. 自ら治験を実施する者 (石井晴之) が実施する、自己免疫性肺胞蛋白症に対する SK-1401 吸入製剤の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験 (PAGE 試験) (受付番号: 1603)

[審議事項] モニタリング報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 39. バクスアルタ株式会社の依頼による腓癌を対象とした BAX2398 とレボホリナート・フルオロウラシルを併用投与する第Ⅱ相試験（受付番号：1604）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 40. 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A (Atezolizumab) の第Ⅲ相試験（受付番号：1607）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、治験実施計画書国内追加事項、治験実施計画書別紙、治験薬概要書、治験薬概要書追補、治験参加カード、治験に係る補償の概要の変更、説明文書・同意文書の変更、追加及び削除に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

契約変更（治験実施期間の延長）の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 41. 日本イーラーリリー株式会社の依頼によるソラフェニブによる一次治療後にアルファ-フェトプロテイン（AFP）高値を示す肝細胞癌患者を対象に、二次治療としてベストサポータティブケア（BSC）の併用下でラムシルマブとプラセボを比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験（受付番号：1608）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

アンケート調査票、治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 42. アストラゼネカ株式会社の依頼による肺癌患者に対する MEDI4736 + tremelimumab の併用療法を標準化学療法と比較する試験(第Ⅲ相)  
(受付番号：1609)

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告、年次報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

添付文書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 43. 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の維持療法における Vedolizumab 皮下注製剤の有効性及び安全性を検討する第 3 相試験  
(受付番号：1610)



[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 44. 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎及びクローン病患者を対象とした Vedolizumab 皮下注製剤の長期安全性及び有効性を検討する第 3b 相試験（受付番号：1611）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 45. MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験（受付番号：1612）

[審議事項] 当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

当該治験薬で発生した安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

添付文書の追加に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 46. 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患者を対象とした NS-304（セレキシパグ）の第Ⅲ相試験（受付番号：1613）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 47. 日本新薬株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症に伴う間歇性跛行を対象とした NS-304 の後期第Ⅱ相試験（受付番号：1614）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 48. 日本イーライリリ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 LY3074828 の第Ⅱ相試験（受付番号：1615）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する年次報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 49. MSD 株式会社の依頼による早期非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475（Pembrolizumab）の第Ⅲ相試験（受付番号：1617）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 50. 自ら治験を実施する者（井本滋）が実施する，Triple negative 乳癌における，エリブリンメシル酸塩を用いた術前化学療法多施設共同無作為化第Ⅱ相臨床試験（受付番号：1618）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 51. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による Pro-NETU の第Ⅱ相試験（受付番号：1619）

[審議事項] 治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 52. 中外製薬株式会社の依頼による筋層浸潤性尿路上皮癌患者を対象としたアテゾリズマブの第Ⅲ相臨床試験（受付番号：1621）

[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する個別症例報告に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

説明文書・同意文書、治験薬概要書、治験薬概要書追補の変更に基づき、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題 53. バイエル薬品株式会社の依頼による、肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした BAY q 6256 (iloprost) 吸入療法の有効性、安全性及び薬物動態を検討する多施設共同、非無作為化、非盲検、非対照試験（第Ⅲ相）（受付番号：1219）

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

議題 54. 以下の迅速審査について報告された。

アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした MDV3100 の第Ⅲ相試験（受付番号：1110）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2016年11月30日（水）実施：承認）

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 LY2439821 の第Ⅲ相試験（受付番号：1207）

治験期間の延長（2016年11月30日（水）実施：承認）

日本メドトロニック株式会社の依頼による MDT-1112 経カテーテルペーシングシステムの臨床試験（受付番号：1327）

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更（2016年11月30日（水）実施：承認）

協和発酵キリン株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした ARQ 197 (tivantinib) の第 III 相試験 (受付番号 : 1328)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2016 年 11 月 30 日 (水) 実施 : 承認)

MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第 II/III 相試験 (受付番号 : 1413)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2016 年 11 月 30 日 (水) 実施 : 承認)

MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌の未治療患者を対象とした MK-3475 とプラチナ製剤併用化学療法を比較する無作為化非盲検第 III 相試験 (受付番号 : 1415)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2016 年 11 月 30 日 (水) 実施 : 承認)

アヴィ合同会社の依頼による第 I/II 相試験 (受付番号 : 1511)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2016 年 11 月 30 日 (水) 実施 : 承認)

武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の維持療法における Vedolizumab 皮下注製剤の有効性及び安全性を検討する第 3 相試験 (受付番号 : 1610)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2016 年 11 月 30 日 (水) 実施 : 承認)

武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎及びクローン病患者を対象とした Vedolizumab 皮下注製剤の長期安全性及び有効性を検討する第 3b 相試験

(受付番号 : 1611)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2016 年 11 月 30 日 (水) 実施 : 承認)

MSD 株式会社の依頼による肝細胞癌を対象とした MK-3475 の第 III 相試験

(受付番号 : 1612)

契約症例数の追加 (2016 年 11 月 30 日 (水) 実施 : 承認)

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患者を対象とした NS-304 (セレキシパグ) の第 III 相試験 (受付番号 : 1613)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2016 年 11 月 30 日 (水) 実施 : 承認)

グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による過活動膀胱患者を対象とした GSK1358820 の第 III 相試験 (受付番号 : 1616)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2016 年 11 月 30 日 (水) 実施 : 承認)

治験分担医師の変更 (2016 年 11 月 30 日 (水) 実施 : 承認)

MSD 株式会社の依頼による早期非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab) の第 III 相試験 (受付番号 : 1617)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2016 年 11 月 30 日 (水) 実施 : 承認)

大鵬薬品工業株式会社の依頼による Pro-NETU の第 II 相試験 (受付番号 : 1619)

治験分担医師の変更 (2016 年 11 月 30 日 (水) 実施 : 承認)

以上