

第 108 回徳洲会グループ共同治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2014 年 5 月 21 日(水) 13:00~19:15
開催場所	株式会社未来医療研究センター 4F 会議室
出席委員名	小川 一誠〔出〕、吉村 博之〔出〕、加藤 和彦〔出〕、林 裕造〔出〕、 平山 篤志〔出〕、高木 美也子〔出〕、田中 徹〔出〕、五十子 敬子〔出〕、 加藤 浩司〔出〕 ※平山委員は実施の可否(1)、実施の可否(3)~(5)について出席

議題及び審議結果を含む概要

1. 審議事項<<継続の可否>>

(1) 継続の可否

「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるGR121167注射液の入院治療を必要とするインフルエンザ感染症患者に対する安全性および忍容性の評価(国際共同第Ⅱ相試験)」(整理番号 003-12-09、024-12-20)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(2) 継続の可否

「サノフィ株式会社の依頼による 11 歳又は 12 歳の小児を対象とした SP306 の第Ⅲ相試験」(整理番号 014-13-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(3) 継続の可否

「アステラス製薬株式会社の依頼による高リン血症を対象とするASP1585の長期投与試験」(整理番号010-12-05、024-12-19)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師削除

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1、治験実施計画書補遺)

審議結果:承認

(4) 継続の可否

「アステラス製薬株式会社の依頼による ASP1517 の第Ⅱ相試験」(整理番号 004-13-01、005-13-01、011-13-02、024-13-05、065-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師削除

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1、治験実施計画書補遺)

・重篤な有害事象に関する報告

・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(5) 継続の可否

「アステラス製薬株式会社の依頼によるASP1517の用量反応試験」（整理番号010-13-01、024-13-12）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書補遺、治験実施計画書別紙1)

審議結果:承認

(6) 継続の可否

「アストラゼネカ株式会社の依頼による急性虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作患者を対象としたAZD6140(チカグレロル)の国際共同第Ⅲ相試験」（整理番号002-13-02、006-13-06、007-13-05、022-13-04、024-13-26）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書の管理的項目の変更 J2、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(7) 継続の可否

「アストラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往歴がある患者を対象に、アスピリン治療下における AZD6140 による血栓イベント発現の予防効果をプラセボと比較する国際共同二重盲検無作為化プラセボ対照並行群間比較試験」（整理番号 002-11-03、060-11-01）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(8) 継続の可否

「アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした第Ⅲ相試験 治験薬:チカグレロル」（整理番号001-12-02、003-13-09、006-12-07、007-12-05、042-12-02）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(9) 継続の可否

「アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病患者にダパグリフロジン 10 mg を1日1回投与したときの心血管死、心筋梗塞又は虚血性脳卒中の発現率の変化を検討する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験」（整理番号 001-13-02、002-13-01、004-13-04、006-13-04、007-13-03、014-13-01）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(10) **継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼による院内肺炎の成人入院患者を対象とし、治験薬の有効性、安全性及び忍容性を対照薬と比較評価する第Ⅲ相試験」（整理番号 003-13-11、007-13-04、024-13-25）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(11) **継続の可否**

「アストラゼネカ株式会社の依頼によるセフトジジム耐性・グラム陰性菌感染の治療のための CAZ-AVI及び利用可能な最良の治療法の第Ⅲ相、非盲検、無作為化、多施設共同試験」（整理番号004-12-06、008-12-04）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(12) **継続の可否**

「アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による虚血性心疾患被験者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験」（整理番号 024-13-04）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙3, 4)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(13) **継続の可否**

「アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による ABSORB EXTEND 治験」（整理番号 024-11-09）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(14) **継続の可否**

「アラガン・ジャパン株式会社の依頼による日本での目尻の表情皺を対象としたAGN-191622の第Ⅲ相試験」（整理番号024-12-24）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別添資料)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(15) **継続の可否**

