

2017年度 第99回 九州大学病院治験倫理審査委員会 議事概要

開催日時：2017年9月21日（木）13:30～16:30

開催場所：北棟2階多目的室

出席委員：増田・笹栗・加藤・福山・沖・秦・小西・山崎・二神

以上9名

【1. 審議事項】

1) 新規申請分の審議について（10件）【資料1参照】

医薬品 治験 10件（受付番号：2017037、他）

2) 実施計画書等の変更について（75件）【資料2参照】

医薬品 治験 73件（受付番号：2012027、他）

製造販売後調査 2件（受付番号：2016152他）

3) 安全性情報に関する審議について（290件）【資料3参照】

当院 33件（受付番号：2012903、他）

他施設 257件（受付番号：2011034、他）

4) 医師主導の治験について（7件）【資料4参照】

モニタリング報告 7件（受付番号：2015302、他）

【2. 報告事項】

1) 迅速審査（実地計画書等の変更）についての報告（8件）【資料5参照】

医薬品 治験 8件（受付番号：2014304、他）

・上記の変更申請に対する迅速審査の結果、治験の継続が承認された事が事務局から報告され、了承された。

2) その他の報告

中止・中断・終了報告 8件（受付番号：2013069、他）

逸脱に関する再発防止策について 1件（受付番号：2011034）

・上記の報告について事務局から報告され、了承された。

次回治験倫理審査委員会

2017年度 第100回治験倫理審査委員会 2017年10月26日（木）

※議事概要の公表については、治験依頼者に成分記号、対象疾患名等の各項目の記載内容を事前に確認の上、作成しています。マスキングが必要な項目については、網掛けをしています。※

【1. 審議事項】

資料1

1) 新規申請分の審議について

| 番号 | 受付番号 | 公開用の課題名 | 審査結果 |
|----|---------|--|---|
| 1 | 2017037 | 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MPDL3280A(atezolizumab)の第Ⅲ相試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 2 | 2017038 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性期の慢性骨髓性白血病患者を対象としたABL001の第Ⅲ相試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 3 | 2017040 | 生化学工業株式会社の依頼によるSI-613の変形性関節症患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 4 | 2017041 | ブリストル・マイヤーズ・スクイブ株式会社の依頼による腎細胞がん患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認された。しかし、同意説明文書の一部を修正する必要があると判断されたため修正の上承認となった。 |
| 5 | 2017042 | 小野薬品工業株式会社の依頼による尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 6 | 2017043 | 第一三共株式会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたキザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認された。しかし、同意説明文書の一部を修正する必要があると判断されたため修正の上承認となった。 |

| | | | |
|----|---------|--|---|
| 7 | 2017044 | エーザイ株式会社の依頼による部分発作(二次性全般化発作を含む)を有する未治療のてんかん患者を対象としたE2007の第Ⅲ相試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 8 | 2017301 | びまん型腱滑膜巨細胞腫(色素性絨毛結節性滑膜炎)及び根治切除不能な限局型腱滑膜巨細胞腫(腱鞘巨細胞腫)患者に対するザルトプロフェンのプラセボ対照ランダム化二重盲検比較試験(第Ⅱ相試験) | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 9 | 2017302 | 難治性リンパ管疾患に対するNPC-12T(シロリムス)の有効性及び安全性を検討する多施設共同第Ⅲ相医師主導治験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認された。しかし、同意説明文書の一部を修正する必要があると判断されたため修正の上承認となった。 |
| 10 | 2017502 | タカラバイオ株式会社の依頼によるTBI-1301の第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 治験の実施に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |

【1. 審議事項】

資料2

2) 実施計画書等の変更について

| 提出日 | 受付番号 | 公開用の課題名 | 内容 | 審査結果 |
|--------------|---------|---|------------------|----------------------------------|
| 1 2017/8/18 | 2012027 | 未治療のCD20陽性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)患者を対象としたRO5072759(RG7159)の第Ⅲ相臨床試験 | 治験実施計画書、実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 2 2017/8/29 | 2012903 | 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 | 実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 3 2017/8/2 | 2013023 | 中外製薬株式会社の依頼によるRO4368451(pertuzumab)の転移性胃癌を対象とした第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 4 2017/8/22 | 2014002 | ファイザー株式会社の依頼による第I相試験 | 治験実施計画書、実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 5 2017/8/24 | 2014007 | 再発NMO患者を対象としたEculizumabの第Ⅲ相試験 | 実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 6 2017/8/24 | 2014008 | 再発NMO患者を対象としたEculizumabの第Ⅲ相継続試験 | 実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 7 2017/8/17 | 2014011 | 未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ+レナリドミド(CC-5013)を投与した場合と、リツキシマブ+化学療法に統一してリツキシマブを投与した場合の有効性および安全性を比較する第3相非盲検ランダム化試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 8 2017/8/25 | 2014015 | Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陰性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第Ⅲ相試験 | 説明文書・同意文書、治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 9 2017/8/25 | 2014016 | Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陽性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第Ⅲ相試験 | 説明文書・同意文書、治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 10 2017/8/30 | 2014020 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による黑色腫患者を対象としたMEK162およびLGX818の第Ⅲ相試験 | 実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| | | | | | |
|----|-----------|---------|--|--|----------------------------------|
| 11 | 2017/8/31 | 2014027 | Dupilumabの第Ⅲ相非盲検試験 | 治験実施計画書、実施体制、説明文書・同意文書、R668-AD-1225.07試験 V17/Week48における有害事象の収集、治験実施計 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 12 | 2017/8/15 | 2014048 | アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 治験実施計画書、実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 13 | 2017/8/10 | 2015007 | 武田薬品工業株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたIxazomib Citrate (MLN9708)の第3相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 14 | 2017/8/15 | 2015015 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象としたニボルマブ (BMS-936558)とイピリムマブによる補助免疫療法の第Ⅲ相比較試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 15 | 2017/8/17 | 2015016 | セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたCC-5013(レナリドミド)の第3相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 16 | 2017/8/30 | 2015016 | セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたCC-5013(レナリドミド)の第3相試験 | 説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 17 | 2017/8/30 | 2015017 | 未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイピリムマブの併用療法とスニチニブの単剤療法を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 18 | 2017/8/29 | 2015018 | 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MPDL3280Aの第Ⅲ相試験 | 説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 19 | 2017/8/29 | 2015019 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(扁平上皮癌)を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 | 説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| | | | | | |
|----|-----------|---------|--|-------------------|----------------------------------|
| 20 | 2017/9/4 | 2015025 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験 | 治験実施計画書、説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 21 | 2017/8/29 | 2015026 | アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした標準的治療を比較する第Ⅲ相試験 | 実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 22 | 2017/8/21 | 2015027 | CRPCにおける塩化ラジウム-223とabiraterone併用投与の評価-ERA223 | ザイティガ錠添付文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 23 | 2017/8/16 | 2015031 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 24 | 2017/8/21 | 2015031 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 25 | 2017/8/22 | 2015031 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 26 | 2017/8/30 | 2015035 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 27 | 2017/8/9 | 2015038 | ONO-4538 食道がんに対する多施設共同無作為化非盲検試験 | 治験実施計画書、実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 28 | 2017/8/25 | 2015038 | ONO-4538 食道がんに対する多施設共同無作為化非盲検試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 29 | 2017/8/30 | 2015041 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 30 | 2017/8/25 | 2015044 | AMD患者を対象としたAbicipar Pegolの第Ⅲ相試験 | 治験に係る健康被害補償制度の概要 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 31 | 2017/8/16 | 2015047 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 32 | 2017/8/30 | 2015051 | 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としたMK-3475の第Ⅲ相臨床試験 | 説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| | | | | | |
|----|-----------|---------|--|-------------------|----------------------------------|
| 33 | 2017/8/29 | 2016006 | ファイザー株式会社の依頼による腎癌患者を対象としたAVELUMAB (MSB0010718C)とアキシチニブの第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 34 | 2017/8/29 | 2016007 | ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたAVELUMAB (MSB0010718C)の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書、治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 35 | 2017/8/28 | 2016010 | 既存の合成DMARD(csDMARD)を一定用量で投与中かつcsDMARD治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者におけるABT-494とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験 | 説明文書・同意文書、治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 36 | 2017/8/28 | 2016012 | JR-051のファブリー病患者を対象とした薬力学的效果の検討 | 治験実施計画書、治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 37 | 2017/9/4 | 2016013 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の古典的ホジキンリンパ腫を対象とした第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書、説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 38 | 2017/8/21 | 2016017 | シミック株式会社依頼によるポナチニブの国際共同第Ⅱ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 39 | 2017/8/31 | 2016017 | シミック株式会社依頼によるポナチニブの国際共同第Ⅱ相試験 | 治験実施計画書、説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 40 | 2017/8/31 | 2016028 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 41 | 2017/8/17 | 2016030 | 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多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 42 | 2017/8/17 | 2016031 | 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 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| | | | | | |
|----|-----------|---------|---|---------------------------------------|----------------------------------|
| 43 | 2017/8/22 | 2016033 | ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験 | 治験実施計画書、治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 44 | 2017/8/28 | 2016034 | 日本人PID患者を対象としたIgPro10の非盲検試験 | 治験実施計画書、説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 45 | 2017/8/30 | 2016035 | 経静脈栄養を必要とする日本人短腸症候群小児患者を対象とした試験 | 治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書、患者さん用自己注射説明書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 46 | 2017/8/15 | 2016037 | MSD株式会社による、悪性黒色腫を対象としたMK-3475とINCB024360の併用療法の第Ⅲ相試験 | 説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 47 | 2017/8/15 | 2016043 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 説明文書・同意文書、治験参加カード | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 48 | 2017/8/30 | 2016043 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 49 | 2017/9/1 | 2016047 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性移植片対宿主病患者を対象としたINC424の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書、説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 50 | 2017/8/9 | 2016048 | 協和発酵キリン株式会社の依頼による体軸性脊椎関節炎患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相試験 | 説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 51 | 2017/8/29 | 2016052 | 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2 | 実施体制、説明文書・同意文書、治験分担医師、治験責任医師 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| | | | | | |
|----|-----------|---------|--|-------------------------------|----------------------------------|
| 52 | 2017/8/31 | 2016301 | 重症急性膵炎に対するFUT-200膵局所動注療法の有効性と安全性に関する多施設共同ランダム化比較試験(医師主導治験) | 治験実施計画書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 53 | 2017/8/31 | 2016306 | ハイリスク症候性人工弁周囲逆流に対する経カテーテル逆流閉鎖術の安全性及び有効性を検討する医師主導治験 | 治験実施計画書、実施体制、実施体制、説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 54 | 2017/8/25 | 2016905 | 頸動脈ステントシステムTCD-15152の多施設共同国内試験 | 治験実施計画書、実施体制、説明文書・同意文書、治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 55 | 2017/8/28 | 2017005 | MSD株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 56 | 2017/8/31 | 2017010 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書、実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 57 | 2017/8/31 | 2017010 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書、実施体制、説明文書・同意文書、治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 58 | 2017/9/5 | 2017011 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書、説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 59 | 2017/8/31 | 2017014 | 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 | 治験薬概要書、添付文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 60 | 2017/8/3 | 2017017 | 再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髓性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ⅰb相試験 | 実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| | | | | | |
|----|-----------|---------|---|---------------------------------|----------------------------------|
| 61 | 2017/8/3 | 2017017 | 再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髓性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ⅰb相試験 | 治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 62 | 2017/8/22 | 2017018 | ノバルティス フーマ株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象としたPDR001の第Ⅲ相試験 | 実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 63 | 2017/8/17 | 2017019 | アツヴィ合同会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験 | 実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 64 | 2017/8/10 | 2017020 | アツヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 添付文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 65 | 2017/8/28 | 2017020 | アツヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験 | 実施体制 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 66 | 2017/8/24 | 2017021 | 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象としたONO-4538(ニボルマブ)の拡大治験 | 治験実施計画書、治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 67 | 2017/8/30 | 2017022 | アストラゼネカ株式会社の依頼による進展型SCLC患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験 | 治験薬概要書、添付文書、保険契約付保証明書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 68 | 2017/8/24 | 2017023 | 初発のステージⅢ期又はⅣ期の卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチナ及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化試験 | 治験実施計画書、説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 69 | 2017/8/30 | 2017027 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非アルコール性肝炎(NASH)に対するSelonsertibの第3相試験 | 説明文書・同意文書、治験分担医師、治験参加カード、リーフレット | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |

