

大阪市立大学医学部附属病院

平成 23 年 7 月治験審査委員会議事録概要

開催日時 平成 23 年 7 月 27 日（水） 午後 5 時 05 分～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、田守博昭、小西一夫、原田輝一、
西川武司、丹後幾子、福井充、松村淳史、佐々木吉哉、辻本栄子、
一色玄、藤川正治、中安光の各委員
欠席者 工藤新三、田原英樹の各委員

●新委員の紹介

- ・治験審査委員会名簿が配付され、治験審査委員長から新委員の紹介が行われた。

●平成 23 年 6 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 2 件の修正報告書について報告があった。

●平成 23 年 7 月迅速審査について（報告）

- ・治験審査委員長から 33 件の迅速審査結果（迅速審査日：H.23.6.27 1 件、H.23.7.7 1 件、H.23.7.15 4 件、H.23.7.25 3 件、H.23.7.25 24 件）について報告があった。詳細は別紙に記載。

●平成 23 年 7 月申請の審査について

- ・新規 4 件
 - ・一部変更 38 件
 - ・継続 11 件
- 上記 53 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。

●その他の審議事項について

- ・モニタリングに関する報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。詳細は別紙に記載。
- ・組み入れに関する要望書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。詳細は別紙に記載。

● 治験終了報告について

- ・ 5 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23年6月27日）

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	エーザイ株式会社の依頼による日本人腸管型ベーチェ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	目標とする症例数の変更、治験経費の変更	承認

迅速審査（迅速審査日：平成23年7月7日）

	議 題	主な議論の概要	審議結果
<p>議題1 薬品 迅速審査</p>	<p>小野薬品工業株式会社の依頼による特発性手根管症候群を対象としたOP-1206・α-CDの第Ⅱ相試験</p>	<p>治験責任医師の職名変更、治験分担医師の削除、同意説明文書の変更</p>	<p>承認</p>

迅速審査（迅速審査日：平成23年7月15日）

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	東レ株式会社の依頼による慢性肝疾患患者における難治性のそう痒症を対象としたTRK-820第Ⅲ相試験	目標とする症例数の変更、治験経費の変更	承認
議題2 薬品 迅速審査	小野薬品工業株式会社の依頼による特発性手根管症候群を対象としたOP-1206・α-CDの第Ⅱ相試験	治験実施計画書の変更、治験契約期間の延長、目標とする症例数の変更、治験経費の変更	承認
議題3 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BMS-945429の後期第Ⅱ相試験	治験実施計画書別紙の変更	承認
議題4 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BMS-945429の後期第Ⅱ相試験	治験実施計画書別紙の変更、治験分担医師の分担業務の明確化	承認

迅速審査（迅速審査日：平成23年7月25日）

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	エーザイ株式会社の依頼による日本人腸管型ベーチェ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	目標とする症例数の変更、治験経費の変更	承認
議題2 薬品 迅速審査	武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	目標とする症例数の変更、治験経費の変更	承認
議題3 薬品 迅速審査	小野薬品工業株式会社の依頼による特発性手根管症候群を対象としたOP-1206・α-CDの第Ⅱ相試験	治験協力者の追加	承認

迅速審査（迅速審査日：平成23年7月25日）

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の職名変更	承認
議題2 薬品 迅速審査	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	治験実施計画書別紙2の変更	承認
議題3 薬品 迅速審査	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	治験実施計画書別紙2の変更	承認
議題4 薬品 迅速審査	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）	治験実施計画書別紙の変更	承認
議題5 薬品 迅速審査	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）	治験実施計画書別紙の変更	承認
議題6 薬品 迅速審査	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）	治験実施計画書別紙の変更	承認
議題7 薬品 迅速審査	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）	治験実施計画書別紙の変更	承認
議題8 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の削除	承認
議題9 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の削除	承認