「株式会社 Integrated Development Associates の依頼によるAAアミロイドーシス患者の腎機能低下抑制におけるエプロジセート二ナトリウム(NC-503)の有効性及び安全性を検討するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験」(整理番号 004-12-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 2)
- ・安全性情報等に関する報告
- ・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(16) **継続の可否**

「Ecron Acunova GmbHの依頼による Exploratory evaluation of the potential for long-term retention of Gadolinium in the bones of patients who have received Gadolinium based Contrast Agents according to their medical history.」(整理番号115-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加

審議結果:承認

(17) **継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼による MK-8931 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(整理番号 008-13-02、024-13-31、061-12-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別紙、治験 ID カード、ICF 補助資料、介護者向け説明資料、同意説明文書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(18) **継続の可否**

「MSD株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害患者を対象としたMK-8931の第Ⅲ相試験」(整理番号008-13-03、024-13-29、061-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(19) **継続の可否**

「MSD 株式会社の依頼による C.difficile 感染症に対する抗菌薬治療を受けている患者を対象とした MK-3415A の第Ⅲ相試験」(整理番号 003-12-03、005-12-01、007-12-01、022-12-01、061-12-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(20) 継続の可否

「MSD 株式会社の依頼による MK-3102 第Ⅲ相臨床試験－2 型糖尿病患者を対象とした糖尿病治療薬追加投与試験－」（整理番号 022-12-02）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書<レター>、治験薬概要書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(21) 継続の可否

「MSD 株式会社の依頼によるビタミン D 及びカルシウム投与下での閉経後骨粗鬆症女性における、骨折リスク軽減に関する Odanacatib (MK-0822) の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相無作為化プラセボ対照試験(第Ⅲ相国際共同骨折抑制試験):盲検下5年間延長試験」(整理番号 024-11-23)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(22) 継続の可否

「MSD株式会社の依頼によるビタミン D 及びカルシウム投与下での閉経後骨粗鬆症女性における、骨折リスク軽減に関する Odanacatib (MK-0822) の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相無作為化プラセボ対照試験(018 試験)の追跡観察試験」(整理番号 024-13-18)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(23) 継続の可否

「大塚製薬株式会社の依頼による発作性及び持続性心房細動患者を対象とした OPC-108459 の後期第Ⅰ相試験」(整理番号 017-13-04、024-13-30)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別添資料3, 4)
- ・治験実施計画書からの逸脱(緊急の危険回避の場合を除く)に関する報告

審議結果:承認

(24) 継続の可否

「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」(整理番号 051-11-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別添資料 2、予定される治験費用に関する資料)

審議結果:承認

(25) **継続の可否**

「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅲ相試験」
(整理番号 051-11-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別添資料 2、予定される治験費用に関する資料)
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(26) **継続の可否**

「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅱ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-」(整理番号 006-13-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(27) **継続の可否**

「オーバスネイチメディカル株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対するOMKK02の医療機器治験」(整理番号024-13-28)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(28) **継続の可否**

「キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKPS-0373の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相検証試験」(整理番号064-13-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書の変更文書、治験実施計画書別紙)

審議結果:承認

(29) **継続の可否**

「キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKPS-0373の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期継続投与試験」(整理番号064-13-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書の変更文書、治験実施計画書別紙)

審議結果:承認

(30) **継続の可否**

「キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKPS-0373の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期投与試験」(整理番号064-13-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書の変更文書、治験実施計画書別紙)

審議結果:承認

(31) 継続の可否

「協和発酵キリン株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象としたオングリザ錠(サキサグリプテン)の製造販売後臨床試験」(整理番号 008-13-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(試験実施計画書別冊)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(32) 継続の可否

「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AMG145長期投与の安全性及び有効性を評価する多施設共同比較対照非盲検継続投与(OLE)試験」(整理番号006-12-08、011-12-03、047-12-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1)
- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(33) 継続の可否

