## 平成30年度 第6回東京医科歯科大学医学部附属病院治験等審查委員会

## 議事録・議事概要

日 時 平成30年9月25日(火) 17:40~19:15

場 所 東京医科歯科大学 M&Dタワー1階 大会議室

【田脪安	貝】						
院内	横関委員長	高橋副委員長	川﨑委員	田中委員			
院外	中村委員	竹本委員	廣田委員	西山委員	山田委員	海賀委員	宮本委員
【欠席委	員】						
院内	工藤委員						
【陪席者	1						
センター	小池	長堀	坂下	遠藤	荒川		
CRC	平木	田中	錦戸	内山	小野田	玉坂	太田
CRO	大久保	澁木	帆苅	高田(真)	高田(光)		
その他	後藤	町野	大平	·	·		·

Ì	<b>資料番</b>	号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
請	題	1	確認事項		前回議事録(案)の確認			•		•					
1					平成30年度 第5回治験等審査委員会議事録(案)	-	_	_	_	_	-		1	_	-
討	題	2	審議事項		治験新規実施審査										
2	-	1	2018- 0015	説明あり	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BI 655130 の長期投与試験	消化器内科	日本ベーリンガーインゲ ルハイム(株)	Ⅱ相	BI 655130	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施の適否	承認	_	-
2	-	2	2018- 0016	説明あり	AJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 (2)	消化器内科	キッセイ薬品工業㈱	Ⅲ相	AJM300	活動期潰瘍性 大腸炎	審議	実施の適否	承認	-	-
2	-	3	2018- 0017	説明あり	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 mirikizumabの長期有効性及び安全性を評価する多施設共同非盲検 継続投与第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施の適否	承認	-	-
2	-	4	2018- 0011	説明あり	従来治療及び生物学的製剤が不良な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LY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	田相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	審議	実施の適否	承認	_	-
	-		2018- 0012	説明あり	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 LY3074828の第Ⅲ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅲ相	LY3074828	潰瘍性大腸炎	審議	実施の適否	承認	-	-