迅速審査（迅速審査日：平成23年7月25日）

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 迅速審査	大塚製薬株式会社の依頼による活動期のクローン病患者を対象としたOPC-6535の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験分担医師の削除	承認
議題11 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の削除	承認
議題12 薬品 迅速審査	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	治験実施計画書付録の変更	承認
議題13 薬品 迅速審査	ファイザー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ペガブタニブナトリウムの第Ⅲ相試験	治験協力者の削除、治験協力者の追加	承認
議題14 薬品 迅速審査	エーザイ株式会社の依頼による日本人腸管型ベーチェ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	治験分担医師の削除	承認
議題15 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	治験分担医師の削除、治験分担医師の職名変更	承認
議題16 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の削除	承認
議題17 薬品 迅速審査	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	治験分担医師の削除	承認
議題18 薬品 迅速審査	塩野義製薬株式会社の依頼によるS-488410の食道癌患者を対象とした第1/2相臨床試験	症例報告書の見本の変更	承認

迅速審査（迅速審査日：平成23年7月25日）

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 迅速審査	武田薬品工業株式会社の依頼による第I相試験	治験分担医師の削除	承認
議題20 薬品 迅速審査	ゼリア新薬工業株式会社の依頼によるZ-206（メサラジン）の第II相臨床試験	治験分担医師の削除	承認
議題21 薬品 迅速審査	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるクローン病を対象としたCCX114151の第III相試験	治験分担医師の削除	承認
議題22 薬品 迅速審査	バイエル薬品株式会社の依頼によるDMEを対象としたBAY86-5321の第III相試験	治験協力者の削除、治験協力者の追加	承認
議題23 薬品 迅速審査	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による網膜静脈分枝閉塞症又は網膜中心静脈閉塞症患者を対象としたRFB002の第III相試験	治験協力者の削除、治験協力者の追加	承認
議題24 薬品 迅速審査	大日本住友製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象としたSMP-862の第3相試験	治験実施計画書の変更、治験実施計画書別紙1及び別紙2の変更	承認

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 新規	協和発酵キリン株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたARQ197とエルロチニブの併用第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2 薬品 新規	株式会社三和化学研究所の依頼による小児糖尿病を対象としたセイブル錠の製造販売後臨床試験	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3 薬品 新規	第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者を対象としたCS-747S（プラスグレル塩酸塩）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。（「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4 薬品 新規	参天製薬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DE-102の第II/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

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 一部変更	東レ株式会社のC型代償性肝硬変を対象とした第IV相試験	添付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2 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	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3 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	添付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4 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E ϵ 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	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5 薬品 一部変更	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	治験薬概要書尾及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6 薬品 一部変更	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	治験薬概要書及び説明文書・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7 薬品 一部変更	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）	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関節リウマチを対象としたCNT0148の第II/III相試験（併用）	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9 薬品 一部変更	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）	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

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 一部変更	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）	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11 薬品 一部変更	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）	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関節リウマチを対象としたCNT0148の第II/III相試験（単剤）	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	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）	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14 薬品 一部変更	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）	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15 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	治験薬概要書及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16 薬品 一部変更	大塚製薬株式会社の依頼によるCOPD患者を対象としたOPC-6535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17 薬品 一部変更	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	同意説明文書及び添付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18 薬品 一部変更	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	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

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 薬品 一部変更	ファイザー株式会社の依頼によるアボリポタンパク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20 薬品 一部変更	大塚製薬株式会社の依頼による活動期のクローン病患者を対象としたOPC-6535の第Ⅱ/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21 薬品 一部変更	自ら治験を実施する者によるOAM80の第Ⅱ相試験	治験実施計画書及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22 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C型慢性肝炎患者を対象としたBMS-790052の前期第2相試験	添付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23 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C型慢性肝炎患者を対象としたBMS-790052の前期第2相試験	添付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24 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	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25 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	自己注射の手引き、自己注射ガイド及び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26 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	自己注射の手引き、自己注射ガイド及び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27 薬品 一部変更	久光製薬株式会社の依頼による爪白癬患者を対象としたHTU-520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

