

第 35 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	2009 年 4 月 1 日(水) 17:00~21:08
開催場所	株式会社未来医療研究センター 2F 会議室
出席委員名	三井 利夫〔出〕、小川 一誠〔出〕、林 裕造〔出〕、吉村 博之〔出〕、 平山 篤志〔欠〕、高木 美也子〔出〕、田中 徹〔出〕、五十子 敬子〔出〕
議題及び審議結果を含む概要	
<p>1. 審議事項</p> <p>実施の可否;</p> <p>(1) 「味の素株式会社の依頼による AJG501 の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第 / 相臨床試験」 (整理番号 012-09-05)</p> <p>〔初回審議〕治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 修正の上で承認 (同意説明文書についてプラセボを長期間投与することによる注意喚起を追記すること。)</p> <p>(2) 「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の進行に対する -セクレターゼ阻害薬 (LY450139) の効果を検討するプラセボ対照試験(第 相試験)」 (整理番号 112-09-01)</p> <p>〔初回審議〕治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 修正の上で承認 (同意説明文書について、 遺伝子検査の方法 について遺伝子型を特定した記載とすること。)</p> <p>実施の可否 / 継続の可否;</p> <p>(3) 「ファイザー株式会社の依頼による BMS-562247 の後期第 相試験」</p> <p>実施の可否 (整理番号 001-09-01)</p> <p>〔初回審議〕治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>継続の可否; 以下の事項について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。(整理番号 006-09-05、060-09-01)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告 ・治験に関する変更申請 (治験実施計画書別添、別紙 1, 2) <p>審議結果: 承認</p> <p>継続の可否;</p> <p>(4) 「サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による経皮的冠動脈形成術が適用される安定狭心症 / 陳旧性心筋梗塞患者を対象とした SR25990C の第 相試験」 (整理番号 002-08-01、006-08-06)</p> <p>継続の可否; 以下の事項について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。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告 ・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 <p>審議結果: 承認</p>	

- (5)「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした CNTO 148 の第 II/III 相試験」(整理番号 012-09-03、025-09-01)
継続の可否;以下の事項について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。
・安全性情報等に関する報告
・治験に関する変更申請(自己記入式 IBDQ 用説明書、同意説明文書)
・治験に関する変更申請(同意説明文書補助資料)
審議結果:承認
- (6)「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした CNTO148 の第 III 相試験」(整理番号 012-09-04、025-09-02)
継続の可否;以下の事項について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。
・安全性情報等に関する報告
・治験に関する変更申請(自己記入式 IBDQ 用説明書、同意説明文書)
審議結果:承認
- (7)「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 CNTO148 の第 II/III 相試験(併用)」(整理番号 024-08-03)
継続の可否;以下の事項について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。
・安全性情報等に関する報告
審議結果:承認
- (8)「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 CNTO148 の第 II/III 相試験(単剤)」(整理番号 024-08-04)
継続の可否;以下の事項について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。
・安全性情報等に関する報告
審議結果:承認
- (9)「武田薬品工業株式会社の依頼による低用量アスピリン長期投与患者を対象とした AG-1749 の第 相臨床試験」(整理番号 001-08-02、011-08-01、062-08-02)
継続の可否;以下の事項について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。
・安全性情報等に関する報告
・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)
・重篤な有害事象に関する報告
審議結果:承認
- (10)「武田薬品工業株式会社の依頼による非ステロイド性抗炎症薬長期投与患者を対象とした AG-1749 の第 相臨床試験(長期併用継続投与と試験)」(整理番号 011-09-01、016-09-01)
継続の可否;以下の事項について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。
・安全性情報等に関する報告
・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 1,2)
審議結果:承認

- (11)「武田薬品工業株式会社の依頼による非ステロイド性抗炎症薬長期投与患者を対象とした AG-1749 の第 相臨床試験」(整理番号 002-07-02、011-07-02、016-07-02)
継続の可否;以下の事項について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。
・安全性情報等に関する報告
・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙1,2)
審議結果:承認
- (12)「武田薬品工業株式会社の依頼による AF37702/OCT-101 第 相長期投与試験」(整理番号 007-09-01、024-09-01)
継続の可否;以下の事項について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。
・安全性情報等に関する報告
・治験分担医師追加
審議結果:承認
- (13)「武田薬品工業株式会社の依頼による第 相長期継続投与試験」(整理番号 014-08-03、024-08-07)
継続の可否;以下の事項について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。
・安全性情報等に関する報告
審議結果:承認
- (14)「萬有製薬株式会社の依頼による既存療法で十分な血糖コントロールが得られない日本人2型糖尿病患者を対象とした既存薬併用投与時におけるMK-0431/ONO-5435の無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験、及び引き続き実施される非盲検長期投与試験(第 相試験)」(整理番号024-08-06、047-09-01)
継続の可否;以下の事項について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。
・安全性情報等に関する報告
・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
- (15)「萬有製薬株式会社の依頼による閉経後骨粗鬆症女性を対象とした MK-0822 の第 相臨床試験」(整理番号 010-08-05、024-08-09)
継続の可否;以下の事項について引き続き治験を継続して行うことの妥当性及び症例数の追加について審議した。
・治験に関する変更申請(治験薬概要書)
・症例数追加
審議結果:承認
- (16)「萬有製薬株式会社の依頼による MK-0822 の後期第 相臨床試験」(整理番号 010-07-02)
継続の可否;以下の事項について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。
・治験に関する変更申請(治験薬概要書)
審議結果:承認