議題 3 審議事項 製造販売後調査新規実施審査

資料番	号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参加委員	備考
3 -	1	H30-024		ケイセントラ静注用 使用成績調査(全例調査)	心臓血管外科	CSLベーリング(株)	製造販 売 後調査	ケイセントラ 静注用500、 1000	出血傾向の抑 制	審議	実施の適否	承認	-	-
3 -	2	H30-025		ジメンジー®配合錠 特定使用成績調査	消化器内科	ブリストル・マイヤーズ スク イブ(株)	製造販売 後調査	ジメンジー® 配合錠	日本人C型慢 性肝炎患者及 びC型代償性 肝硬変	審議	実施の適否	承認	_	-
3 -	3	H30-026		セプラフィルムに関連した有害事象報告	周産·女性診療科	科研製薬㈱	製造販売 後調査	セプラフィル ム	術後の癒着の 軽減	審議	実施の適否	承認	_	-
議題	4	審議事項		治験継続審査(有害事象に関する報告)	•		•	•			•			
4 -	1	2016-0015	第3報	NP007(P4) 安全性と有効性の追加情報収集	心臓血管外科	ニプロ(株)	-	NP007	重症心不全	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
4 -	2	2017-0001	第3報	MK-3475 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	MSD(株)	田相	MK-3475	局所進行頭頸 部扁平上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
4 -	3	2017-0001	第4報	MK-3475 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	局所進行頭頸 部扁平上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
4 -	4	2017-0027	第1報	M118103 第Ⅱ相試験	皮膚科	マルホ(株)	Ⅱ相	M118103	結節性痒疹	審議	実施継続の 適否	承認	横関委員	_
4 -	5	2017-0027	第2報	M118103 第Ⅱ相試験	皮膚科	マルホ(株)	Ⅱ相	M118103	結節性痒疹	審議	実施継続の 適否	承認	横関委員	-
4 -	6	2017-0011	第2報	Nivolumab /Ipilimumab 第亚相試験	食道外科	小野薬品工業(株)	Ⅲ相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮 がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
4 -	7	2015-0011	第1報	BAY59-7939 第Ⅲ相試験	末梢血管外科	バイエル薬品㈱	Ⅲ相	BAY59- 7939	下肢血行再建 術施行後の症 候性末梢動脈 疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
議題	5	審議事項		治験継続審査(安全性の報告及び見解)										
5 -	1	2007-0022		AMN107(多施設共同、非盲検、無作為化第Ⅲ相試験)	血液内科	ノバルティス ファーマ(株)	Ⅲ相	AMN107	白血病	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 -	2	2013-0003	資料省略 5-1	AMN107(多施設共同、単群、第Ⅱ相試験)	血液内科	ノバルティス ファーマ(株)	Ⅱ相	AMN107	白血病	審議	実施継続の 適否	承認	_	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 3	2012-0006		ASP015K 継続投与試験	膠原病・□ウマチ内科	アステラス製薬㈱	Ⅲ相	ASP015K	関節リウマチ	審議	実施継続の 適否	承認	_	1
5 - 4	2013-0009		MK-3222 第Ⅲ相試験	皮膚科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3222	乾癬	審議	実施継続の 適否	承認	横関委員	1
5 - 5	2014-0002		GS-7340(第IV相(HBe抗原陰性))	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅳ相	GS-7340	B型慢性肝炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	I
5 - 6	2014-0003		GS-7340(第Ⅳ相(HBe抗原陽性))	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅳ相	GS-7340	B型慢性肝炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 7	2014-0004		MLN0002(300mg)第Ⅲ相試験(クローン病)	消化器内科	武田薬品工業㈱	Ⅲ相	MLN0002	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	_	1
5 - 8	2014-0004		MLN0002(300mg)第Ⅲ相試験(クローン病)	消化器内科	武田薬品工業㈱	Ⅲ相	MLN0002	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
5 - 9	2014-0004		MLN0002(300mg)第Ⅲ相試験(クローン病)	消化器内科	武田薬品工業㈱	Ⅲ相	MLN0002	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	_	1
5 - 10	2015-0003		ONO-4538, BMS-734016 第皿相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-4538/ BMS- 734016	腎細胞がん	審議	実施継続の 適否	承認	_	1
5 - 11	2015-0003		ONO-4538, BMS-734016 第皿相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-4538/ BMS- 734016	腎細胞がん	審議	実施継続の 適否	承認	_	I
5 - 12	2015-0011		BAY59-7939 第Ⅲ相試験	末梢血管外科	バイエル薬品㈱	Ⅲ相	BAY59- 7939	下肢血行再建 術施行後の症 候性末梢動脈 疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 13	2015-0011		BAY59-7939 第Ⅲ相試験	末梢血管外科	バイエル薬品㈱	Ⅲ相		下肢血行再建 術施行後の症 候性末梢動脈 疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 14	2015-0017		ATL-DC-101、KW-0761 第 I a/ I b相試験	血液内科	渡邉 健	I a/ I b相	ATL-DC- 101,KW- 0761	成人T細胞白 血病	審議	実施継続の 適否	承認	_	I
5 - 15	2015-0018		Ustekinumab(CNTO1275) 第皿相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Ustekinuma b (CNTO1275 )	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 16	2015-0018		Ustekinumab(CNTO1275) 第皿相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Ustekinuma b (CNTO1275 )	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	_	-
5 - 17	2016-0003		MLN0002SC 第Ⅲb相試験	消化器内科	武田薬品工業㈱	皿b相	MLN0002SC	潰瘍性大腸炎 及びクローン 病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 18	2016-0006		MPDL3280A, RO4876646 第Ⅲ相試験	泌尿器科	中外製薬㈱	Ⅲ相	MPDL3280A , RO4876646	進行腎細胞癌	審議	実施継続の 適否	承認	_	-
5 - 19	2016-0009		虚血性心疾患患者を対象としたNP023の多施設共同比較試験(NP023-P01)	循環器内科	ニプロ(株)	_	NP023	虚血性心疾患	審議	実施継続の 適否	承認	_	-
5 - 20	2016-0010		ABT-494 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ 相	ABT-494	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 21	2016-0010		ABT-494 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ 相	ABT-494	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 22	2016-0010		ABT-494 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ 相	ABT-494	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 23	2016-0011	資料省略 5-20	ABT-494 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 24	2016-0011	資料省略 5-21	ABT-494 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 25	2016-0011	資料省略 5-22	ABT-494 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 26	2016-0012		MK-3475 第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	尿路上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 27	2016-0012		MK-3475 第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	尿路上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 28	2016-0013		NNC0195-0092 第Ⅱ相試験	小児科	ノボ ノルディスク ファーマ (株)	Ⅱ相	NNC0195- 0092	小児成長ホル モン分泌不全 性低身長症	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 29	2016-0022		ALXN1210 第亚相試験	血液内科	アレクシオンファーマ(同)	Ⅲ相	ALXN1210	成人発作性夜 間へモグロビ ン尿性	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 30	2016-0022		ALXN1210 第亚相試験	血液内科	アレクシオンファーマ(同)	皿相	ALXN1210	成人発作性夜 間へモグロビ ン尿性	審議	実施継続の 適否	承認	ı	-
