

# 大阪市立大学医学部附属病院

## 平成 22 年 12 月治験審査委員会議事録概要

開催日時 平成 22 年 12 月 22 日（水） 午後 5 時～午後 6 時 50 分  
場 所 あべのメディックス 6 階会議室  
出席者 白木邦彦委員長、三浦克之副委員長、工藤新三、田守博昭、小西一夫、原田輝一、  
丹後幾子、佐々木吉哉、辻本栄子、一色玄、藤川正治、金澤廣継の各委員  
欠席者 田原英樹、西川武司、谷生道子の各委員

- 平成 22 年 11 月 IRB 審査結果に基づく修正報告書について
  - ・治験審査委員長から 1 件の修正報告書について報告があった。
  
- 平成 22 年 12 月迅速審査について（報告）
  - ・治験審査委員長から 5 件の迅速審査結果（迅速審査日：H.22.11.29 2 件（内 1 件は南大阪治験ネットワーク関連施設より審査依頼）、H.22.12.20 3 件）について報告があった。
  - 詳細は別紙に記載
  
- 平成 22 年 12 月申請の審査について
  - ・新規 8 件
  - ・一部変更 21 件
  - ・継続 1 件
  - 上記 30 件の審査については各別紙に記載。
  
- 治験薬による有害事象報告について
  - ・治験依頼者より報告された安全性情報と、安全性報告に対する治験責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
  - 内、院内で発生した重篤な有害事象は 9 件であった。
  - 詳細は別紙に記載。
  
- 治験終了報告について
  - ・ 3 件の治験終了（中止）報告が提出された。

## 迅速審査（迅速審査日：平成22年11月29日）

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼によるてんかん重積状態の小児患者を対象としたAF-0901の第Ⅲ相臨床試験	同意説明文書の改訂	承認

迅速審査(迅速審査日:平成22年11月29日) 南大阪治験ネットワーク

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	味の素製薬株式会社の依頼による活動期クローン病患者を対象とした寛解導入療法試験 -第Ⅱ/Ⅲ相比較臨床試験-	治験契約書【契約締結日の延長】(2010年11月30日→2011年1月31日)	承認

迅速審査（迅速審査日：平成22年12月20日）

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたBMS-354825の第Ⅲ相試験	治験実施計画書の変更	承認
議題2 薬品 迅速審査	肺癌患者を対象としたアムルピシン塩酸塩の薬物動態試験〔製造販売後臨床試験〕	治験分担医師の削除	承認
議題3 薬品 迅速審査	アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼によるてんかん重積状態の小児患者を対象としたAF-0901の第Ⅲ相臨床試験	治験分担医師の追加	承認

平成22年12月 治験審査委員会

IRB開催日：平成22年12月22日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 新規	ファイザー株式会社の依頼による3133K1-3000-WW試験に参加したアポリポタンパクE <sub>ε</sub> 4を有さないアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第Ⅲ相長期継続投与試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。（「修正の上で了承」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）	修正承認
議題2 薬品 新規	ファイザー株式会社の依頼による3133K1-3001-WW試験に参加したアポリポタンパクE <sub>ε</sub> 4を有するアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第Ⅲ相長期継続投与試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。（「修正の上で了承」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）	修正承認
議題3 薬品 新規	持田製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象としたMD-0901の第Ⅲ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認
議題4 薬品 新規	持田製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象としたMD-0901の第Ⅲ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認
議題5 薬品 新規	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTSU-68の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。（「修正の上で了承」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）	修正承認
議題6 薬品 新規	ヤンセン ファーマ株式会社の依頼によるTMC435のC型慢性肝炎を対象とした第Ⅲ相試験（3003）	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。（「修正の上で了承」の条件・理由等：同意説明文書の一部修正）	修正承認
議題7 薬品 新規	塩野義製薬株式会社の依頼によるS-888711の第Ⅱ相臨床試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認
議題8 薬品 新規	旭化成ファーマ株式会社の依頼による固形癌DIC患者を対象としたART-123の第Ⅳ相試験	治験実施計画書等の審査資料に基づき、治験の実施の適否について審議した。	承認