「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)の依頼による臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象としたAMG 145 をスタチン療法と併用した時の更なるLDL コレステロール低下が主要な心血管系事象に与える影響を評価する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検試験」(整理番号005-13-03、022-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書追加事項、治験実施計画書追加事項別紙1, 2、Web広告説明資料)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(34) 継続の可否

「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による GSK1278863 の後期第 II 相試験」(整理番号 065-13-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(35) 継続の可否

「興和株式会社の依頼による K-134 の間歇性跛行患者に対する二重盲検比較試験および長期投与試験(第 II 相)」(整理番号 061-12-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(36) 継続の可否

「興和株式会社の依頼によるHMG-CoA還元酵素阻害薬で治療中の患者を対象としたK-877の長期投与試験」(整理番号010-12-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師削除

審議結果:承認

(37) 継続の可否

「コヴィディエン ジャパン株式会社の依頼による膝上大腿膝窩動脈の症候性血管疾患に対するCVJ-12-02の臨床評価」(整理番号003-14-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、同意説明文書、治験実施計画書添付書類A)

審議結果:承認

(38) 継続の可否

「塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象としたS-8117のオープンラベル試験」(整理番号003-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(39) 継続の可否

「塩野義製薬株式会社の依頼による慢性腰痛症患者を対象としたS-8117のプラセボに対する優越性試験」(整理番号003-13-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(40) 継続の可否

「塩野義製薬株式会社の依頼による慢性腰痛症患者を対象としたS-8117の継続投与試験」(整理番号003-13-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(41) 継続の可否

「塩野義製薬株式会社の依頼によるS-877503の小児注意欠陥・多動性障害患者を対象とした第2/3相臨床試験」(整理番号060-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加

・治験に関する変更申請(臨床検査測定機関の社名及び治験調整医師の所属等の変更について)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(42) 継続の可否

「塩野義製薬株式会社の依頼によるS-877503の小児注意欠陥・多動性障害患者を対象とした第2/3相臨床試験(継続長期投与試験)」(整理番号060-13-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加
- ・治験に関する変更申請(臨床検査測定機関の社名及び治験調整医師の所属等の変更について)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(43) 継続の可否

「ジャパンワクチン株式会社の依頼による A phase III, randomized, observer-blind, placebo-controlled, multicentre, clinical vaccination trial to assess the prophylactic efficacy, safety, and immunogenicity of GSK Biologicals' gE/AS01_B vaccine when administered intramuscularly on a 0,2-month schedule in adults aged 50 years and older.」(整理番号 006-10-04、007-10-02、024-10-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(44) 継続の可否

「ジャパンワクチン株式会社の依頼による A phase III, randomized, observer-blind, placebo-controlled, multicentre, clinical vaccination trial to assess the prophylactic efficacy, safety and immunogenicity of GSK Biologicals' gE/AS01_B vaccine when administered intramuscularly on a 0,2-month schedule in adults aged 70 years and older.」(整理番号 006-10-05、007-10-03、024-10-13)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(45) 継続の可否

「ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社の依頼による G-008における臨床試験」(整理番号 003-11-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別紙、治験機器概要書)
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(46) 継続の可否

「ゼリア新薬工業株式会社の依頼による寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象としたZ-206(メサラジン)の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号012-13-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(47) 継続の可否

「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患者を対象とした SUN Y7017(メマンチン塩酸塩)の製造販売後臨床試験」(整理番号 064-12-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(実施体制変更のご連絡<レター>)

審議結果:承認

(48) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスグレル塩酸塩)の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験」(整理番号 002-11-04、003-11-02、005-11-04、006-11-05、008-11-05、022-11-03、024-11-14、025-11-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加, 削除

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(49) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼による高齢又は低体重の虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスグレル塩酸塩)の第Ⅲ相試験」(整理番号002-12-02、003-12-10、025-12-04)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(50) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第Ⅲ相試験」(整理番号 017-13-03、024-13-19、064-13-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加

・治験に関する変更申請(実施体制変更のご連絡<レター>)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(51) 継続の可否