5 - 31	2016-0022		ALXN1210 第Ⅲ相試験	血液内科	アレクシオンファーマ(同)	田相	ALXN1210	成人発作性夜 間へモグロビ ン尿性	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 32	2016-0023		ニンテダニブ 第Ⅲ相試験	呼吸器内科	日本ベーリンガー インゲルハイム(株)	Ⅲ相	ニンテダニ ブ	間質性肺疾患	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 33	2016-0024		DU-176b 第Ⅲ相試験	循環器内科	第一三共㈱	Ⅲ相	DU-176b	非弁膜症性心 房細動	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 34	2016-0024		DU-176b 第Ⅲ相試験	循環器内科	第一三共㈱	Ⅲ相	DU-176b	非弁膜症性心 房細動	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 35	2016-0024		DU-176b 第Ⅲ相試験	循環器内科	第一三共(株)	Ⅲ相	DU-176b	非弁膜症性心 房細動	審議	実施継続の 適否	承認	ı	-
5 - 36	2016-0025		Atezolizumab 第亚相試験	泌尿器科	中外製薬㈱	Ⅲ相	Atezolizuma b	腎細胞癌	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 37	2016-0026		BSJ003W 国内医療環境適合性確認試験	循環器内科	ボストン・サイエンティフィッ ク ジャパン(株)	_	BSJ003W	非弁膜症性心 房細動	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 38	2016-1001		AZD2281 第 I 相試験	小児科	高木 正稔	I相	AZD2281	難治性小児悪 性固形腫瘍	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 39	2017-0001		MK-3475 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	局所進行頭頸 部扁平上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 40	2017-0001		MK-3475 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	局所進行頭頸 部扁平上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 41	2017-0004		MDT-1116 臨床試験	循環器内科	日本メドトロニック(株)	_	MDT-1116	持続性心房細 動	審議	実施継続の 適否	承認	_	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 42	2017-0005		Filgotinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅲ相	Filgotinib	活動性クロー ン病	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 43	2017-0006		Filgotinib 継続投与試験	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	皿相	Filgotinib	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 44	2017-0007		Filgotinib 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	Ⅱb/Ⅲ 相	Filgotinib	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 45	2017-0008		Filgotinib 継続投与試験	消化器内科	ギリアド・サイエンシズ(株)	田相	Filgotinib	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 46	2017-0010		LY3074828 第Ⅱ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ相	LY3074828	活動性クロー ン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 47	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第皿相試験	食道外科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮 がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 48	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第皿相試験	食道外科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮 がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 49	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第皿相試験	食道外科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮 がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 50	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第皿相試験	食道外科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮 がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 51	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第皿相試験	食道外科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮 がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 52	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第皿相試験	食道外科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮 がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 53	2017-0011		Nivolumab/Ipilimumab 第皿相試験	食道外科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮 がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 54	2017-0012		Brivaracetam 第皿相試験	脳神経外科	ユーシービージャパン(株)	Ⅲ相	Brivaraceta m	てんかん	審議	実施継続の 適否	承認	_	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 55	2017-0012		Brivaracetam 第Ⅲ相試験	脳神経外科	ユーシービージャパン㈱	Ⅲ相	Brivaraceta m	てんかん	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 56	2017-0013		オラパリブ(AZD2281) 第Ⅲ相試験	泌尿器科	アストラゼネカ(株)	Ⅲ相	オラパリブ (AZD2281)	転移性去勢抵 抗性前立腺癌	審議	実施継続の 適否	承認	ı	-