| | | | | | |
|----|-----------|---------|---|---------------------------------|---------------------------------------|
| 70 | 2017/8/30 | 2017028 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による代償性肝硬変を有する非アルコール性肝炎(NASH)に対するSelonsertibの第3相試験 | 説明文書・同意文書、治験分担医師、治験参加カード、リーフレット | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 71 | 2017/8/30 | 2017029 | 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 | 治験実施計画書、実施体制、説明文書・同意文書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 72 | 2017/9/1 | 2017030 | 食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書、治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 73 | 2017/8/28 | 2017032 | JR-051のファブリー病患者を対象とした継続投与試験 | 実施体制、治験薬概要書 | 変更申請の内容に関して、治験の継続に問題がないことで承認された。 |
| 74 | 2017/9/11 | 2016152 | ハイゼントラ20%皮下注 使用成績調査 | 同意取得協力依頼レター、同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、製造販売後調査の継続に問題がないことで承認された。 |
| 75 | 2017/9/11 | 2016153 | ハイゼントラ20%皮下注 使用成績調査 | 同意取得協力依頼レター、同意説明文書 | 変更申請の内容に関して、製造販売後調査の継続に問題がないことで承認された。 |

【1. 審議事項】

資料3

3) 安全性情報に関する審議について

| 提出日 | 受付番号 | 公開用の課題名 | 内容 | 審査結果 |
|--------------|---------|---|----------------------|--------------------|
| 1 2017/8/16 | 2011034 | アステラス製薬株式会社の前立腺癌患者を対象とするMDV3100の第Ⅲ相試験 | 措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 2 2017/8/30 | 2012010 | アキシチニブによる腎癌の術後補助療法(第Ⅲ相試験) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 3 2017/8/9 | 2012027 | 未治療のCD20陽性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)患者を対象としたRO5072759(RG7159)の第Ⅲ相臨床試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 4 2017/8/22 | 2012903 | 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 | 当院における重篤な有害事象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 5 2017/8/10 | 2013013 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髓性白血病患者を対象としたAMN107A2408の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 6 2017/8/24 | 2013013 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髓性白血病患者を対象としたAMN107A2408の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 7 2017/8/4 | 2013023 | 中外製薬株式会社の依頼によるRO4368451(pertuzumab)の転移性胃癌を対象とした第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 8 2017/8/3 | 2013026 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるCD30陽性成熟型T細胞リンパ腫を対象としたSGN-35の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 9 2017/8/17 | 2013026 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるCD30陽性成熟型T細胞リンパ腫を対象としたSGN-35の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 10 2017/8/24 | 2013026 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるCD30陽性成熟型T細胞リンパ腫を対象としたSGN-35の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 11 2017/8/31 | 2013026 | 武田薬品工業株式会社の依頼によるCD30陽性成熟型T細胞リンパ腫を対象としたSGN-35の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 12 2017/8/24 | 2013030 | 中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH 900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 13 2017/8/10 | 2013043 | フルトン型チロシンキナーゼ(BTK)阻害薬PCI-32765(ibrutinib)の初発のマントル細胞リンパ腫患者を対象としたベンダムスチン及びリツキシマブ(BR)併用、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|----|-----------|---------|---|----------------|--------------------|
| 14 | 2017/8/25 | 2013043 | フルトン型チロシンキナーゼ(BTK)阻害薬PCI-32765(ibrutinib)の初発のマントル細胞リンパ腫患者を対象としたベンダムスチン及びリツキシマブ(BR)併用 ランダム化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告、措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 15 | 2017/8/29 | 2013056 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCH5424802の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告、措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 16 | 2017/8/10 | 2013059 | フルトン型チロシンキナーゼ阻害薬PCI-32765(ibrutinib)の初発の非胚中心B細胞様びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたR-CHOP併用 ランダム化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 17 | 2017/8/25 | 2013059 | フルトン型チロシンキナーゼ阻害薬PCI-32765(ibrutinib)の初発の非胚中心B細胞様びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたR-CHOP併用 ランダム化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告、措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 18 | 2017/8/14 | 2013065 | 再発の多発性骨髓腫患者を対象にcarfilzomib 及びデキサメタゾンとボルテゾミブ及びデキサメタゾンを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 19 | 2017/8/30 | 2013065 | 再発の多発性骨髓腫患者を対象にcarfilzomib 及びデキサメタゾンとボルテゾミブ及びデキサメタゾンを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 20 | 2017/8/24 | 2013069 | 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AMG162(デノスマブ)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 21 | 2017/8/22 | 2014002 | ファイザー株式会社の依頼による第I相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 22 | 2017/8/22 | 2014002 | ファイザー株式会社の依頼による第I相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 23 | 2017/8/4 | 2014005 | アステラス製薬株式会社の依頼による同種造血細胞移植の患者を対象とするASP0113の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 24 | 2017/8/10 | 2014005 | アステラス製薬株式会社の依頼による同種造血細胞移植の患者を対象とするASP0113の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 25 | 2017/8/30 | 2014005 | アステラス製薬株式会社の依頼による同種造血細胞移植の患者を対象とするASP0113の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 26 | 2017/8/21 | 2014007 | 再発NMO患者を対象としたEculizumabの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告、措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 27 | 2017/8/21 | 2014008 | 再発NMO患者を対象としたEculizumabの第Ⅲ相継続試験 | 重篤な有害事象報告、措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 28 | 2017/8/3 | 2014010 | 武田薬品工業株式会社の依頼による進行期古典的ホジキンリンパ腫患者を対象としたブレンツキシマブ ベドチンの第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 29 | 2017/8/17 | 2014010 | 武田薬品工業株式会社の依頼による進行期古典的ホジキンリンパ腫患者を対象としたブレンツキシマブ ベドチンの第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|----|-----------|---------|--|----------------|--------------------|
| 30 | 2017/8/24 | 2014010 | 武田薬品工業株式会社の依頼による進行期古典的ホジキンリンパ腫患者を対象としたブレンツキシマブ ベドチンの第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 31 | 2017/8/31 | 2014010 | 武田薬品工業株式会社の依頼による進行期古典的ホジキンリンパ腫患者を対象としたブレンツキシマブ ベドチンの第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 32 | 2017/8/9 | 2014011 | 未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ+レナリドミド(CC-5013)を投与した場合と、リツキシマブ+化学療法に続いてリツキシマブを投与した場合の有効性および安全性を比較する第3相非盲検ランダム化試験 | 重篤な有害事象報告、措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 33 | 2017/8/23 | 2014011 | 未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ+レナリドミド(CC-5013)を投与した場合と、リツキシマブ+化学療法に続いてリツキシマブを投与した場合の有効性および安全性を比較する第3相非盲検ランダム化試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 34 | 2017/8/9 | 2014015 | Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陰性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 35 | 2017/8/21 | 2014015 | Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陰性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 36 | 2017/8/25 | 2014015 | Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陰性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 37 | 2017/8/30 | 2014015 | Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陰性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 38 | 2017/8/9 | 2014016 | Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陽性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 39 | 2017/8/21 | 2014016 | Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陽性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 40 | 2017/8/25 | 2014016 | Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陽性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 41 | 2017/8/30 | 2014016 | Gilead Sciences, Inc.の依頼によるHBe抗原陽性のB型慢性肝炎患者を対象としたGS-7340の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 42 | 2017/8/3 | 2014020 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による黒色腫患者を対象としたMEK162およびLGX818の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 43 | 2017/8/9 | 2014020 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による黒色腫患者を対象としたMEK162およびLGX818の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 44 | 2017/8/18 | 2014020 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による黒色腫患者を対象としたMEK162およびLGX818の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|----|-----------|---------|--|----------------|--------------------|
