

第 280 回 岩手医科大学治験審査委員会

《会議の記録の概要》

開催日時	平成 27 年 5 月 21 日 (木) 16 時 30 分～17 時 05 分
開催場所	岩手医科大学附属病院 循環器医療センター 3 階会議室
出席委員名	杉山徹、江原茂、山内広平、平英一、加藤裕久、工藤賢三、三浦幸枝、齊藤俊哉、吉田達朗、工藤裕子、立花成勝、宮本ともみ
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	
【審議事項】	<p><u>1. 新規治験の審議</u></p> <p>議題 1. アッヴィ合同会社の依頼による第 I 相試験(215019)</p> <ul style="list-style-type: none">これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 2. 小野薬品工業(株)の依頼による腎細胞がん患者を対象としたニボルマブ/イピリムマブの第 III 相試験(215020)</p> <ul style="list-style-type: none">これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p><u>2. 治験の継続実施の妥当性についての審議</u></p> <p>議題 1. グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による卵巣癌患者を対象とした GW786034 の第 III 相試験 (209012)</p> <ul style="list-style-type: none">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。治験実施計画書の変更、業務受託者の追加に関する覚書の追加に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 2. パレクセル・インターナショナル(株)の依頼による乳癌患者を対象とした HKI-272 の第 III 相試験 (210015)</p> <ul style="list-style-type: none">依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>

	<p>議題 3．中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした RO5304020・Pertuzumab の第Ⅲ相試験 (211004)</p> <ul style="list-style-type: none">依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、外国措置報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 4．中外製薬(株)の依頼による原発性乳癌患者を対象とした RO4368451/Ro45-2317 の第Ⅲ相試験 (212006)</p> <ul style="list-style-type: none">依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、外国措置報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 5．武田薬品工業(株)の依頼による上皮性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌のファーストライン治療患者を対象とした AMG386 の第Ⅲ相試験(212007)</p> <ul style="list-style-type: none">依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 6．日本イーライリリー(株)の依頼による乾癬患者を対象とした LY2439821 の第Ⅲ相試験 (212012)</p> <ul style="list-style-type: none">依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
--	---

	<p>議題 7. 田辺三菱製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした MP-214 (一般名 Cariprazine) の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (212013)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された使用上の注意の改訂について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 8. 田辺三菱製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした MP-214(一般名 Cariprazine) の継続長期投与試験 (212014)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された使用上の注意の改訂について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 9. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした RO4876646 の第Ⅲ相試験 (212019)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書、治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、外国措置報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 10. 小野薬品工業(株)の依頼による腎細胞がん患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験 (212030)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
--	---

	<p>議題 11. あすか製薬(株)の依頼による肝性脳症患者を対象とした L-105 の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (213002)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験責任医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 12. あすか製薬(株)の依頼による肝性脳症患者を対象とした L-105 の第Ⅲ相試験 (213003)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験責任医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 13. バイオジエン・アイデック・ジャパン(株)の依頼による多発性硬化症患者を対象とした BG00012 の第Ⅲ相試験 (213006)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 14. 中外製薬(株)の依頼による未治療の進行期中高悪性度非ホジキンリンパ腫患者を対象とした RG7159 (RO5072759) の第Ⅲ相試験 (213007)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、外国措置報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
--	---

	<p>議題 15. アボット バスキュラー ジャパン(株)の依頼による虚血性心疾患患者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験 (213009)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 16. 大鵬薬品工業(株)の依頼による胃癌患者を対象とした ABI-007 の第Ⅲ相試験 (213011)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・同意説明文書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・当院での重篤な有害事象（第1・2・3報）、依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 17. MSD(株)の依頼による乾癬患者を対象とした MK-3222 の第Ⅲ相試験 (213012)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 18. 中外製薬(株)の依頼による喘息患者を対象とした RO5490255 の第Ⅲ相試験 (213013)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書、治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
--	---

	<p>議題 19. バイオジエン・アイデック・ジャパン(株)の依頼による多発性硬化症患者を対象とした BIIB041 の第Ⅲ相試験 (213016)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・患者様への情報の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 20. ノバルティス ファーマ(株)の依頼による RAD001 の第Ⅱ相試験(213017)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 21. ノバルティスファーマ(株)の依頼による SOM230LAR の第Ⅱ相試験 (213019)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 22. バイエル薬品(株)の依頼による MRSA 感染症患者を対象とした BAY 1192631 の第Ⅲ相試験(213027)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書、治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 23. 中外製薬(株)の依頼による早期乳癌患者を対象とした RO5304020 と RO4368451 の第Ⅲ相試験 (214002)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
--	---

	<p>議題 24. エーザイ(株)の依頼による E6011 の第Ⅰ/Ⅱ相試験 (214004)</p> <ul style="list-style-type: none">・治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 25. ノバルティスファーマ(株)の依頼による二次性進行型多発性硬化症患者を対象とした BAF312 の第Ⅲ相試験 (214007)</p> <ul style="list-style-type: none">・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。・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 26. エーザイ(株)の依頼による血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象とした E5501 の第Ⅲ相試験 (214008)</p> <ul style="list-style-type: none">・治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書、契約症例数、契約期間の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 27. MSD(株)の依頼による MK-8931 の二重盲検試験 (第Ⅱ/Ⅲ相) (214011)</p> <ul style="list-style-type: none">・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
--	---

