## 第 226 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 関催場所 2017 年 5 月 10 日 (水) 14:30~14:55 杏林大学医学部付属病院 外来棟 10 階第 2 会議室 楊 國昌、古瀬純司、滝澤 始、谷口善仁、櫻井裕之、篠原高雄、坂口真紀子、蒔田耕平、野尻一之、中竹俊彦、萩原玉味 【前回議事録の確認】 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。 【治験実施状況の確認】 2017 年 4 月 30 日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。 議題 1.アストラゼネカ株式会社依頼による局所進行性又は転移性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 (受付番号:1215) [審議事項]説明文書・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
出席委員名 楊 國昌、古瀬純司、滝澤 始、谷口善仁、櫻井裕之、篠原高雄、坂口真紀子、
世 時田耕平、野尻一之、中竹俊彦、萩原玉味 議題及び審議
藤田耕平、野尻一之、中竹俊彦、萩原玉味 議題及び審議 結果を含む主 が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。 【治験実施状況の確認】 2017年4月30日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。 議題1.アストラゼネカ株式会社依頼による局所進行性又は転移性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験(受付番号:1215) [審議事項]説明文書・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
結果を含む主
な議論の概要 【治験実施状況の確認】 2017年4月30日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。 議題1.アストラゼネカ株式会社依頼による局所進行性又は転移性乳癌患者を対象とし た第Ⅲ相試験(受付番号:1215) [審議事項]説明文書・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
【治験実施状況の確認】 2017年4月30日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。 議題1.アストラゼネカ株式会社依頼による局所進行性又は転移性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験(受付番号:1215) [審議事項]説明文書・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
2017年4月30日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。 議題1.アストラゼネカ株式会社依頼による局所進行性又は転移性乳癌患者を対象とした第III相試験(受付番号:1215) [審議事項] 説明文書・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1.アストラゼネカ株式会社依頼による局所進行性又は転移性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験(受付番号:1215) [審議事項]説明文書・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
た第Ⅲ相試験(受付番号:1215) [審議事項] 説明文書・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
た第Ⅲ相試験(受付番号:1215) [審議事項] 説明文書・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
[審議事項] 説明文書・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
について審議した。 審議結果:承認
審議結果:承認
議題2.ノバルティスファーマ株式会社の依頼による RFB002 のポリープ状脈絡膜血管
症患者を対象とした第1V相試験(受付番号:1303)
[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
[報告事項] 治験が終了したことを報告した。
議題3. 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年次報告、当該治験薬に関係する
外国措置報告に基づき、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4. ジェイファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験(受付番号:1407)
[審議事項] 当該治験薬で発生した安全性情報に関する定期報告に基づき、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、同意説明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 5. 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] 治験薬概要書、治験薬概要書追補、同意説明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 6. 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。

> 治験薬概要書、治験薬概要書追補、同意説明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7. 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-0HP の 第Ⅲ相試験(受付番号:1418)
- [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。

審議結果:承認

- 議題8.日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社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9. 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。

治験実施計画書、同意説明文書と同意文書、治験薬概要書の変更に基づき、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。

- 議題 10. 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。

議題 11. 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。

治験実施計画書 APPENDIX、治験薬概要書の変更に基づき、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 12. 日本アルコン株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性を対象とした RTH258 の第Ⅲ相試験(受付番号:1507)

[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。

審議結果:承認

議題 13. 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 14. 株式会社カネカの依頼による下肢潰瘍を有する閉塞性動脈硬化症患者を対象 とした吸着型血液浄化器 AS-25 の検証的臨床試験(受付番号:1509)
- [審議事項]緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱が発生したことに基づき、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 15. アッヴィ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. 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。

議題 17. 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 18. 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。

審議結果:承認

議題 19. 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 20. 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 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21. 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0N0-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験 (受付番号:1605)

[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 22. 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 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。

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 23. 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24. 小野薬品工業株式会社の依頼による0N0-1162 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 25. 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、当該治験薬に関係 する外国措置報告に基づき、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。

説明文書および同意文書、治験薬概要書の変更、治験薬概要書追補の追加に 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 26. 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。

説明文書および同意文書、治験薬概要書の変更、治験薬概要書追補の追加に 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 27. 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、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。

- 議題 28. 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。

- 議題 29. 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。

審議結果:承認

- 議題 30. 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相継続試験(受付番号:1623)
- [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 31. 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 0DM-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32. 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、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 33. バクスアルタ株式会社の依頼による膵癌を対象とした 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。

- 議題 34. 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。

議題 35. アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者に対する 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 て審議した。

審議結果:承認

議題 36. 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 37. 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 38. 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。

説明文書および同意文書、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 39. 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。

- 議題 40. 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。

議題 41. MSD 株式会社の依頼による早期非小細胞肺がん患者を対象とした 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 42. 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] 治験実施計画書別冊、治験薬概要書の変更、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。

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 43. 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] 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. 株式会社 Integrated Development Associates (治験国内管理人) の依頼による結合組織病に伴う肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたバルドキソロンメチルの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験(受付番号:1622)
- [審議事項] 治験薬概要書の変更に基づき、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 45. アッヴィ合同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 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第 IIb/III 相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験

(受付番号:1624)

[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。

> 治験実施計画書事務的な変更の追加、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 46. アッヴィ合同会社の依頼による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

(受付番号:1625)

[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。

> 治験実施計画書事務的な変更の追加、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 47. 日本ライフライン株式会社の依頼による JLL-LEG による重症下肢虚血疾患を対象とする比較臨床試験(受付番号: 1701)

[審議事項] 当該治験機器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、治験実施計画書別添、症例報告書の見本の変更に基づき、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。

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48. 以下の迅速審査について報告された。

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認) 治験期間の延長(2017年4月26日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認)

小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ相試験(受付番号:1516)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認) 治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認)

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) 治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2017 年 4 月 26 日 (水) 実施: 承認)

ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象とした Z-100 の第 III 相試験 (受付番号:1518)

契約症例数の追加(2017年4月26日(水)実施:承認)

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0N0-4538の第Ⅲ相試験(受付番号:1528)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認)

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0N0-4538 (ニボルマブ) の第 Ⅲ相試験(受付番号:1605)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認) 治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認)

小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ相試験(受付番号:1606)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認) 治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認)

アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者に対する 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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26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(2017年4月26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(2017年4月26日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26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(2017年4月26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) 治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認) 契約症例数の追加(2017年4月26日(水)実施:承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認)

株式会社EPS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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2017年4月26日(水)実施:承認)

以上