| 45 | 2017/8/30 | 2014020 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による黒色腫患者を対象としたMEK162およびLGX818の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 46 | 2017/8/9 | 2014023 | 進行非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第Ⅰ／Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 47 | 2017/8/25 | 2014025 | 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として高用量のアダリムマブでの導入療法及び維持療法を標準用量と比較する多施設共同無作為化二重盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 48 | 2017/8/8 | 2014027 | Dupilumabの第Ⅲ相非盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 49 | 2017/8/18 | 2014027 | Dupilumabの第Ⅲ相非盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 50 | 2017/8/14 | 2014034 | 中外製薬株式会社の依頼による高安動脈炎患者を対象としたMRA-SCの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 51 | 2017/8/10 | 2014037 | MSD株式会社の依頼によるMK5592第Ⅲ相臨床試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 52 | 2017/8/9 | 2014039 | 局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 53 | 2017/8/8 | 2014043 | ITM-014の神経内分泌腫瘍を対象とした非盲検、第Ⅱ相臨床試験(継続投与試験) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 54 | 2017/8/25 | 2014043 | ITM-014の神経内分泌腫瘍を対象とした非盲検、第Ⅱ相臨床試験(継続投与試験) | 重篤な有害事象報告、定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 55 | 2017/8/10 | 2014048 | アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 56 | 2017/8/25 | 2014048 | アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な有害事象報告、定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 57 | 2017/8/31 | 2014048 | アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 58 | 2017/8/9 | 2014058 | EGFR遺伝子変異を有する局所進行又は転移性NSCLC患者を対象に、一次治療におけるAZD9291と標準治療のEGFR-TKIの有効性及び安全性を比較検討する第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 59 | 2017/8/21 | 2014304 | 病因ウイルス特異抗原を標的とした成人T細胞白血病既治療例への新規複合ワクチン療法:抗CCR4抗体を併用した自家樹状細胞療法(第Ⅰa/Ⅰb相試験) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|----|-----------|---------|---|----------------------|--------------------|
| 60 | 2017/8/10 | 2015007 | 武田薬品工業株式会社の依頼による多発性骨髓腫患者を対象とした Ixazomib Citrate (MLN9708) の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 61 | 2017/8/24 | 2015007 | 武田薬品工業株式会社の依頼による多発性骨髓腫患者を対象とした Ixazomib Citrate (MLN9708) の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 62 | 2017/8/31 | 2015007 | 武田薬品工業株式会社の依頼による多発性骨髓腫患者を対象とした Ixazomib Citrate (MLN9708) の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 63 | 2017/8/1 | 2015009 | アステラス・アムジェン・バイオファーマによる第Ib/II 相臨床試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 64 | 2017/8/21 | 2015009 | アステラス・アムジェン・バイオファーマによる第Ib/II 相臨床試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 65 | 2017/8/29 | 2015009 | アステラス・アムジェン・バイオファーマによる第Ib/II 相臨床試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 66 | 2017/8/31 | 2015009 | アステラス・アムジェン・バイオファーマによる第Ib/II 相臨床試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第5報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 67 | 2017/8/1 | 2015015 | ristol-Meyers株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象とした ニボルマブ(BMS-936558)とイピリムマブによる補助免疫療法の第III相比 較試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 68 | 2017/8/8 | 2015015 | ristol-Meyers株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象とした ニボルマブ(BMS-936558)とイピリムマブによる補助免疫療法の第III相比 較試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 69 | 2017/8/15 | 2015015 | ristol-Meyers株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象とした ニボルマブ(BMS-936558)とイピリムマブによる補助免疫療法の第III相比 較試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 70 | 2017/8/22 | 2015015 | ristol-Meyers株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象とした ニボルマブ(BMS-936558)とイピリムマブによる補助免疫療法の第III相比 較試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 71 | 2017/8/29 | 2015015 | ristol-Meyers株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象とした ニボルマブ(BMS-936558)とイピリムマブによる補助免疫療法の第III相比 較試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 72 | 2017/8/9 | 2015016 | セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞性リン パ腫患者を対象としたCC-5013(レナリドミド)の第3相試験 | 重篤な有害事象報告、措置 報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 73 | 2017/8/23 | 2015016 | セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞性リン パ腫患者を対象としたCC-5013(レナリドミド)の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 74 | 2017/8/28 | 2015018 | 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MPDL3280Aの第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|----|-----------|---------|---|----------------------|--------------------|
| 75 | 2017/8/28 | 2015019 | 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(扁平上皮癌)を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 76 | 2017/8/9 | 2015020 | DSP-7888の骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象とした第1/2相臨床試験 | 措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 77 | 2017/8/22 | 2015020 | DSP-7888の骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象とした第1/2相臨床試験 | 措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 78 | 2017/8/29 | 2015021 | 日本人滲出型加齢黄斑変性患者に対するアフリベルセプト硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の有効性と安全性を評価する無作為化、オープンラベル、第Ⅳ相試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 79 | 2017/9/7 | 2015021 | 日本人滲出型加齢黄斑変性患者に対するアフリベルセプト硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の有効性と安全性を評価する無作為化、オープンラベル、第Ⅳ相試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 80 | 2017/8/9 | 2015025 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 81 | 2017/8/25 | 2015025 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 82 | 2017/8/29 | 2015026 | アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした標準的治療を比較する第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 83 | 2017/8/9 | 2015027 | CRPCにおける塩化ラジウム-223とabiraterone併用投与の評価-ERA223 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 84 | 2017/8/31 | 2015027 | CRPCにおける塩化ラジウム-223とabiraterone併用投与の評価-ERA223 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 85 | 2017/8/3 | 2015030 | ノバルティス フーマ株式会社の依頼によるクッシング病を除く内因性クッシング症候群患者を対象としたLCI699の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 86 | 2017/8/10 | 2015030 | ノバルティス フーマ株式会社の依頼によるクッシング病を除く内因性クッシング症候群患者を対象としたLCI699の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 87 | 2017/8/1 | 2015031 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 88 | 2017/8/8 | 2015031 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|-----------|--------------------|
| 89 | 2017/8/15 | 2015031 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 90 | 2017/8/22 | 2015031 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 91 | 2017/8/29 | 2015031 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 92 | 2017/8/8 | 2015038 | ONO-4538 食道がんに対する多施設共同無作為化非盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 93 | 2017/8/25 | 2015038 | ONO-4538 食道がんに対する多施設共同無作為化非盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 94 | 2017/8/10 | 2015040 | 再発及び難治性の多発性骨髄腫患者を対象にデキサメタゾン併用時のカルフィルゾミブ週1回投与と週2回投与を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 95 | 2017/8/28 | 2015040 | 再発及び難治性の多発性骨髄腫患者を対象にデキサメタゾン併用時のカルフィルゾミブ週1回投与と週2回投与を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 96 | 2017/8/9 | 2015041 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 97 | 2017/8/28 | 2015041 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 98 | 2017/8/1 | 2015042 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 99 | 2017/8/18 | 2015042 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 100 | 2017/8/25 | 2015042 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 101 | 2017/8/25 | 2015044 | AMD患者を対象としたAbicipar Pegolの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 102 | 2017/8/25 | 2015044 | AMD患者を対象としたAbicipar Pegolの第Ⅲ相試験 | 定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 103 | 2017/8/25 | 2015044 | AMD患者を対象としたAbicipar Pegolの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|--|----------------------|--------------------|