平成22年12月 治験審査委員会

IRB開催日：平成22年12月22日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象としたRo200-5450ivの第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題2 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象としたRo200-5450ivの第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題3 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象としたRo200-5450ivの第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題4 薬品 一部変更	第一三共株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に対する試験	治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更、治験契約期間の変更及び治験経費の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題5 薬品 一部変更	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたBMS-354825の第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題6 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼によるアポリポタンパクEε4を有する軽度～中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第Ⅲ相試験	治験薬概要書及びPET関連項目の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題7 薬品 一部変更	株式会社ヤクルト本社の依頼による既存治療と既存治療＋オキサリプラチン（LOHP）併用療法の第Ⅱ相臨床試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題8 薬品 一部変更	ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象としたCNT0148の第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更および同意説明文書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題9 薬品 一部変更	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるSPP100（アリスキレン）の慢性心不全患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認

平成22年12月 治験審査委員会

IRB開催日：平成22年12月22日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 一部変更	第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象としたDU-176bの第Ⅲ相試験の実施について	症例報告書の見本の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題11 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼によるアポリポタンパクEε4を有さない軽度～中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第Ⅲ相試験	治験薬概要書及びPET関連項目の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題12 薬品 一部変更	ヤンセン ファーマ株式会社の依頼によるTMC435の第Ⅱ相試験	治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題13 薬品 一部変更	明治製菓株式会社の依頼による前期第Ⅱ相試験	治験薬概要書、説明文書、同意文書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題14 薬品 一部変更	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象としたLY2062430の第Ⅲ相試験	治験実施計画書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題15 薬品 一部変更	肺癌患者を対象としたアムルピシン塩酸塩の薬物動態試験〔製造販売後臨床試験〕	試験実施計画書の変更、説明文書・同意文書の変更、試験期間の延長および試験経費の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題16 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたMRA-SCの第Ⅲ相試験	治験実施計画書の変更、治験実施計画書別紙の変更、同意説明文書の変更、同意説明文書（自己注射用）の変更および治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題17 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたMRA-SCの第Ⅲ相試験	治験実施計画書の変更、治験実施計画書別紙の変更、同意説明文書の変更、同意説明文書（自己注射用）の変更および治験薬概要書の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題18 薬品 一部変更	大塚製薬株式会社依頼によるアリピプラゾールの統合失調症の小児患者（13～17歳）を対象とした第Ⅲ相短期投与試験	治験薬概要書および治験薬概要書日本用追補の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認

平成22年12月 治験審査委員会

IRB開催日：平成22年12月22日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 一部変更	大塚製薬株式会社依頼によるアリピプラゾールの統合失調症の小児患者（13～17歳）を対象とした第Ⅲ相長期継続投与試験	治験薬概要書および治験薬概要書日本用追補の変更に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題20 薬品 一部変更	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による再発多発性骨髄腫患者を対象としたLBH589 (Panobinostat) の第Ⅲ相比較試験	治験参加カードの追加に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認
議題21 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼による糖尿病患者を対象としたTofogliflozinの第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験	症例報告書の変更及び被験者募集広告の変更・追加に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。	承認



平成22年12月 治験審査委員会

IRB開催日：平成22年12月22日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 継続審査	肺癌患者を対象としたアムルピシン塩酸塩の薬物動態試験〔製造販売後臨床試験〕	治験責任医師より提出された治験実施状況報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。	承認

平成22年12月 治験審査委員会

IRB開催日：平成22年12月22日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 安全性	第一三共株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に対する試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月17日付書式16写）	承認
議題2 薬品 安全性	アボット ジャパン株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたアダリムマブ（D2E7）の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月3日付書式16写）	承認
議題3 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象としたRo200-5450ivの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月15日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2010年●●月●●日付書式12写）	承認
議題4 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象としたRo200-5450ivの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月15日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2010年●●月●●日付書式12写）	承認
議題5 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象としたRo200-5450ivの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月15日付書式16写）	承認
議題6 薬品 安全性	第一三共株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に対する試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月17日付書式16写）	承認
議題7 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107（ニロチニブ）の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月6日付書式16写）	承認
議題8 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたBMS-354825の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月15日付書式16写）（西暦2010年12月7日付書式16写）	承認
議題9 薬品 安全性	シュering・プラウ株式会社の依頼によるC型代償性肝硬変を対象としたSCH 54031+ribavirin併用投与第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式16写）	承認