5 - 57	2017-0015		E2007 第Ⅲ相試験	脳神経外科	エーザイ(株)	Ⅲ相	E2007	てんかん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 58	2017-0016		AMG423 第Ⅲ相試験	循環器内科	アステラス・アムジェン・ バイオファーマ(株)	Ⅲ相	AMG423	慢性心不全	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 – 59	2017-0016		AMG423 第Ⅲ相試験	循環器内科	アステラス・アムジェン・ バイオファーマ(株)	Ⅲ相	AMG423	慢性心不全	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 60	2017-0017		CP-690,550 第ⅢB/IV相試験	消化器内科	ファイザー(株)	皿B/IV 相	CP-690,550	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 61	2017-0017		CP-690,550 第ⅢB/IV相試験	消化器内科	ファイザー(株)	ⅢB/IV 相	CP-690,550	潰瘍性大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 62	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第亚相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 936558,BMS -734016	転移性尿路上 皮がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 63	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第亚相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 936558,BMS -734016	転移性尿路上 皮がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 64	2017-0019		BMS-188667 第Ⅲ相試験	膠原病・ロウマチ内科	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	Ⅲ相	BMS- 188667	成人特発性炎 症性筋疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 65	2017-0019		BMS-188667 第Ⅲ相試験	膠原病・ロウマチ内科	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	Ⅲ相	BMS- 188667	成人特発性炎 症性筋疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 66	2017-0019		BMS-188667 第Ⅲ相試験	膠原病・□ウマチ内科	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	Ⅲ相	BMS- 188667	成人特発性炎 症性筋疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 67	2017-0023		F1515/F1520 第 I / Ⅱ 相試験	肝胆膵外科	富士フイルムRIファーマ㈱	I / II 相	F1515/F152 0	進行性神経内 分泌腫瘍	審議	実施継続の 適否	承認	-	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 68	2017-0024	資料省略 5-20	Upadacitinib 第皿相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 69	2017-0024	資料省略 5-21	Upadacitinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 70	2017-0024	資料省略 5-22	Upadacitinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	田相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 71	2017-0025	資料省略 5-20	Upadacitinib 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 72	2017-0025	資料省略 5-21	Upadacitinib 第皿相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 73	2017-0025	資料省略 5-22	Upadacitinib 第皿相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	ı
5 - 74	2017-0026	資料省略 5-20	Upadacitinib 第皿相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 75	2017-0026	資料省略 5-21	Upadacitinib 第皿相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 76	2017-0026	資料省略 5-22	Upadacitinib 第皿相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	upadacitinib (ABT-494)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	I
5 - 77	2017-0028		Risankizumab 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizuma b(ABBV- 066)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 78	2017-0028		Risankizumab 第皿相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizuma b(ABBV- 066)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 79	2017-0028		Risankizumab 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizuma b(ABBV- 066)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 80	2017-0029	資料省略 5-77	Risankizumab 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizuma b(ABBV- 066)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
5 - 81	2017-0029	資料省略 5-78	Risankizumab 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	皿相	Risankizuma b(ABBV- 066)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 82	2017-0029	資料省略 5-79	Risankizumab 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizuma b(ABBV- 066)	クローン病	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 83	2017-0030		ONO-4538,BMS-734016 第亚相試験	腫瘍センター	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 734016	頭頸部扁平上 皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 84	2017-0030		ONO-4538,BMS-734016 第亚相試験	腫瘍センター	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 734016	頭頸部扁平上 皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 85	2017-0030		ONO-4538,BMS-734016 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 734016	頭頸部扁平上 皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
5 - 86	2017-0030		ONO-4538,BMS-734016 第亚相試験	腫瘍センター	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 734016	頭頸部扁平上 皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
5 - 87	2017-0031		ONO-4538 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-4538	局所進行頭頸 部扁平上皮が ん	審議	実施継続の 適否	承認	ı	_
5 - 88	2017-0031		ONO-4538 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-4538	局所進行頭頸 部扁平上皮が ん	審議	実施継続の 適否	承認	ı	_
5 - 89	2017-0031		ONO-4538 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-4538	局所進行頭頸 部扁平上皮が ん	審議	実施継続の 適否	承認	ı	_
5 - 90	2018-0001		Gantenerumab 第Ⅲ相試験	放射線診断科	中外製薬㈱	Ⅲ相	Gantenerum ab	アルツハイ マー病	審議	実施継続の 適否	承認	_	-
5 - 91	2018-0007		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ 相	Risankizuma b(ABBV- 066)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	-
5 - 92	2018-0007		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ 相	Risankizuma b(ABBV- 066)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	-	_
5 - 93	2018-0008	資料省略 5-92	Risankizumab(ABBV-066) 第亚相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizuma b(ABBV- 066)	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	実施継続の 適否	承認	ı	-