| 104 | 2017/8/24 | 2015046 | ノバルティス フーマ株式会社の依頼によるRFB002の未熟児網膜症患者を対象とした臨床第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 105 | 2017/8/1 | 2015047 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 106 | 2017/8/8 | 2015047 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 107 | 2017/8/15 | 2015047 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 108 | 2017/8/16 | 2015047 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第3報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 109 | 2017/8/16 | 2015047 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 110 | 2017/8/22 | 2015047 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 111 | 2017/8/29 | 2015047 | ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 112 | 2017/8/7 | 2015048 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 113 | 2017/8/21 | 2015048 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 114 | 2017/8/30 | 2015048 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 115 | 2017/8/2 | 2015049 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の併用第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 116 | 2017/8/2 | 2015049 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の併用第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 117 | 2017/8/2 | 2015049 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の併用第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|--|----------------------|--------------------|
| 118 | 2017/8/17 | 2015049 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の併用第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 119 | 2017/8/22 | 2015049 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の併用第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 120 | 2017/8/29 | 2015049 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の併用第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 121 | 2017/8/30 | 2015049 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の併用第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 122 | 2017/8/30 | 2015049 | 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の併用第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 123 | 2017/8/30 | 2015051 | 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としたMK-3475の第Ⅲ相臨床試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 124 | 2017/8/10 | 2015052 | クリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 125 | 2017/8/8 | 2015053 | リウマチ患者を対象としたASP015K継続投与試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 126 | 2017/8/17 | 2015053 | リウマチ患者を対象としたASP015K継続投与試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 127 | 2017/8/29 | 2015053 | リウマチ患者を対象としたASP015K継続投与試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 128 | 2017/9/6 | 2015053 | リウマチ患者を対象としたASP015K継続投与試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第4報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 129 | 2017/8/3 | 2015054 | アステラス製薬株式会社依頼の非小細胞肺癌患者を対象とするASP8273の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 130 | 2017/8/24 | 2015054 | アステラス製薬株式会社依頼の非小細胞肺癌患者を対象とするASP8273の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 131 | 2017/8/24 | 2015055 | 左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象としたLCZ696の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告、措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 132 | 2017/8/1 | 2015301 | ALK融合遺伝子陽性非小細胞肺癌を対象とした第Ⅱ相試験 | 定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|----------------------------|--------------------|
| 133 | 2017/8/16 | 2015301 | ALK融合遺伝子陽性非小細胞肺癌を対象とした第II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 134 | 2017/8/24 | 2015301 | ALK融合遺伝子陽性非小細胞肺癌を対象とした第II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 135 | 2017/9/14 | 2015306 | 再発又は難治性のCD30陽性ホジキンリンパ腫又は全身性未分化大細胞リンパ腫の小児患者を対象としたブレンツキシマブ ベドチン(SGN-35)の第I相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 136 | 2017/8/29 | 2015307 | 高リスク肝芽腫に対するイリノテカン、ビンクリスチン、テムシロリムス併用療法の有効性に関する国際共同試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 137 | 2017/8/30 | 2015309 | イマチニブに不応・不耐な根治切除不能・再発消化管間質腫瘍(GIST)患者を対象としたレゴラフェニブの第II相臨床試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 138 | 2017/8/10 | 2015501 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 139 | 2017/8/24 | 2015501 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第II相試験 | 重篤な有害事象報告、定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 140 | 2017/8/10 | 2015502 | 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細胞リンパ腫患者を対象としたCTL019の第II相試験 | 重篤な有害事象報告、措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 141 | 2017/8/24 | 2015502 | 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細胞リンパ腫患者を対象としたCTL019の第II相試験 | 重篤な有害事象報告、定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 142 | 2017/8/24 | 2016001 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による日本人生体肝移植患者を対象としたRAD001の第III相試験の継続投与試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 143 | 2017/8/29 | 2016003 | 膀胱を対象としたBAX2398とレボホリナート・フルオロウラシルを併用投与する第II相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 144 | 2017/8/30 | 2016004 | 大塚製薬株式会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたSGI-110の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 145 | 2017/8/10 | 2016005 | 中外製薬株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたATEZOLIZUMABおよびベバシズマブの第III相試験 | 重篤な有害事象報告、重篤でない有害事象報告、定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 146 | 2017/8/3 | 2016006 | ファイザー株式会社の依頼による腎癌患者を対象としたAVELUMAB (MSB0010718C)とアキシチニブの第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 147 | 2017/8/22 | 2016006 | ファイザー株式会社の依頼による腎癌患者を対象としたAVELUMAB (MSB0010718C)とアキシチニブの第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|--|----------------|--------------------|
| 164 | 2017/8/30 | 2016007 | ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたAVELUMAB (MSB0010718C)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 165 | 2017/7/18 | 2016008 | 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 | 重篤な有害事象報告、定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 166 | 2017/8/29 | 2016009 | アステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 167 | 2017/8/7 | 2016010 | 既存の合成DMARD(csDMARD)を一定用量で投与中かつcsDMARD治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者におけるABT-494とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 168 | 2017/8/16 | 2016010 | 既存の合成DMARD(csDMARD)を一定用量で投与中かつcsDMARD治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者におけるABT-494とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 169 | 2017/8/28 | 2016010 | 既存の合成DMARD(csDMARD)を一定用量で投与中かつcsDMARD治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者におけるABT-494とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 170 | 2017/8/15 | 2016011 | 持田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LBAL 第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 171 | 2017/8/23 | 2016011 | 持田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LBAL 第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 172 | 2017/8/9 | 2016013 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の古典的ホジキンリンパ腫を対象とした第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 173 | 2017/8/25 | 2016013 | MSD株式会社の依頼によるMK-3475の古典的ホジキンリンパ腫を対象とした第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 174 | 2017/8/9 | 2016014 | 高リスク浸潤性尿路上皮がん患者を対象に術後補助化学療法としてのニボルマブとプラセボを比較する多施設共同無作為化二重盲検第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 175 | 2017/8/29 | 2016014 | 高リスク浸潤性尿路上皮がん患者を対象に術後補助化学療法としてのニボルマブとプラセボを比較する多施設共同無作為化二重盲検第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 176 | 2017/8/9 | 2016016 | 腫瘍の完全切除術後補助化学療法を受けている／受けていない上皮成長因子受容体変異を有するステージIB-ⅢA期 非小細胞肺癌患者を対象にプラセボと比較してAZD9291の有効性及び安全性を比較検討する第Ⅲ相二重盲検無作為化プラヤボ対照多施設共同試験(ADAURA) | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 177 | 2017/8/2 | 2016017 | シミック株式会社依頼によるポナチニブの国際共同第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|----------------------|--------------------|