平成22年12月 治験審査委員会

IRB開催日：平成22年12月22日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 安全性	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移巣を有さない内分泌療法抵抗性前立腺癌患者を対象としたZD4054の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月30日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2010年11月25日付書式12写）（西暦2010年12月8日付書式12写）	承認
議題11 薬品 安全性	アボット ジャパン株式会社の依頼による強直性脊椎炎患者を対象としたアダリムマブ（D2E7）の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月3日付書式16写）	承認
議題12 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼によるアポリポタンパクE $\epsilon$ 4を有する軽度～中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象に関する報告書（西暦2010年11月29日付書式12写）、安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月8日付書式16写）報告書2件	承認
議題13 薬品 安全性	第一三共株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象としたAMG 162（Denosumab）の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月1日付書式16写）	承認
議題14 薬品 安全性	第一三共株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象としたAMG 162（Denosumab）の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月1日付書式16写）	承認
議題15 薬品 安全性	ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたCNT0148の第Ⅱ/Ⅲ相試験（併用）	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月11日付書式16写）（西暦2010年11月26日付書式16写）	承認
議題16 薬品 安全性	ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたCNT0148の第Ⅱ/Ⅲ相試験（併用）	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月11日付書式16写）（西暦2010年11月26日付書式16写）	承認
議題17 薬品 安全性	ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたCNT0148の第Ⅱ/Ⅲ相試験（単剤）	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月11日付書式16写）（西暦2010年11月26日付書式16写）	承認
議題18 薬品 安全性	ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたCNT0148の第Ⅱ/Ⅲ相試験（単剤）	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月11日付書式16写）（西暦2010年11月26日付書式16写）	承認

平成22年12月 治験審査委員会

IRB開催日：平成22年12月22日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による●●●を 対象としたR04964913の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月6日付書式 16写）重篤な有害事象に関する報告書（西暦2010年12月1 5日付書式12写）	承認
議題20 薬品 安全性	クインタリス・トランスナショナル・ジャパン株式会社（ 治験国内管理人）の依頼によるアルツハイマー 型認知症患者を対象としたLY450139の第 Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式 16写）	承認
議題21 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼 による新規成人腎移植患者を対象とした RAD001の第Ⅲ相試験の継続試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式 16写）	承認
議題22 薬品 安全性	株式会社ヤクルト本社の依頼による既存 治療と既存治療＋オキサリプラチン（L OHP）併用療法の第Ⅱ相臨床試験	重篤な有害事象に関する報告書（西暦2010年11月22日付書 式12写）（西暦2010年11月29日付書式12写）、安全性情報 等に関する報告書（西暦2010年11月29日付書式16写）	承認
議題23 薬品 安全性	アボット ジャパン株式会社の依頼によ る関節リウマチ患者を対象としたアダリ ムマブの第Ⅲ相試験	重篤な有害事象に関する報告書（西暦2010年12月2日付書 式12写）、安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月 6日付書式16写）	承認
議題24 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による関節リウ マチ患者を対象としたR04964913の第Ⅲ 相長期試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月6日付書式 16写）	承認
議題25 薬品 安全性	小野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MK-0431/ONO-5 435の第Ⅲ相臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月8日付書式 16写）（西暦2010年11月22日付書式16写）（西暦2010年1 2月3日付書式16写）	承認
議題26 薬品 安全性	ヤンセン ファーマ株式会社の依頼によ る潰瘍性大腸炎を対象としたCNT0148の 第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月3日付書式 16写）	承認
議題27 薬品 安全性	アボット ジャパン株式会社の依頼によ る潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリ ムマブ（D2E7）の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月3日付書式 16写）	承認