「第一三共株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした AMG 162(デノスマブ)の第Ⅲ相試験」(整理番号 024-13-17)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(実施体制変更のご連絡<レター>)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(52) **継続の可否**

「大日本住友製薬株式会社の依頼による A Randomized, Double-Blind, Parallel-Group, Placebo-Controlled Study of SM-13496 for the Treatment of Bipolar I Depression (SM-13496 の双極 I 型障害の大うつ病エピソードの患者を対象としたランダム化プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験)」(整理番号 051-13-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(53) **継続の可否**

「大日本住友製薬株式会社の依頼による A Long-Term Study of SM-13496 in Patients with Bipolar I Disorder (SM-13496 の双極 I 型障害患者を対象とした長期投与試験)」(整理番号 051-13-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(54) **継続の可否**

「武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした、MLN0002 の第 3 相試験」(整理番号 012-13-08)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(55) **継続の可否**

「武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした、MLN0002 の第 3 相試験」(整理番号 012-13-09)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(56) **継続の可否**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による TA-650 の小児のクローン病を対象とした臨床試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 012-11-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別紙1, 3)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(57) **継続の可否**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による TA-650 の特殊病変を有するベーチェット病患者を対象とした臨床試験(第Ⅲ相試験)」(整理番号 012-11-13)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施体制、治験実施計画書別紙 1, 4)

審議結果:承認

(58) **継続の可否**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による TA-650 の小児の潰瘍性大腸炎を対象とした臨床試験（第Ⅲ相試験）」（整理番号 012-12-03）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請（治験実施体制、治験実施計画書別紙 1, 3）
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果：承認

(59) **継続の可否**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による MT-4666 の第 2 相試験」（整理番号 024-12-22）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請（治験実施計画書、治験実施計画書添付資料 3、治験実施計画書別紙 1, 2、同意説明文書、治験における健康被害補償の基準、治験における補償制度の概要）
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果：承認

(60) **継続の可否**

「田辺三菱製薬株式会社の依頼による MP-424 の C 型慢性肝炎を対象とした臨床試験（第Ⅲ相試験）」（整理番号 024-13-21）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請（治験実施計画書（抜粋）、治験実施計画書別紙1）
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果：承認

(61) **継続の可否**

「テルモ株式会社の依頼による虚血性心疾患を対象とした TCD-10023(SV)の臨床試験」（整理番号 024-13-32）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・治験に関する変更申請（治験実施計画書別添資料1, 2）

審議結果：承認

(62) **継続の可否**

「テルモ株式会社の依頼による TCD-10023 の多施設共同比較試験（第Ⅲ相臨床試験）」（整理番号 024-12-03）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・治験に関する変更申請（治験実施計画書別添資料2, 3）
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果：承認

(63) **継続の可否**

「東レ株式会社の依頼による HRC-101 の潰瘍性大腸炎に対する臨床試験」（整理番号 012-13-04）

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請（治験実施計画書別紙 2）

審議結果：承認

(64) 継続の可否

「東レ株式会社の依頼による慢性腎不全を対象とする TRK-100STP 第Ⅱb/Ⅲ相臨床試験」
(整理番号 024-10-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(65) 継続の可否

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者に対する抗アミロイドベータ抗体 Solanezumab の有効性および安全性を検討する継続試験」(整理番号 006-11-02、024-11-04、061-11-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書に対する追加事項別紙(治験担当者一覧)、治験実施計画書に対する追加事項別紙(実施医療機関及び治験責任医師一覧))

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(66) 継続の可否

「日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマーの患者を対象とした LY2062430 の第3相試験」(整理番号 024-13-14)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(67) 継続の可否

「日本イーライリリー株式会社の依頼による動脈硬化性疾患リスクの高い血管疾患患者を対象としたLY2484595の第Ⅲ相試験」(整理番号004-12-07、005-12-03、006-12-05、007-12-03、017-12-05、022-12-03、025-12-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加, 削除