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題28 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）の依頼による本態性血小板血症を対象としたSPD422の第Ⅲ相試験	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29 薬品 一部変更	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	治験実施計画書及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30 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	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31 薬品 一部変更	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	被験者の募集の手順（広告等）に関する資料に関して、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32 薬品 一部変更	中外製薬株式会社の依頼によるRo50-8231とベバシズマブ併用の第Ⅱ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33 薬品 一部変更	大日本住友製薬株式会社による既治療非小細胞肺癌に対するアムルピシン塩酸塩の製造販売後臨床試験（第Ⅲ相）	試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34 薬品 一部変更	アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	治験実施計画書、症例報告書の見本及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35 薬品 一部変更	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるクローン病を対象としたCCX114151の第Ⅲ相試験	被験者の募集の手順（広告等）に関する資料に関して、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36 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C型慢性肝炎患者を対象としたBMS-914143、BMS-790052及びBMS-650032の後期第2相試験	欧州製品概要、治験参加カード及び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

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 薬品 一部変更	大日本住友製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象としたSMP-862の第3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38 薬品 一部変更	MSD株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたMK-7009の第Ⅲ相試験	服薬指導書の変更に関して、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23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 継続審査	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	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
議題2 薬品 継続審査	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	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
議題3 薬品 継続審査	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	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
議題4 薬品 継続審査	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）	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
議題5 薬品 継続審査	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）	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
議題6 薬品 継続審査	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）	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
議題7 薬品 継続審査	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）	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
議題8 薬品 継続審査	大塚製薬株式会社の依頼による活動期のクローン病患者を対象としたOPC-6535の第Ⅱ/Ⅲ相試験	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
議題9 薬品 継続審査	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるプラチナ既治療非小細胞肺癌に対するティーエスワンとドセタキセルのランダム化比較第Ⅲ相試験（EAST-LC）	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23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 薬品 継続審査	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	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
議題11 薬品 継続審査	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	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23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 安全性	東レ株式会社のC型代償性肝硬変を対象とした第Ⅳ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月15日付書式16写）	承認
議題2 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2011年6月15日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2011年6月27日付書式12写）（西暦2011年7月13日付書式12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2011年6月15日付書式16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2011年6月15日付書式16写）	承認
議題5 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2011年7月11日付書式16写）	承認
議題6 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2011年6月21日付書式16写）（西暦2011年7月4日付書式16写）（西暦2011年7月12日付書式16写）	承認
議題7 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 ϵ 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	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年7月4日付書式16写）	承認
議題8 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2011年7月8日付書式16写）	承認
議題9 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2011年7月8日付書式16写）	承認

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題10 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2011年6月10日付書式16写）（西暦2011年6月27日付書式16写）	承認
議題11 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2011年6月10日付書式16写）（西暦2011年6月27日付書式16写）	承認
議題12 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2011年6月10日付書式16写）（西暦2011年6月27日付書式16写）	承認
議題13 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2011年6月10日付書式16写）（西暦2011年6月27日付書式16写）	承認
議題14 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2011年7月8日付書式16写）	承認
議題15 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2011年7月11日付書式16写）	承認
議題16 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2011年7月11日付書式16写）	承認
議題17 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	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月20日付書式16写）（西暦2011年7月4日付書式16写）	承認
議題18 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2011年7月8日付書式16写）	承認

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題19 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2011年7月11日付書式16写）	承認
議題20 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2011年7月12日付書式16写）	承認
議題21 薬品 安全性	大塚製薬株式会社の依頼によるCOPD患者を対象としたOPC-6535の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月30日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2011年6月30日付書式12写）報告書2件	承認
議題22 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2011年7月11日付書式16写）	承認
議題23 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2011年6月20日付書式16写）（西暦2011年7月4日付書式16写）（西暦2011年7月11日付書式16写）	承認
議題24 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2011年7月11日付書式16写）	承認
議題25 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2011年6月13日付書式16写）（西暦2011年6月29日付書式16写）	承認
議題26 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2011年6月13日付書式16写）（西暦2011年6月29日付書式16写）	承認
議題27 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2011年7月4日付書式16写）	承認