議題 6 審議事項

治験継続審査(変更申請)

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
6 - 1	2013-0017		NN-220(第Ⅲ相)	小児科	ノボ ノルディスクファーマ (株)	Ⅲ相	NN-220[ソ マトロピン (遺伝子組 換え)]	ヌーナン症候 群	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	-
6 - 2	2015-0003		ONO-4538, BMS-734016 第皿相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-4538/ BMS- 734016	腎細胞がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	1
6 - 3	2015-0018		Ustekinumab(CNTO1275) 第皿相試験	消化器内科	ヤンセンファーマ(株)	Ⅲ相	Ustekinuma b (CNTO1275 )	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 4	2016-0003		MLN0002SC 第Ⅲb相試験	消化器内科	武田薬品工業㈱	Ⅲb相	MLN0002SC	潰瘍性大腸炎 及びクローン 病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	I
6 - 5	2016-0010		ABT-494 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ 相	ABT-494	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	1
6 - 6	2016-0011		ABT-494 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	ABT-494	活動性潰瘍性 大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 7	2016-0012		MK-3475 第Ⅲ相試験	泌尿器科	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	尿路上皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	1
6 - 8	2016-0022		ALXN1210 第Ⅲ相試験	血液内科	アレクシオンファーマ(同)	Ⅲ相	ALXN1210	成人発作性夜間へモグロビン尿性	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	_
6 - 9	2017-0001		MK-3475 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	局所進行頭頸 部扁平上皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 10	2017-0010		LY3074828 第Ⅱ相試験	消化器内科	日本イーライリリー(株)	Ⅱ相	LY3074828	活動性クロー ン病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 11	2017-0011		Nivolumab /Ipilimumab 第Ⅲ相試験	食道外科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮 がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_
6 - 12	2017-0013		オラパリブ(AZD2281) 第Ⅲ相試験	泌尿器科	アストラゼネカ(株)	Ⅲ相	オラパリブ (AZD2281)	転移性去勢抵 抗性前立腺癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 13	2017-0018		ONO-4538/BMS-936558,BMS-734016 第皿相試験	泌尿器科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 936558,BMS -734016	転移性尿路上 皮がん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
6 - 14	2017-0019		BMS-188667 第亚相試験	膠原病・□ウマチ内科	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	Ⅲ相	BMS- 188667	成人特発性炎 症性筋疾患	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 15	2017-0030		ONO-4538,BMS-734016 第亚相試験	腫瘍センター	小野薬品工業㈱	田相	ONO- 4538/BMS- 734016	頭頸部扁平上 皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 16	2017-0030		ONO-4538,BMS-734016 第亚相試験	腫瘍センター	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO- 4538/BMS- 734016	頭頸部扁平上 皮癌	審議	計画変更、 継続の適否	承認	高橋委員	-
6 - 17	2017-0031		ONO-4538 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-4538	局所進行頭頸 部扁平上皮が ん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	-
6 - 18	2017-0031		ONO-4538 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-4538	局所進行頭頸 部扁平上皮が ん	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 19	2018-0001		Gantenerumab 第Ⅲ相試験	放射線診断科	中外製薬㈱	Ⅲ相	Gantenerum ab	アルツハイ マー病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	Ι	-
6 - 20	2018-0005		TAS-115 第II相臨床試験	呼吸器内科	大鵬薬品工業(株)	Ⅱ相	TAS-115	特発性肺線維 症	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 21	2018-0007		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ 相	Risankizuma b(ABBV- 066)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	-
6 - 22	2018-0007		Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅱb/Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅱb/Ⅲ 相	Risankizuma b(ABBV- 066)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
6 - 23	2018-0008	資料省略 6-22	Risankizumab(ABBV-066) 第Ⅲ相試験	消化器内科	アッヴィ(同)	Ⅲ相	Risankizuma b(ABBV- 066)	活動性潰瘍性大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_
議題 7	審議事項	•	治験継続審査(その他)				•			•			
7 - 1	2015-0016	長期投与・ 観察試験に 関する研究 ポイント表	ONO-1162 第Ⅲ相試験	循環器内科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-1162	慢性心不全	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
7 - 2	2016-1001	モニタリン グ報告書	AZD2281 第 I 相試験	小児科	高木 正稔	I相	AZD2281	難治性小児悪 性固形腫瘍	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
7 - 3	2016-1002	モニタリング報告書	MCCT-B2 医師主導治験	整形外科	関矢 一郎	-	MCCT-B2	半月板損傷	審議	実施継続の 適否	承認	_	_