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(68) 継続の可否

「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2型糖尿病患者を対象としたBI 10773の第Ⅲ相, 多施設共同, 国際, ランダム化, 並行群間, 二重盲検, 心血管系安全性試験」
(整理番号 003-12-06、005-12-02、011-12-01、025-12-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(69) 継続の可否

「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 2 型糖尿病患者を対象とした BI 1356 (リナグリプチン)とグリメピリドの心血管系に対する安全性を比較検討する第Ⅲ相試験」
(整理番号 011-11-01、025-11-01、052-11-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(70) 継続の可否

「日本メトロニック株式会社の依頼による症候性重度大動脈弁狭窄症を有する患者に対する MDT-2111 の臨床評価」(整理番号 024-11-17)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加, 削除

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(71) 継続の可否

「日本メトロニック株式会社の依頼による症候性重度大動脈弁狭窄症を有する小弁輪径の患者に対する MDT-2111 の臨床評価」(整理番号 024-12-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加, 削除

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(72) 継続の可否

「日本メトロニック株式会社の依頼による MDT-2211 腎デナビーションシステムを用いた治療抵抗性高血圧患者に対する臨床試験」(整理番号 024-12-13)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加, 削除

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(73) 継続の可否

「日本メトロニック株式会社の依頼による浅大腿動脈及び／又は近位膝窩動脈におけるアテローム性動脈硬化病変を有する患者を対象とした MDT-2113 及び標準経皮的血管形成術の有効性及び安全性を比較する無作為化臨床試験」(整理番号 024-13-15)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加, 削除

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)

・重篤な有害事象に関する報告

・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に関する報告

審議結果:承認

(74) 継続の可否

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象とした AIN457 の第Ⅲ相試験」
(整理番号 024-11-12)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(75) 継続の可否

「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした AIN457(Secukinumab)の第Ⅲ相の継続投与試験」(整理番号024-13-20)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(76) 継続の可否

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による ENA713D のアルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験」(整理番号 024-12-14)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(77) 継続の可否

「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心筋梗塞後の患者を対象とした ACZ885 の第Ⅲ相試験」(整理番号 006-11-03、025-11-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加, 削除

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(78) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者におけるリバーロキサバンによる主要心血管イベントの抑制を検討する無作為化比較試験」(整理番号 003-13-07、006-13-02、025-14-01、042-14-01、060-14-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加, 削除

・治験に関する変更申請(治験参加カード、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料)

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(79) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼によるBAY 94-8862の第Ⅱ相試験」(整理番号004-13-03)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別紙1、同意説明文書、治験参加カード)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(80) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による慢性血栓栓性肺高血圧症患者におけるBAY63-2521錠(1.0mg、1.5mg、2.0mg又は2.5mg 1日3回投与)の安全性および忍容性を検討する多施設共同、国際共同、長期継続試験」(整理番号008-10-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(試験実施計画書別紙1)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(81) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼によるDIALOGUE 15141 固定用量による補正/未治療及び透析前(欧州及びアジア太平洋地域)」(整理番号024-13-22)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師削除

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1)

審議結果:承認

(82) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼によるDIALOGUE 15261 維持/赤血球造血刺激因子製剤治療中及び透析前(欧州及びアジア太平洋地域)」(整理番号024-13-23)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師削除

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1)

審議結果:承認

(83) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼によるDIALOGUE 15653 欧州及びアジア太平洋地域における透析前の長期継続試験」(整理番号024-13-24)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師削除

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1)

審議結果:承認

(84) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による BAY 86-5300[エチニルエストラジオール 0.02 mg(β -シクロデキストリン包接化合物)/ドロスピレノン 3 mg]をフレキシブル処方で使用したときの子宮内膜症患者における有効性と安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、及び非盲検、実薬対照、並行群間比較試験」(整理番号 024-12-17)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(85) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が低下した増悪する心不全患者を対象に、sGC 刺激薬 BAY 1021189 を 4 つの用法・用量により 12 週間経口投与した際の薬力学的作用、安全性、忍容性及び薬物動態を探索的に評価する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、多施設共同、第 II 相用量設定試験」(整理番号 004-13-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙、同意説明文書)