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27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2011年7月8日付書式16写）	承認
議題29 薬品 安全性	大塚製薬株式会社の依頼による活動期のクローン病患者を対象としたOPC-6535の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月24日付書式16写）	承認
議題30 薬品 安全性	自ら治験を実施する者によるOAM80の第Ⅱ相試験	重篤な有害事象に関する報告書（西暦2011年7月8日付（医）書式12写）	承認
議題31 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2011年6月9日付書式16写）（西暦2011年6月24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依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたBMS-790052の前期第2相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月16日付書式16写）（西暦2011年7月7日付書式16写）	承認
議題33 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2011年6月13日付書式16写）（西暦2011年6月29日付書式16写）	承認
議題34 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2011年6月21日付書式16写）（西暦2011年7月5日付書式16写）	承認
議題35 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2011年7月13日付書式16写）	承認
議題36 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2011年6月24日付書式16写）	承認

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題37 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2011年7月11日付書式16写）	承認
議題38 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2011年7月8日付書式16写）	承認
議題39 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2011年7月8日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2011年6月22日付書式12写）（西暦2011年7月1日付書式12写）	承認
議題40 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2011年6月27日付書式16写）	承認
議題41 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2011年6月27日付書式16写）	承認
議題42 薬品 安全性	大塚製薬株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたOPC-262の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月22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2011年6月2日付書式16写）（西暦2011年6月16日付書式16写）	承認
議題44 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2011年6月7日付書式16写）（西暦2011年6月29日付書式16写）	承認
議題45 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2011年6月7日付書式16写）（西暦2011年6月29日付書式16写）	承認

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27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相長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月24日付書式16写）	承認
議題47 薬品 安全性	ファイザー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ペガブタニブナトリウムの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月21日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2011年6月21日付書式12写）（西暦2011年6月30日付書式12写）（西暦2011年7月8日付書式12写）	承認
議題48 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ベーチェ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2011年7月5日付書式16写）	承認
議題49 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2011年6月29日付書式16写）（西暦2011年7月12日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2011年7月4日付書式12写）（西暦2011年7月11日付書式12写）（西暦2011年7月14日付書式12写）（西暦2011年7月26日付書式12写）	承認
議題50 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2011年7月6日付書式16写）	承認
議題51 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年7月5日付書式16写）	承認
議題52 薬品 安全性	杏林製薬株式会社の依頼による成人気管支喘息患者を対象としたKRP-108 の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年7月11日付書式16写）	承認
議題53 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2011年6月8日付書式16写）（西暦2011年6月22日付書式16写）（西暦2011年7月6日付書式16写）	承認
議題54 薬品 安全性	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Eε4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	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年7月4日付書式16写）	承認

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題55 薬品 安全性	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 _ε 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	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年7月4日付書式16写）	承認
議題56 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月10日付書式16写）（西暦2011年6月21日付書式16写）（西暦2011年7月8日付書式16写）	承認
議題57 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月10日付書式16写）（西暦2011年6月21日付書式16写）（西暦2011年7月8日付書式16写）	承認
議題58 薬品 安全性	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	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月29日付書式16写）	承認
議題59 薬品 安全性	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）	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月10日付書式16写）（西暦2011年6月27日付書式16写）	承認
議題60 薬品 安全性	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	有害事象に関する報告書（西暦2011年6月23日付書式13写）	承認
議題61 薬品 安全性	東レ株式会社の依頼による慢性肝疾患患者における難治性のそう痒症を対象としたTRK-820第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月17日付書式16写）（西暦2011年7月12日付書式16写）、重篤な有害事象に関する報告書（西暦2011年7月20日付書式12写）	承認
議題62 薬品 安全性	東レ株式会社の依頼による慢性肝疾患患者における難治性のそう痒症を対象としたTRK-820第Ⅲ相長期投与試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月17日付書式16写）（西暦2011年7月12日付書式16写）	承認
議題63 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QVA149の第Ⅲ相長期試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年7月11日付書式16写）	承認