(17)「味の素株式会社の依頼によるクローン病を対象としたAJM300の第 / 相試験」(整理番号 012-09-01)

継続の可否;以下の事項について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。

・安全性情報等に関する報告

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、別添資料 2,3、症状記録日誌、ポスター)

審議結果:承認

(18)「エーザイ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 / 相試験」(整理番号 012-09-02)

継続の可否;以下の事項について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。

・安全性情報等に関する報告

・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)

審議結果:承認

(19)「東洋紡績株式会社の依頼による医療機器 RNTC06 と現行医療技術との割付評価者盲検化比較試験」(整理番号 060-08-03)

継続の可否;以下の事項について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。

・治験に関する変更申請(同意説明文書);東京西徳洲会病院 060-08-03

・治験責任医師、治験分担医師変更

審議結果:承認

(20)「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(第 相試験)」(整理番号 024-08-13)

継続の可否;以下の事項について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。

・治験に関する変更申請(症例報告書、日本における治験実施体制)

審議結果:承認

(21)「日本メドトロニック株式会社の依頼によるネイティブ冠動脈の新規病変に対する MDT-4107 薬剤溶出型冠動脈ステント治療の臨床評価(第 相試験)」(整理番号 024-09-02)

継続の可否;以下の事項について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。

・安全性情報等に関する報告

・治験に関する変更申請(症例報告書、同意説明文書)

審議結果:承認

(22)「日本メドトロニック株式会社の依頼によるネイティブ冠動脈の新規病変に対する MDT-4104 薬剤溶出型冠動脈ステント治療の長期安全性臨床評価(第 相試験)」(整理番号 024-07-13)

継続の可否;以下の事項について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。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(23)「アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による「冠動脈狭窄患者を対象とした GJVI04-LM の第 相試験」」(整理番号 024-07-12)

継続の可否;以下の事項について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。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(24)「テルモ株式会社の依頼によるバイオリムスエリューティングステントシステム(TRE-956)の多施設共同比較試験(第 相臨床試験)」(整理番号 024-07-04)

継続の可否;治験期間が1年を超えるため、治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

審議結果:承認

(25)「テルモ株式会社の依頼によるバイオリムスエリューティングステントシステム(TRE-956)の多施設共同比較試験後の継続試験」(整理番号 024-07-05)

継続の可否;治験期間が1年を超えるため、治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

審議結果:承認

(26)「サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による皮膚病変を有する重症下肢虚血患者を対象としたXRP0038の第 相試験」(整理番号024-08-12、028-08-01)

継続の可否;以下の事項について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。

・安全性情報等に関する報告

・治験に関する変更申請(治験実施計画書、被験者の募集手順に関する資料、被験者の紹介依頼文書、治験費用に関する資料)

審議結果:承認

(27)「田辺三菱製薬株式会社の依頼によるTA-650のクローン病を対象とした増量試験(第 相試験)」(整理番号012-08-05)

継続の可否;以下の事項について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。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(28)「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるSB480848(darapladib)の慢性冠動脈性心疾患を有する患者における臨床アウトカム試験(第 相試験)」(整理番号025-08-04)

継続の可否;以下の事項について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。

・治験分担医師削除

審議結果:承認

(29)「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SK&F-105517-D の第 I/II 相試験」(整理番号 060-08-02)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別添1,2)

審議結果:承認

(30)「萬有製薬株式会社の依頼によるメチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA)による皮膚・軟部組織感染症、敗血症及び右心系感染性心内膜炎患者を対象とした、MK-3009と既存MRSA感染症治療薬の有効性及び安全性を評価するための、第 相非盲検無作為化試験」(整理番号001-08-03、003-08-05、010-08-04、012-08-03、024-08-08)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(31)「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS020QD の帯状疱疹後神経痛, CRPS 又は術後疼痛症候群患者を対象とした検証試験(第 相試験)」(整理番号 006-08-05、008-08-02、010-08-06、047-08-01)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書別紙 8~10)

審議結果:承認

(32)「萬有製薬株式会社の依頼による健康乳児を対象とした V260 の第 相試験」(整理番号 007-08-02、008-08-01、025-08-02)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・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)