| 178 | 2017/8/21 | 2016017 | シミック株式会社依頼によるポナチニブの国際共同第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 179 | 2017/8/15 | 2016019 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるPALOの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 180 | 2017/8/22 | 2016020 | 中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告、定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 181 | 2017/8/1 | 2016025 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるPro-NETUの第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 182 | 2017/8/15 | 2016025 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるPro-NETUの第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 183 | 2017/8/25 | 2016025 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるPro-NETUの第Ⅱ相試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 184 | 2017/8/25 | 2016025 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるPro-NETUの第Ⅱ相試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 185 | 2017/8/7 | 2016026 | アップライ合同会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたvenetoclaxの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 186 | 2017/8/16 | 2016026 | アップライ合同会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたvenetoclaxの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 187 | 2017/8/28 | 2016026 | アップライ合同会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたvenetoclaxの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 188 | 2017/8/31 | 2016028 | MSD株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 189 | 2017/8/9 | 2016030 | 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多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 190 | 2017/8/23 | 2016030 | 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多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 191 | 2017/8/9 | 2016031 | 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 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 192 | 2017/8/23 | 2016031 | 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 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|----------------------|--------------------|
| 193 | 2017/8/1 | 2016033 | ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 194 | 2017/8/15 | 2016033 | ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 195 | 2017/8/30 | 2016033 | ONO-4538 第Ⅲ相試験 食道がん及び食道胃接合部がんに対する多施設共同無作為化二重盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 196 | 2017/8/3 | 2016034 | 日本人PID患者を対象としたIgPro10の非盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 197 | 2017/8/10 | 2016034 | 日本人PID患者を対象としたIgPro10の非盲検試験 | 重篤な有害事象報告、定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 198 | 2017/8/17 | 2016034 | 日本人PID患者を対象としたIgPro10の非盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 199 | 2017/8/23 | 2016034 | 日本人PID患者を対象としたIgPro10の非盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 200 | 2017/8/23 | 2016037 | MSD株式会社による、悪性黒色腫を対象としたMK-3475とINCB024360の併用療法の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 201 | 2017/8/16 | 2016038 | エンザルタミド製造販売後臨床試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 202 | 2017/8/28 | 2016039 | 再発又は難治性末梢性T細胞リンパ腫を対象としたHBI-8000の第2b相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 203 | 2017/8/28 | 2016040 | 再発又は難治性成人T細胞白血病リンパ腫を対象としたHBI-8000の第2b相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 204 | 2017/8/18 | 2016041 | 中外製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたアテゾリズマブの拡大治験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 205 | 2017/9/1 | 2016041 | 中外製薬株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたアテゾリズマブの拡大治験 | 当院における重篤な有害事象報告(第3報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 206 | 2017/8/15 | 2016042 | 左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口sGC刺激薬vericiguatの有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床A | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 207 | 2017/8/2 | 2016043 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 208 | 2017/8/9 | 2016043 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|----------------------|--------------------|
| 209 | 2017/8/17 | 2016043 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 210 | 2017/8/23 | 2016043 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 211 | 2017/8/30 | 2016043 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 212 | 2017/8/15 | 2016046 | アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 213 | 2017/8/15 | 2016046 | アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 214 | 2017/8/25 | 2016046 | アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 215 | 2017/8/3 | 2016047 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性移植片対宿主病患者を対象としたINC424の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 216 | 2017/8/10 | 2016047 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性移植片対宿主病患者を対象としたINC424の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 217 | 2017/8/24 | 2016047 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性移植片対宿主病患者を対象としたINC424の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 218 | 2017/8/25 | 2016048 | 協和発酵キリン株式会社の依頼による体軸性脊椎関節炎患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相試験 | 措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 219 | 2017/8/2 | 2016050 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 220 | 2017/8/17 | 2016050 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 221 | 2017/8/28 | 2016050 | 第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 222 | 2017/8/4 | 2016051 | シミック・シフトゼロ株式会社(治験国内管理人)の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 223 | 2017/8/22 | 2016051 | シミック・シフトゼロ株式会社(治験国内管理人)の依頼による第Ⅰ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 224 | 2017/8/29 | 2016051 | シミック・シフトゼロ株式会社(治験国内管理人)の依頼による第Ⅰ相試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|----------------------|--------------------|
| 225 | 2017/8/12 | 2016303 | 難治性クッシング症候群およびサブクリニカルクッシング症候群患者を対象とするS-707106のPhase I / II a医師主導治験 | 当院における重篤な有害事象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 226 | 2017/8/22 | 2016304 | 血漿中cell free DNAを用いてEGFR T790M遺伝子変異が確認されたEGFR-TKI既治療非小細胞肺癌患者に対するAZD9291を用いた非盲検第二相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 227 | 2017/8/31 | 2016304 | 血漿中cell free DNAを用いてEGFR T790M遺伝子変異が確認されたEGFR-TKI既治療非小細胞肺癌患者に対するAZD9291を用いた非盲検第二相試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 228 | 2017/9/1 | 2016304 | 血漿中cell free DNAを用いてEGFR T790M遺伝子変異が確認されたEGFR-TKI既治療非小細胞肺癌患者に対するAZD9291を用いた非盲検第二相試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 229 | 2017/9/6 | 2016304 | 血漿中cell free DNAを用いてEGFR T790M遺伝子変異が確認されたEGFR-TKI既治療非小細胞肺癌患者に対するAZD9291を用いた非盲検第二相試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 230 | 2017/8/3 | 2016305 | 高リスク神経芽腫に対するdinutuximab、interleukin-2、G-CSF併用療法の第II b相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 231 | 2017/8/3 | 2016305 | 高リスク神経芽腫に対するdinutuximab、interleukin-2、G-CSF併用療法の第II b相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 232 | 2017/8/18 | 2016306 | ハイリスク症候性人工弁周囲逆流に対する経カテーテル逆流閉鎖術の安全性及び有効性を検討する医師主導治験 | 当院における重篤な有害事象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 233 | 2017/8/30 | 2016306 | ハイリスク症候性人工弁周囲逆流に対する経カテーテル逆流閉鎖術の安全性及び有効性を検討する医師主導治験 | 当院における重篤な有害事象報告(第2報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 234 | 2017/8/31 | 2016306 | ハイリスク症候性人工弁周囲逆流に対する経カテーテル逆流閉鎖術の安全性及び有効性を検討する医師主導治験 | 当院における重篤な有害事象報告(第3報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 235 | 2017/9/6 | 2016306 | ハイリスク症候性人工弁周囲逆流に対する経カテーテル逆流閉鎖術の安全性及び有効性を検討する医師主導治験 | 当院における重篤な有害事象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 236 | 2017/8/28 | 2016902 | 高血圧疾患に対するPRDS-001検証試験実施 | 定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 237 | 2017/8/30 | 2016903 | 植込み型補助人工心臓システムNP007のDT使用における安全性と有効性の評価(P3) | 定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 238 | 2017/8/30 | 2016904 | 植込み型補助人工心臓システムNP007のDT使用における安全性と有効性の追加情報収集(P4) | 定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 239 | 2017/8/25 | 2016905 | 頸動脈ステントシステムTCD-15152の多施設共同国内試験 | 定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 240 | 2017/8/3 | 2017001 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第III相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|----------------------|--------------------|