資料	番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
議是	<b>8</b>	審議事項	•	製造販売後調査継続審査(変更申請)			=						75-222	
8 -	- 1	H28-047		トレアキシン®点滴静注用 使用成績調査(慢性リンパ性白血病)	血液内科	エーザイ(株)	製造販売後調査	トレアキシン 点滴静注用	慢性リンパ性 白血病	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	_
8 -	- 2	H29-016		イキセキズマブ(トルツ®皮下注80mgオートインジェクター トルツ®皮下注80mgシリンジ)特定使用成績調査	皮膚科	鳥居薬品㈱	製造販 売 後調査	トルツ®皮下 注80mg	尋常性乾癬等	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	1
8 -	- 3	H29-024		トレプロスト注射液 使用成績調査	循環器内科	持田製薬㈱	製造販 売 後調査	トレプロスト 注射液	肺動脈性肺高 血圧症	審議	計画変更、 継続の適否	承認	ı	-
8 -	- 4	H29-044		PRESTIGE LP Cervical Discシステム(1椎間)に関する使用 成績調査	整形外科	メドトロニックソファモアダ ネック(株)	製造販 売 後調査	PRESTIGE LP Cervical Discシステ ム	椎間板ヘルニ ア	審議	計画変更、 継続の適否	承認	ı	-
8 -	- 5	H30-016		ゼルヤンツ®錠5mg 特定使用成績調査 (潰瘍性大腸炎患者を対象とした長期使用に関する調査)	消化器内科	ファイザー(株)	製造販 売 後調査	ゼルヤンツ 錠5mg	潰瘍性大腸炎	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	1
議是	<b>1</b> 9	審議事項		標準業務手順書の改訂										
9 -	- 1			標準業務手順書の改訂										
議匙	10	報告事項	•	治験に関する報告(治験終了等)			•							
10 -	- 1	2016-0001	治験終了報告書	TJ-24 第Ⅳ相試験	周産·女性診療科	㈱ツムラ	IV相	TJ-24	更年期障害	報告	委員会報告	報告	-	-
10 -	- 2	2013-0017	開発の中 止等に関 する報告 書	NN-220(第Ⅲ相)	小児科	ノボ ノルディスクファーマ (株)	田相	NN-220[ソ マトロピン (遺伝子組 換え)]	ヌーナン症候 群	報告	委員会報告	報告	-	_
10 -	- 3	2017-1001	治験中止 報告書 <b>当日追加</b>	国産初流体解析に基づいた脳動脈瘤治療用セミカスタムメイドステントの臨床評価	血管内治療科	根本 繁	-	PEN001	未破裂脳動脈瘤	報告	委員会報告	報告	横関委員	_
10 -	- 4	2017-1001	開発の中止 等に関する 報告書 当日追加	国産初流体解析に基づいた脳動脈瘤治療用セミカスタムメイ ドステントの臨床評価	血管内治療科	根本 繁	-	PEN001	未破裂脳動脈瘤	報告	委員会報告	報告	横関委員	_
議匙	11	報告事項		治験に関する報告(その他)									,	
11 -	- 1		一覧	IRB報告事項(軽微な変更等) ・治験依頼者側の組織・体制の変更等	_	-	_	_	-	報告	委員会報告	報告	_	-
11 -	- 2		一覧 <b>当日追加</b> <b>有り</b>	IRB報告事項(治験協力者の変更)	_	_	_	_	_	報告	委員会報告	報告	_	-