平成22年12月 治験審査委員会

IRB開催日：平成22年12月22日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるSPP100（アリスキレン）の慢性心不全患者を対象とした第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式16写）	承認
議題29 薬品 安全性	第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象としたDU-176bの第Ⅲ相試験の実施について	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月16日付書式16写）（西暦2010年11月25日付書式16写）（西暦2010年12月3日付書式16写）（西暦2010年12月7日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2010年11月26日付書式12写）（西暦2010年12月8日付書式12写）	承認
議題30 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたRFB002の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式16写）重篤な有害事象に関する報告書（西暦2010年12月13日付書式12写）	承認
議題31 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ株式会社の肝細胞癌患者を対象としたBMS-582664と既存治療を比較する第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月12日付書式16写）（西暦2010年12月1日付書式16写）	承認
議題32 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ株式会社の肝細胞癌患者を対象としたBMS-582664の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月12日付書式16写）（西暦2010年12月1日付書式16写）	承認
議題33 薬品 安全性	ファイザー株式会社の依頼によるアポリポタンパクEε4を有さない軽度～中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象としたAAB-001の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月8日付書式16写）報告書2件	承認
議題34 薬品 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫（DLBCL）を対象としたRAD001の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月1日付書式16写）	承認
議題35 薬品 安全性	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象としたLY2062430の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月8日付書式16写）（西暦2010年11月30日付書式16写）（西暦2010年12月3日付書式16写）	承認
議題36 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたNVA237の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式16写）	承認

平成22年12月 治験審査委員会

IRB開催日：平成22年12月22日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 安全性	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による既存治療に無効又は不耐容の進行肝細胞癌患者を対象としたBMS-582664の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月12日付書式16写）（西暦2010年12月1日付書式16写）	承認
議題38 薬品 安全性	肺癌患者を対象としたアムルピシン塩酸塩の薬物動態試験〔製造販売後臨床試験〕	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月29日付書式16写）報告書2件	承認
議題39 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者（NSCLC）患者を対象とした、二次治療としてのASA404第Ⅲ相臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月11日付書式16写）（西暦2010年11月25日付書式16写）	承認
議題40 薬品 安全性	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたBIAsp 30の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月18日付書式16写）（西暦2010年12月7日付書式16写）	承認
議題41 薬品 安全性	株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象としたL-OHPの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月18日付書式16写）	承認
議題42 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたAF37702の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月12日付書式16写）（西暦2010年11月26日付書式16写）	承認
議題43 薬品 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性期慢性骨髄性白血病（CML-CP）対象のAMN107第Ⅳ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式16写）	承認
議題44 薬品 安全性	エーザイ株式会社の依頼によるE3810（ラベプラゾールナトリウム）の前期第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月6日付書式16写）	承認
議題45 薬品 安全性	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による活動性の非感染性ぶどう膜炎を対象としたAIN457の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式16写）	承認

平成22年12月 治験審査委員会

IRB開催日：平成22年12月22日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題46 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたAF37702の第Ⅲ相一般臨床試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月12日付書式16写）（西暦2010年11月26日付書式16写）	承認
議題47 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるCOPD患者を対象としたNVA237の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式16写）	承認
議題48 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたMRA-SCの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月6日付書式16写）	承認
議題49 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたMRA-SCの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月6日付書式16写）	承認
議題50 薬品 安全性	大塚製薬株式会社依頼によるアリピプラゾールの統合失調症の小児患者（13～17歳）を対象とした第Ⅲ相短期投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式16写）	承認
議題51 薬品 安全性	大塚製薬株式会社依頼によるアリピプラゾールの統合失調症の小児患者（13～17歳）を対象とした第Ⅲ相長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式16写）	承認
議題52 薬品 安全性	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による再発多発性骨髄腫患者を対象としたLBH589 (Panobinostat)の第Ⅲ相比較試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月11日付書式16写）（西暦2010年11月25日付書式16写）	承認
議題53 薬品 安全性	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による日本人の喘息患者を対象としたFF/GW642444およびFFの第Ⅲ相長期投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月10日付書式16写）	承認
議題54 薬品 安全性	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による日本人のCOPD患者を対象としたFF/GW642444およびFFの第Ⅲ相長期投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月10日付書式16写）	承認

平成22年12月 治験審査委員会

IRB開催日：平成22年12月22日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題55 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたAF37702の第Ⅲ相長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月12日付書式16写）（西暦2010年11月26日付書式16写）	承認
議題56 薬品 安全性	エーザイ株式会社の依頼による日本人腸管型パーचेット病患者を対象としたアダリムマブ（D2E7）の多施設共同試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月6日付書式16写）	承認
議題57 薬品 安全性	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による本態性血小板血症を対象としたSPD422の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年11月12日付書式16写）（西暦2010年11月16日付書式16写）（西暦2010年11月25日付書式16写）（西暦2010年12月8日付書式16写）	承認
議題58 薬品 安全性	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP3550の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式16写）	承認
議題59 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による前期第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2010年12月7日付書式16写）	承認