| 241 | 2017/8/10 | 2017001 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 242 | 2017/8/25 | 2017001 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告、定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 243 | 2017/8/3 | 2017002 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 244 | 2017/8/10 | 2017002 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 245 | 2017/8/25 | 2017002 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告、定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 246 | 2017/8/21 | 2017003 | 非小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告、措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 247 | 2017/8/30 | 2017003 | 非小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 248 | 2017/8/31 | 2017003 | 非小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 当院における重篤な有害事象報告(第1報) | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 249 | 2017/8/30 | 2017004 | 腎摘除後の再発リスクが高い腎細胞癌患者を対象とした術後補助療法としてのATEZOLIZUMAB(抗PD-L1抗体)を評価する第Ⅲ相多施設共同ランダム化プラセボ対照_重盲検試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 250 | 2017/8/24 | 2017005 | MSD株式会社の依頼による結腸・直腸がん患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 251 | 2017/8/24 | 2017006 | ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるRFB002の未熟児網膜症患者を対象とした臨床第Ⅲ相継続試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 252 | 2017/8/10 | 2017007 | ノバルティス ファーマ株式会社によるPDR001の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 253 | 2017/8/24 | 2017007 | ノバルティス ファーマ株式会社によるPDR001の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 254 | 2017/8/31 | 2017007 | ノバルティス ファーマ株式会社によるPDR001の第Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 255 | 2017/8/23 | 2017008 | ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 256 | 2017/8/31 | 2017008 | ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|--|----------------|--------------------|
| 257 | 2017/8/4 | 2017009 | ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 258 | 2017/8/23 | 2017009 | ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 259 | 2017/8/3 | 2017010 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 260 | 2017/8/17 | 2017010 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 261 | 2017/8/29 | 2017010 | ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 262 | 2017/8/3 | 2017011 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 263 | 2017/8/10 | 2017011 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 264 | 2017/8/25 | 2017011 | アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告、定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 265 | 2017/8/28 | 2017012 | 生物学的製剤による治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象としたE6011の臨床第2相試験 | 定期報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 266 | 2017/8/23 | 2017014 | 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 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 267 | 2017/8/8 | 2017016 | 株式会社メディサイエンスプランニング(治験国内管理人)の依頼による進行または転移性胃癌(GC)の患者を対象としたApatinibの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 268 | 2017/8/22 | 2017016 | 株式会社メディサイエンスプランニング(治験国内管理人)の依頼による進行または転移性胃癌(GC)の患者を対象としたApatinibの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 269 | 2017/8/7 | 2017017 | 再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髓性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ⅰb相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 270 | 2017/8/15 | 2017017 | 再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髓性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ⅰb相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 271 | 2017/8/21 | 2017017 | 再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髓性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ⅰb相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 272 | 2017/8/28 | 2017017 | 再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髓性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ⅰb相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|---|--------------------------|--------------------|
| 273 | 2017/8/10 | 2017018 | ノバルティス フーマ株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象としたPDR001の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 274 | 2017/8/24 | 2017018 | ノバルティス フーマ株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象としたPDR001の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 275 | 2017/8/31 | 2017018 | ノバルティス フーマ株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象としたPDR001の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 276 | 2017/8/7 | 2017019 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたベネットクラクスの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 277 | 2017/8/15 | 2017019 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたベネットクラクスの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 278 | 2017/8/28 | 2017019 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたベネットクラクスの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 279 | 2017/8/7 | 2017020 | アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ／Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 280 | 2017/8/16 | 2017020 | アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ／Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 281 | 2017/8/28 | 2017020 | アッヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ／Ⅱ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 282 | 2017/8/1 | 2017021 | 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象としたONO-4538(ニボルマブ)の拡大治験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 283 | 2017/8/10 | 2017021 | 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象としたONO-4538(ニボルマブ)の拡大治験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 284 | 2017/8/30 | 2017022 | アストラゼネカ株式会社の依頼による進展型SCLC患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告、措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 285 | 2017/8/31 | 2017023 | 初発のステージⅢ期又はIV期の卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチナ及びベシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラヤボを比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化試験 | 重篤な有害事象報告、定期報告、研究報告、措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 286 | 2017/8/30 | 2017024 | ヒトT細胞白血病ウイルス関連脊髄症患者を対象としたKW-0761第Ⅲ相臨床試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 287 | 2017/8/30 | 2017027 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非アルコール性肝炎(NASH)に対するSelonsertibの第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 288 | 2017/8/30 | 2017028 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による代償性肝硬変を有する非アルコール性肝炎(NASH)に対するSelonsertibの第3相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