資料	·番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
11 -	- 3		一覧	IRB報告事項(迅速審査により承認した軽微な変更申請)	_	-	_	_	_	報 <del>告</del>	委員会報告	報告	-	_
議是	12	審議事項		当日追加分										
12 -	- 1	2015-0011	当日追加 第2報	BAY59-7939 第Ⅲ相試験	末梢血管外科	バイエル薬品㈱	Ⅲ相	BAY59- 7939	下肢血行再建 術施行後の症 候性末梢動脈 疾患	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
12 -	- 2	2017-0001	<u>当日追加</u> 第4報	MK-3475 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	局所進行頭頸 部扁平上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	-
12 -	- 3	2017-0001	当日追加 第7報	MK-3475 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	局所進行頭頸 部扁平上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
12 -	- 4	2017-0001	当日追加 第3報	MK-3475 第Ⅲ相試験	腫瘍センター	MSD(株)	Ⅲ相	MK-3475	局所進行頭頸 部扁平上皮癌	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
12 -	- 5	2017-0011	当日追加 第3報	Nivolumab/Ipilimumab 第Ⅲ相試験	食道外科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	Nivolumab/I pilimumab	食道扁平上皮 がん	審議	実施継続の 適否	承認	高橋委員	_
12 -	- 6	2017-0027	当日追加 第3報	M118103 第Ⅱ相試験	皮膚科	マルホ(株)	Ⅱ相	M118103	結節性痒疹	審議	実施継続の 適否	承認	横関委員	_
12 -	- 7	2017-0027	当日 <u>追加</u> 第4報	M118103 第Ⅱ相試験	皮膚科	マルホ(株)	Ⅱ相	M118103	結節性痒疹	審議	実施継続の 適否	承認	横関委員	1
12 -	- 8	2015-0016	当日追加	ONO-1162 第Ⅲ相試験	循環器内科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-1162	慢性心不全	審議	実施継続の 適否	承認	_	_
12 -	- 9	2015-0016	当日追加	ONO-1162 第Ⅲ相試験	循環器内科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-1162	慢性心不全	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	_
12 -	- 10	2015-0016	当日追加	ONO-1162 第Ⅲ相試験	循環器内科	小野薬品工業㈱	Ⅲ相	ONO-1162	慢性心不全	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	_
12 -	- 11	2016-0014	当日追加	NP007(P3) 安全性と有効性の評価	心臓血管外科	ニプロ(株)	-	NP007	重症心不全	審議	計画変更、 継続の適否	承認	_	_
12 -	- 12	2016-0023	当日追加	ニンテダニブ 第Ⅲ相試験	呼吸器内科	日本ベーリンガー インゲルハイム(株)	Ⅲ相	ニンテダニ ブ	間質性肺疾患	審議	計画変更、 継続の適否	承認	-	_

資料番号	管理番号	補足事項	課題名	実施診療科名	治験依頼者	開発の 相	成分記号/ 品名	対象疾患	審議区分	審議概要	審議結果	審議不参 加委員	備考
12 - 13	2017-0014	当日追加	SI-613 第Ⅲ相試験	整形外科	生化学工業㈱	田相	SI-613	変形性関節症	審議	計画変更、 継続の適否	承認	1	-

事務局より連絡事項 次回の治験等審査委員会は、10月22日(月) 17:40~ 開催します。