審議結果:承認

(86) 継続の可否

「バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が保持された増悪する心不全患者を対象に、sGC 刺激薬 BAY 1021189 を 4 つの用法・用量により 12 週間経口投与した際の薬力学的作用、安全性、忍容性及び薬物動態を探索的に評価する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、多施設共同、第 II 相用量設定試験」(整理番号 004-13-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙、同意説明文書)

審議結果:承認

(87) 継続の可否

「バイオトロニックジャパン株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした BTR-1131 の治験」(整理番号 024-13-16)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師追加, 削除

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書分冊 1、同意説明文書)

・安全性情報等に関する報告

・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(88) 継続の可否

「ファイザー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SC-66110 の第 III 相試験」(整理番号 003-11-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(89) 継続の可否

「ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による多施設共同プロスペクティブランダム化比較試験による、新規冠動脈病変を有する患者を対象としたBS107の臨床評価」
(整理番号 024-08-13)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・治験に関する変更申請(日本における治験実施体制)

審議結果:承認

(90) 継続の可否

「ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼によるEVOLVE II:動脈硬化性病変の治療におけるBSJ001Sの安全性及び有効性を評価する前向き多施設共同試験」(整理番号 024-12-16)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙)
- ・安全性情報等に関する報告
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(91) 継続の可否

「ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼によるEVOLVE II QCA:動脈硬化性病変の治療におけるBSJ001Sを評価する前向き多施設共同試験」(整理番号024-12-25)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(92) 継続の可否

「株式会社メディコンの依頼による浅大腿動脈から近位膝窩動脈病変に対するMD-12-001を用いたステント術における安全性及び有効性を検討する検証的試験」(整理番号003-12-11、024-12-23)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師追加, 削除
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施計画書別紙2)
- ・重篤な有害事象に関する報告

審議結果:承認

(93) 継続の可否

「株式会社メディコンの依頼による大腿膝窩動脈の治療におけるMD02-LDCBを標準的なバルーン血管形成術と比較する日本の被験者集団を対象とした前向き・多施設共同・単盲検・無作為化試験」(整理番号 003-13-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・継続審査(試験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:承認

(94) **継続の可否**

「株式会社メディコンの依頼による膝下動脈の血管形成術においてMD03-LDCBと標準的なバルーンを比較する前向き多施設共同単盲検無作為化比較臨床試験」(整理番号003-13-05)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験機器概要書、同意説明文書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(95) **継続の可否**

「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期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による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、Randomized withdrawal 試験」(整理番号 012-12-11)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書、治験実施体制及び治験実施期間、同意説明文書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(96) **継続の可否**

「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期のクローン病患者を対象とする Ustekinumab の寛解導入療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験」(整理番号 012-11-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施体制)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(97) **継続の可否**

「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期のクローン病患者を対象とする Ustekinumab の寛解維持療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験」(整理番号 012-11-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請(治験実施体制)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(98) **継続の可否**

「ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有する新たに又は最近診断を受けた16歳以上のてんかん患者を対象とした、レベチラセタム単剤療法の有効性と安全性を評価するための多施設共同、無作為化、非盲検試験」(整理番号 002-11-07、024-11-28)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

- ・治験分担医師削除
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別添 1、同意説明文書)
- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(99) **継続の可否**

「ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相試験」(整理番号 024-13-10)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(100) **継続の可否**

「ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相(長期投与)試験」(整理番号 024-14-01)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(101) **継続の可否**

「OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd」(整理番号 024-13-27)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(102) **継続の可否**

「エーザイ株式会社の依頼による強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 007-12-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(103) **継続の可否**

「エーザイ株式会社の依頼による難治性局在関連てんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 008-12-02)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(104) **継続の可否**