審議結果:承認

(33)「バイエル薬品株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者における脳卒中及び非中枢神経系塞栓症の発症抑制に関する Rivaroxaban(BAY 59-7939)の有効性及び安全性の検討(第 相試験)」(整理番号 002-07-01、003-07-01、004-08-05、005-07-01、006-07-01、007-07-01、008-07-01、011-07-03、012-08-02、016-07-01、017-07-01、022-07-01、024-07-03、025-07-01、028-07-01、059-07-01、062-07-01、112-07-01)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・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
- ・継続審査(治験期間が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

(34)「バイエル薬品株式会社の依頼による急性内科疾患により入院した患者における静脈血栓塞栓症の発症抑制に関するリバロキサバンの有効性及び安全性をエノキサパリンを対照として検討する多施設共同、無作為化、並行群間比較試験(第 相試験)」(整理番号 004-08-04、012-08-01、024-08-05)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・治験分担医師削除

審議結果:承認

(35)「バイエル薬品株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群(ACS)患者におけるリバロキサバンの有効性および安全性を検討する無作為化二重盲検プラセボ対照イベント主導型多施設共同治験(第 相試験)」(整理番号 006-09-04、014-09-01、025-09-03)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・治験に関する変更申請(CONTACT INFORMATION)
- ・治験に関する変更申請(説明資料)
- ・治験に関する変更申請(同意説明文書補助資料)

審議結果:承認

(36)「シェリング・プラウ株式会社の依頼によるアテローム性動脈硬化症の既往を有する患者を対象に、標準療法に SCH 530348 を追加投与した際の安全性及び有効性を評価する多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験:Thrombin Receptor Antagonist in Secondary Prevention of Atherothrombotic Ischemic Events (TRA・2° P-TIMI50)(第 相試験)」(整理番号 002-08-03、003-08-02、004-08-06、009-08-01、022-08-02、025-08-01、060-08-01、062-08-03、112-08-01)

継続の可否;以下の事項について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。

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

審議結果:承認

(37)「シェリング・プラウ株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象として、SCH530348 を標準療法に追加投与した際の安全性および有効性を評価する多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験 - ACS に対する TRA の臨床イベントの抑制 - (TRA・CER)(第 相試験)」(整理番号 001-08-01、004-08-02、006-08-04、007-08-01、023-08-01)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・治験に関する変更申請(資料 1、同意説明文書)
- ・継続審査(治験期間が1年を超えるため継続の妥当性について審査)

審議結果:修正の上承認(同意書に説明した内容がわかるように項目及び宛先(院長宛)を追記すること。)

(38)「バイエル薬品株式会社依頼による中枢神経系の造影 MRI 検査適用となる患者を対象とした Gadobutrol 1.0mmol/mL の安全性及び有効性を検討する多施設共同無作為化二重盲検クロスオーバー第 III 相試験」(整理番号 003-08-04)

継続の可否;以下の事項について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。

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

審議結果:承認

(39)「大日本住友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 SM-13496 の第 相試験」(整理番号 051-08-05)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・治験分担医師削除

審議結果:承認

(40)「JUNKEN MEDICAL 株式会社の依頼による大動脈瘤,大動脈解離に対する大動脈用ステントグラフト(CL-0201)の安全性と有効性を評価するための多施設臨床試験」(整理番号 003-08-03)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・重篤な有害事象に関する報告(3件)

審議結果:承認

(41)「協和発酵キリン株式会社の依頼によるがん患者を対象としたレスキューにおける KW-2246 の第 相臨床試験(検証的試験)」(整理番号 010-08-02)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書)
- ・継続審査(治験期間が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

(42)「協和発酵キリン株式会社の依頼によるがん患者を対象としたレスキューにおける KW-2246 の第 相臨床試験(検証的試験からの継続投与)」(整理番号 010-08-03)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・安全性情報等に関する報告
- ・治験に関する変更申請(治験実施計画書)
- ・継続審査(治験期間が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

(43)「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾールの双極性障害の躁状態に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験(第 相試験)」(整理番号 051-08-02)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・治験に関する変更申請(同意説明文書)
- ・治験分担医師削除

審議結果:承認

(44)「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾールの双極性障害の躁状態に対するプラセボ対照二重盲検継続投与における安全性及び有効性を検討する多施設共同試験(第 相試験)」(整理番号 051-08-03)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・治験に関する変更申請(同意説明文書)
- ・治験分担医師削除

審議結果:承認

(45)「大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾールの双極性障害の躁状態に対する気分安定薬併用下の継続投与における安全性及び有効性を検討する多施設共同試験(第 相試験)」(整理番号 051-08-04)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・治験に関する変更申請(同意説明文書)
- ・治験分担医師削除

