

第 236 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	2018 年 3 月 14 日 (水) 13 : 00~13 : 53
開催場所	杏林大学医学部付属病院 外来棟 10 階第 1 会議室
出席委員名	楊 國昌、古瀬純司、滝澤 始、森 俊幸、篠原高雄、武藤敦子、坂口真紀子、池田優子、野尻一之、黒田幸司、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>          2018 年 2 月 28 日現在の治験実施状況の確認がなされ、了承された。</p> <p><b>【平成 30 年度治験審査委員会開催日について】</b>          平成 30 年度に開催する治験審査委員会の日程が確定したことを説明した。</p> <p>議題 1. マルホ株式会社の依頼による M118103 の第 II 相試験 (受付番号 : 1727)          [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. アッヴィ合同会社の依頼による生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象とした upadacitinib (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法第 III 相試験 (受付番号 : 1801)          [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 3. アッヴィ合同会社の依頼による既存治療に対して効果不十分又は不耐容であるが生物学的製剤での治療失敗歴のない, 中等症から重症の活動性クローン病患者を対象とした upadacitinib (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法第 III 相試験 (受付番号 : 1802)          [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 4. アッヴィ合同会社の依頼による M14-431 試験又は M14-433 試験を完了したクローン病患者を対象とした upadacitinib (ABT-494) の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与第 III 相試験 (受付番号 : 1803)          [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>

議題 5. 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] 添付文書の変更にに基づき、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. 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（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。

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. 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 8. 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] データモニタリング委員会の結果に関する文書に基づき、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. 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] 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 10. 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。

同意説明文書の変更にに基づき、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. 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。

審議結果：承認

議題 12. 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。

審議結果：承認

議題 13. 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 14. 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。

審議結果：承認

議題 15. 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] 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 16. 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。

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 17. 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）

[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18. 小野薬品工業株式会社の依頼によるON0-1162 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。

人事異動に伴う治験責任医師、治験分担医師の変更について、適格性の観点から審議した。

治験責任医師の変更に伴う同意説明文書、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19. 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 20. 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。

審議結果：承認

議題21. 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. 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。

被験者の健康被害の補償について説明した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 23. 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。

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 24. 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] 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 25. 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] 治験実施計画書の変更、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。

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：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。

治験実施計画書、説明文書・同意文書の変更、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。

審議結果：承認

議題 27. 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。

審議結果：承認

議題 28. 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。

審議結果：承認

議題 29. 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、当該治験薬に関する研究報告に基づき、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. 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、当該治験薬に関する研究報告に基づき、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. 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。

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 32. 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、当該治験薬に係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 33. 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、当該治験薬に係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 34. 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 35. 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、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。

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 36. 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

[報告事項] 治験が終了したことを報告した。

議題 37. 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シ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] 被験者の募集の手順に関する資料の追加に基づき、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 38. 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。

審議結果: 承認

議題 39. 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。

審議結果：承認

議題 40. 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)

[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 41. 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。

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 42. MSD株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験(受付番号:1702)

[審議事項] 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。

審議結果：承認

議題 43. 自ら治験を実施する者(近藤晴彦)が実施する、続発性難治性気胸に対する滅菌調整タルクを用いた胸膜癒着術の第Ⅱ相医師主導治験(受付番号:1703)

[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。

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 44. 中外製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした R05532961 (Ipatasertib) の第Ⅲ相試験(受付番号:1704)

[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. 小野薬品工業株式会社の依頼による再発/難治性の中枢神経系原発リンパ腫(PCNSL)又は再発/難治性の精巣原発リンパ腫(PTL)を対象としたニボルマブの非盲検単群2コホート第Ⅱ相試験(受付番号:1705)

[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 46. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による原発性胆汁性胆管炎（PBC）に伴う中等度から重度のそう痒症を有する成人の治療を目的とした GSK2330672 の一定範囲の用量の有効性、安全性、及び忍容性を評価する第Ⅱb 相試験（受付番号：1706）

[審議事項] 治験実施計画書、同意・説明文書、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 47. バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第Ⅲ相試験（受付番号：1707）

[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. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジア患者を対象とした MT-5199 の第Ⅱ/Ⅲ相試験（受付番号：1708）

[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 49. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした AZD2281 の第Ⅲ相試験（受付番号：1709）

[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、添付文書、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 50. 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験（受付番号：1710）

[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、治験薬概要書日本用補遺の変更に基づき、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 51. 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に對する第Ⅲ相試験（受付番号：1712）

[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。  
 契約変更（目標症例数の追加）の妥当性について審議した。  
 審議結果：承認

議題 52. MSD 株式会社の依頼による進行性又は転移性食道癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験（受付番号：1713）

[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、治験実施計画書別紙、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 53. 大日本住友製薬株式会社の依頼による転移性膵がん患者を対象とした BBI608 と nab-パクリタキセル+ゲムシタビン併用の第 3 相試験（受付番号：1714）

[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。  
 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 54. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験（受付番号：1716）

[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 55. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験（第Ⅲ相試験）（受付番号：1717）

[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 56. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の第Ⅱ/Ⅲ相試験（受付番号：1718）

[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 57. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験（第Ⅲ相試験）（受付番号：1719）

[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 58. ファイザー株式会社の依頼による、第 I 相試験（受付番号：1720）

[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。

治験実施計画書、治験実施計画書別紙、同意説明文書・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 59. 日本イーライリリー株式会社の依頼による活動性クローン病患者を対象とした LY3074828 の第 II 相試験（受付番号：1721）

[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 60. 自ら治験を実施する者（永根基雄）が実施する、E7389 の第 II 相試験（医師主導治験）（受付番号：1723）

[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、説明文書および同意文書、治験調整委員会の業務に関する手順書、治験調整委員会への業務委嘱に関する手順書の変更、モニター指名書の追加に基づき、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 61. 以下の迅速審査について報告された。

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（2018年3月7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、治験期間の延長（2018年3月7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、治験期間の延長

(2018 年 3 月 7 日 (水) 実施：承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2018 年 3 月 7 日 (水) 実施：承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2018 年 3 月 7 日 (水) 実施：承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2018 年 3 月 7 日 (水) 実施：承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2018 年 3 月 7 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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2018 年 3 月 7 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 (2018 年 3 月 7 日 (水) 実施：承認)

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)

開発業務受託機関の組織・体制の変更 (2018 年 3 月 7 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 (2018 年 3 月 7 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 (2018 年 3 月 7 日 (水) 実施：承認)

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)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更 (2018 年 3 月 7 日 (水) 実施：承認)

自ら治験を実施する者(平形明人)が実施する、A0001による水晶体前囊可視化検討(第Ⅲ相 多施設共同医師主導治験)(受付番号:1711)

治験期間の延長(2018年3月7日(水)実施:承認)

E Aファーマ株式会社の依頼による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相, プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験(受付番号:1715)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年3月7日(水)実施:承認)

ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験(受付番号:1716)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年3月7日(水)実施:承認)

ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験(第Ⅲ相試験)(受付番号:1717)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年3月7日(水)実施:承認)

ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第Ⅱ/Ⅲ相試験(受付番号:1718)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年3月7日(水)実施:承認)

ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験(第Ⅲ相試験)(受付番号:1719)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年3月7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活動性クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅱ相試験(受付番号:1721)

治験依頼者又は他の医療機関の組織・体制の変更(2018年3月7日(水)実施:承認)

治験分担医師の変更(2018年3月7日(水)実施:承認)

以上