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題64 薬品 安全性	中外製薬株式会社の依頼によるRo50-8231とベバシズマブ併用の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月14日付書式16写）（西暦2011年6月29日付書式16写）	承認
議題65 薬品 安全性	アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月14日付書式16写）（西暦2011年7月6日付書式16写）	承認
議題66 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月10日付書式16写）（西暦2011年6月24日付書式16写）（西暦2011年7月8日付書式16写）	承認
議題67 薬品 安全性	武田バイオ開発センター株式会社の依頼による化学療法施行前の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたTAK-700の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年7月8日付書式16写）報告書3件	承認
議題68 薬品 安全性	武田バイオ開発センター株式会社の依頼による化学療法施行中又は施行後の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたTAK-700の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年7月8日付書式16写）報告書3件	承認
議題69 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クローン病を対象としたCCX114151の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月29日付書式16写）	承認
議題70 薬品 安全性	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（3010）	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月10日付書式16写）（西暦2011年6月27日付書式16写）	承認
議題71 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Solanezumab（LY2062430）の第Ⅲ相試験（LZA0）	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月9日付書式16写）（西暦2011年6月24日付書式16写）	承認
議題72 薬品 安全性	バイエル薬品株式会社の依頼によるDMEを対象としたBAY86-5321の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月14日付書式16写）（西暦2011年6月28日付書式16写）	承認

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題73 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C型慢性肝炎患者を対象としたBMS-914143、BMS-790052及びBMS-650032の後期第2相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月16日付書式16写）（西暦2011年7月7日付書式16写）	承認
議題74 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網膜静脈分枝閉塞症又は網膜中心静脈閉塞症患者を対象としたRFB002の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年7月11日付書式16写）	承認
議題75 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による大うつ病性障害の患者を対象としたLu AA21004の臨床第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月24日付書式16写）（西暦2011年7月8日付書式16写）	承認
議題76 薬品 安全性	武田薬品工業株式会社の依頼による大うつ病性障害の患者を対象としたLu AA21004の臨床第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月24日付書式16写）（西暦2011年7月8日付書式16写）	承認
議題77 薬品 安全性	大日本住友製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象としたSMP-862の第3相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月13日付書式16写）（西暦2011年7月7日付書式16写）	承認
議題78 薬品 安全性	MSD株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたMK-7009の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月21日付書式16写）	承認
議題79 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クローン病を対象としたCCX114157の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月30日付書式16写）	承認
議題80 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クローン病を対象としたCCX114644の第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年6月30日付書式16写）	承認
議題81 薬品 安全性	エーザイ株式会社の依頼による低用量アスピリン投与患者を対象としたE3810第II/III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年7月11日付書式16写）	承認

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題82 薬品 安全性	エーザイ株式会社の依頼による低用量アスピリン投与患者を対象としたE3810第II/III相試験（長期）	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年7月11日付書式16写）	承認
議題83 薬品 安全性	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未治療C型慢性肝炎患者を対象としたBI 201335 NAの第III相試験	安全性情報等に関する報告書（西暦2011年7月13日付書式16写）報告書3件	承認

平成23年7月 治験審査委員会

IRB開催日：平成23年07月27日

	議 題	主な議論の概要	審議結果
議題1 薬品 その他	自ら治験を実施する者によるOAM80の第II相試験	自ら治験を実施する者の指名するモニターより提出されたモニタリング報告書に基づき、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
議題2 薬品 その他	自ら治験を実施する者によるOAM80の第II相試験	自ら治験を実施する者の指名するモニターより提出されたモニタリング報告書に基づき、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
議題3 薬品 その他	大日本住友製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象としたSMP-862の第3相試験	●●●●●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