審議結果:承認

(46)「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管及び腎イベント発症のハイリスク 2 型糖尿病患者を対象としたアリスキレンの標準的な療法への追加投与による心血管及び腎の罹病率及び死亡率の低下を検討するランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較試験(第 相試験)」(整理番号 004-08-03, 006-08-03)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(47)「塩野義製薬株式会社の依頼による LY248686 の第 3 相継続投与試験(「LY248686 の糖尿病性神経因性疼痛を対象とした第 3 相臨床試験 - プラセボに対する優越性の検証 - 」からの継続)」(整理番号 024-07-16)

継続の可否;以下の事項について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。

- ・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(48)「ノバルティスファーマ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EN A713D / ONO - 2540 (rivastigmine)の後期第 相/第 相試験」(整理番号 006-07-05、017-07-02、024-07-14、112-07-02)

継続の可否;以下の事項について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。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(49)「エーザイ株式会社の依頼による E5555 の日本人急性冠症候群患者を対象とした臨床第 相試験」(整理番号 006-07-04)

継続の可否;以下の事項について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。

・安全性情報等に関する報告

・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、同意説明文書、治験手帳)

審議結果:承認

(50)「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ジピリダモール / アセチルサリチル酸配合剤の脳梗塞再発予防効果および安全性評価に関する第 III 相試験」(整理番号 002-06-03、003-06-02)

継続の可否;以下の事項について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。

・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

(51)「アストラゼネカ株式会社の依頼による逆流性食道炎の治癒患者を対象とした寛解維持における D961H20mg の 1 日 1 回経口投与の有効性及び安全性をオメプラゾール 10mg の 1 日 1 回経口投与及び D961H 10mg の 1 日 1 回経口投与と比較検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験(第 相試験)」(整理番号 059-07-03)

継続の可否;以下の事項について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。

・安全性情報等に関する報告

審議結果:承認

(52)「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による健康乳児を対象としたヒトロタウイルスワクチンの第 相試験」(整理番号 010-07-01、012-07-01)

継続の可否;以下の事項について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。

・重篤な有害事象に関する報告

・継続審査(治験期間が 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

(53)「田辺三菱製薬株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症を対象とした MCI-186(エダラボン)の第 相試験」(整理番号 008-07-06)

継続の可否;以下の事項について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。

・重篤な有害事象に関する報告(3件)

・継続審査(治験期間が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

(54)「グラクソ・スミスクライン株式会社によるレキップ®錠のパーキンソン病患者に対する製造販売後臨床試験」(整理番号 024-07-06)

継続の可否;治験期間が1年を超えるため、治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

審議結果:承認

2.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)「サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による肥満2型糖尿病患者を対象とした SR141716 の第 相試験」(整理番号 002-07-03、012-07-02)

・治験中止報告

(2)「ファイザー株式会社の依頼による糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛を有する患者を対象とした PREGABALIN(CI-1008)の第 相試験」(整理番号 006-07-03)

・治験終了報告

(3)「武田薬品工業株式会社の依頼による第 / 相反復皮下投与試験」(整理番号 014-08-01)

・治験終了報告

(4)「武田薬品工業株式会社の依頼によるセブシス患者を対象とした TAK-242 の第 相試験」(整理番号 003-08-01、006-08-01、012-07-03、014-08-02、016-08-01、022-08-01、024-08-01、025-08-03、062-08-01、064-08-01)

・開発の中止等に関する報告

・治験中止報告

(5)「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS020QD の帯状疱疹後神経痛,CRPS 又は術後疼痛症候群患者を対象とした検証試験(第 相試験)」(整理番号 006-08-05、008-08-02、010-08-06、047-08-01)

・付保証明期間延長

(6)治験審査委員会の情報公開について(患者さま宛てレター)

(7)「バイエル薬品株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群(ACS)患者におけるリバロキサバンの有効性および安全性を検討する無作為化二重盲検プラセボ対照イベント主導型多施設共同治験(第 相試験)」(整理番号 006-09-04、014-09-01、025-09-03)

・第34回審議事項条件付承認、修正確認(承認)報告(同意説明文書)

(8)「ファイザー株式会社の依頼による BMS-562247 の後期第 相試験」(整理番号 006-09-05、060-09-01)

・第34回審議事項条件付承認、修正確認(承認)報告(同意説明文書)

以下の迅速審査(2009.3.18)について報告された。

(9)「シェリング・プラウ株式会社の依頼によるアテローム性動脈硬化症の既往を有する患者を対象に、標準療法に SCH 530348 を追加投与した際の安全性及び有効性を評価する多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験：Thrombin Receptor Antagonist in Secondary Prevention of Atherothrombotic Ischemic Events (TRA・2° P-TIMI50)(第 相試験)」(整理番号 003-08-02)

・症例数追加(承認)

(10)「ボストン・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(第 相試験)」(整理番号 024-08-13)

・症例数追加(承認)

以上