| | | | | | |
|-----|-----------|---------|--|----------------|--------------------|
| 289 | 2017/8/30 | 2017029 | 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(セレキシバグ)の第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告、措置報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |
| 290 | 2017/8/30 | 2017030 | 食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験 | 重篤な有害事象報告 | 審査の結果、治験の継続が承認された。 |

【1. 審議事項】

4) 医師主導の治験について

・モニタリング報告

| 番号 | 受付番号 | 公開用の課題名 | 審査結果 |
|----|---------|---|------------------------------|
| 1 | 2015302 | 再発小児固形がんに対するタミバロテン(TBT)の第Ⅰ相試験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 2 | 2015308 | 慢性移植片対宿主病に対するタミバロテン(AM80G)の臨床第Ⅱ相試験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 3 | 2016302 | 根治手術可能な乳癌患者に対するSK-818の安全性評価のための医師主導治験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 4 | 2016303 | 難治性クッシング症候群およびサブクリニカルクッシング症候群患者を対象とするS-707106のPhase I / II a医師主導治験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 5 | 2016304 | 血漿中cell free DNAを用いてEGFR T790M遺伝子変異が確認されたEGFR-TKI既治療非小細胞肺癌患者に対するAZD9291を用いた非盲検第二相試験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 6 | 2106307 | 再発・難治性成人T細胞白血病に対する1592U89の有効性および安全性に関する多施設共同治験 | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |
| 7 | 2016308 | 難治性潰瘍性大腸炎を対象としたアドレノメデュリン製剤による医師主導治験 Phase II | 治験の継続に関して、問題ないことが確認され、承認された。 |

【2. 報告事項】

資料5

1) 実施計画書・分担医師・契約書等の変更について

| 提出日 | 受付番号 | 公開用の課題名 | 内容 | 審査結果 | 審査日 |
|-------------|---------|---|--------|------|-----------|
| 1 2017/9/11 | 2014304 | 病因ウイルス特異抗原を標的とした成人T細胞白血病既治療例への新規複合的ワクチン療法:抗CCR4抗体を併用した自家樹状細胞療法(第Ia/Ib相試験) | 分担医師変更 | 承認 | 2017/9/19 |
| 2 2017/8/25 | 2016005 | 中外製薬株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象としたATEZOLIZUMABおよびベバシズマブの第III相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2017/8/29 |
| 3 2017/8/22 | 2016020 | 中外製薬株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第III相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2017/8/29 |
| 4 2017/9/13 | 2016050 | 第一三共株式会社の依頼による第II相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2017/9/14 |
| 5 2017/9/15 | 2016301 | 重症急性膀胱炎に対するFUT-200膀胱所動注療法の有効性と安全性に関する多施設共同ランダム化比較試験(医師主導治験) | 分担医師変更 | 承認 | 2017/9/19 |
| 6 2017/9/7 | 2017019 | アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたvenetoclaxの第IV相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2017/9/14 |
| 7 2017/9/8 | 2017020 | アッヴィ合同会社の依頼による第I/II相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2017/9/14 |
| 8 2017/9/1 | 2017030 | 食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第III相試験 | 分担医師変更 | 承認 | 2017/9/8 |