「エーザイ株式会社の依頼による PPI 抵抗性逆流性食道炎患者を対象とした E3810 の第Ⅲ相臨床試験」(整理番号 012-13-06)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1~8、治験薬概要書)

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(105) **継続の可否**

「塩野義製薬株式会社の依頼による S-288310 の膀胱癌患者を対象とした第 1/2 相試験」
(整理番号 008-10-07)

以下の事項について引き続き試験を継続して行うことの妥当性について審議した。

・治験分担医師削除

審議結果:承認

2. 審議事項<<初回審査>>

(1) **実施の可否**

「日本バイオセンサース株式会社の依頼による BF-14J01 冠動脈ステント治験」(整理番号 024-14-02)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:修正の上で承認

同意説明文書について、

P.7 3)4)の語尾を分かりやすい表記に修正すること。

(2) **実施の可否**

「株式会社メディコンの依頼による血液透析患者の膝下動脈の血管形成術において標準的なバルーンを対照とする MD03-LDCB の前向き多施設共同単盲検無作為化臨床試験」(整理番号 003-14-03)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

(3) **実施の可否**

「第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b 第Ⅱ相試験」(整理番号 024-14-03、064-14-01)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:修正の上で承認

ファーマコゲノミクス研究同意説明文書について

・“8.この研究への参加の自由と参加とりやめについて”の「法律で定められた保管期間」について具体的な期間を盛り込み修正すること。

・連結可能匿名化であることを明記すること。

(4) **実施の可否**

「第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした DS-7113b 第Ⅲ相長期投与試験」(整理番号 064-14-02)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:修正の上で承認

ファーマコゲノミクス研究同意説明文書について

・“8.この研究への参加の自由と参加とりやめについて”の「法律で定められた保管期間」について具体的な期間を盛り込み修正すること。

・連結可能匿名化であることを明記すること。

(5) 実施の可否

「興和株式会社の依頼によるTG高値を示す脂質異常症患者を対象としたK-877の52週長期投与試験」(整理番号003-14-02、007-14-01、047-14-01、065-14-01)

【初回審議】試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

3. 報告事項

下記の事項について報告され、特に意見なく了承された。

(1) 報告

「興和株式会社の依頼によるHMG-CoA還元酵素阻害薬で治療中の患者を対象としたK-877の長期投与試験」(整理番号001-12-01、010-12-06)

・治験終了報告

(2) 報告

「サノフィ株式会社の依頼による11歳又は12歳の小児を対象としたSP306の第Ⅲ相試験」(整理番号014-13-02)

・治験終了報告

(3) 報告

「ファイザー株式会社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AAB-001の第Ⅲ相試験(3000)」(整理番号112-09-03)

・開発の中止等に関する報告(開発中止)

(4) 報告

「ファイザー株式会社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AAB-001の第Ⅲ相試験(3001)」(整理番号112-09-04)

・開発の中止等に関する報告(開発中止)

(5) 報告

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象としたAIN457の第Ⅲ相試験」(整理番号024-11-12)

・依頼者代表者変更

(6) 報告

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象としたAIN457(Secukinumab)の第Ⅲ相の継続投与試験」(整理番号024-13-20)

・依頼者代表者変更

(7) 報告

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるENA713Dのアルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験」(整理番号024-12-14)

・依頼者代表者変更

(8) 報告

「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心筋梗塞後の患者を対象としたACZ885の第Ⅲ相試験」(整理番号006-11-03、025-11-02)

・依頼者代表者変更

(9)報告

「アストラゼネカ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象とした MEDI7183 の第Ⅱ相試験」
(整理番号 012-13-07)

・同意説明文書誤記報告

(10)報告

「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期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による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、Randomized withdrawal 試験」(整理番号 012-12-11)

・検査機器設定不備による再検査結果報告に関するご報告とお詫び

以下の迅速審査結果について承認された旨、報告された。

(11)報告

「バイエル薬品株式会社の依頼による日本人のMRSA感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験」(整理番号 022-13-02)

・治験分担医師追加, 削除

以上