	<p>議題 28. サノフィ(株)の依頼による急性冠症候群を発症した高コレステロール血症の患者を対象とした Alirocumab の第Ⅲ相試験 (214012)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 29. アストラゼネカ(株)の依頼による喘息患者を対象とした CAT-354 の第Ⅲ相試験 (214014)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験協力者の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 30. ブリストル・マイヤーズ(株)の依頼による未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第Ⅱ相試験 (214015)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験分担医師、治験実施契約書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・当院での重篤な有害事象（第1・2・3報）、依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 31. 中外製薬(株)の依頼による RO4876646 の第Ⅱ相試験 (214016)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、外国措置報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
--	---

	<p>議題 32. 中外製薬(株)の依頼による尿路上皮膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験 (214017)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 33. 田辺三菱製薬(株)の依頼による第Ⅱ相試験(215001)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 34. 田辺三菱製薬(株)の依頼による第Ⅱ相試験(215002)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 35. アストラゼネカ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした MEDI7183 の第Ⅱ相試験 (215003)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験分担医師、治験協力科、治験経費に関する契約書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 36. MSD(株)の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-5172 及び MK-8742 の第Ⅲ相併用投与試験 (215004)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
--	--

	<p>議題 37. 日本ベーリンガーイングエルハイム(株)の依頼による塞栓源不明の脳塞栓症（ESUS）を発症した患者を対象とした BIBR1048 の第Ⅲ相試験（215005）</p> <ul style="list-style-type: none"> 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 38. 日本ベーリンガーイングエルハイム(株)の依頼による重症及び最重症の COPD（慢性閉塞性肺疾患）患者を対象とした Ba679+BI1744 の第Ⅲb 相試験（215006）</p> <ul style="list-style-type: none"> 依頼者から報告された外国措置報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 39. ヤンセンファーマ(株)の依頼による中等症から重症の局型乾癬患者を対象とした CNT01959 の第Ⅲ相治験(215007)</p> <ul style="list-style-type: none"> 同意説明文書、治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 40. ヤンセンファーマ(株)の依頼による膿疱性乾癬（GPP）又は乾癬性紅皮症（EP）患者を対象とした CNT01959 の第Ⅲ相試験(215008)</p> <ul style="list-style-type: none"> 同意説明文書、治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 41. 味の素製菓(株)の依頼による活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相試験(215009)</p> <ul style="list-style-type: none"> 治験実施計画書、同意説明文書、治験分担医師、治験協力科、治験経費に関する契約書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
--	--

	<p>議題 42. 日機装(株)の依頼による中等症の難治例（ステロイド依存例、抵抗例）の潰瘍性大腸炎患者を対象とした医療機器試験(215010)</p> <ul style="list-style-type: none">・治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 43. 日本ベーリンガーイングエルハイム(株)の依頼によるステント留置を伴う PCI 後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第Ⅲ b 相試験(215015)</p> <ul style="list-style-type: none">・治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 44. 武田薬品工業(株)の依頼による早期パーキンソン病患者を対象とした TVP-1012(1mg)の第Ⅲ相試験(215016)</p> <ul style="list-style-type: none">・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 45. 武田薬品工業(株)の依頼による早期パーキンソン病患者を対象とした TVP-1012(1mg)の第Ⅲ相継続長期投与試験(215017)</p> <ul style="list-style-type: none">・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
--	--

	<p>議題 46. 武田薬品工業(株)の依頼によるレボドバ投与下のパーキンソン病患者を対象とした TVP-1012(0.5mg 又は 1mg)の第Ⅱ/Ⅲ相試験(215018)</p> <ul style="list-style-type: none"> 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 47. 医師主導によるトラスツズマブ エムタンシンとペルツズマブの第Ⅱ相試験 (医主導-5)</p> <ul style="list-style-type: none"> 治験概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 国内、海外から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 モニタリングの報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 48. 医師主導による昏睡型急性肝不全および遅発性肝不全患者を対象とした 血液浄化装置 HAYATE の臨床試験 (医主導-6)</p> <ul style="list-style-type: none"> 治験実施計画書、治験協力者の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>3. 製造販売後臨床試験の継続の妥当性についての審議</p> <p>議題 1. (株)ジャパン・ティッシュ・エンジニアリングの依頼による熱傷患者を対象としたジェイスの第IV相試験 (210006)</p> <ul style="list-style-type: none"> 同意説明文書の変更に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
--	--

	<p>議題 2. 第一三共(株)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 (マンシン塩酸塩) の製造販売後臨床試験 (212015)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・インタビューフォームの変更に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 3. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象としたペルツズマブの製造販売後臨床試験 (213028)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p> <p>議題 4. バイエル薬品(株)の依頼による日本人滲出型加齢黄斑変性(wAMD)患者を対象とした第IV相試験(215014)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果：承認></p>
【報告事項】	<p>報告 1. 三和化学研究所の依頼による SNK-860 の前期第 II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発を中止した旨が報告された。 <p>報告 2. 三和化学研究所の依頼による SNK-860 の後期第 II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発を中止した旨が報告された。 <p>報告 3. 三和化学研究所の依頼による SNK-860 の第 II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発を中止した旨が報告された。 <p>報告 4. 三和化学研究所の依頼による糖尿病性神経障害患者を対象とした SNK-860 の第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発を中止した旨が報告された。 <p>報告 5. 三和化学研究所の依頼による SNK-860 の第 II 相試験追加調査</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発を中止した旨が報告された。

	<p>報告 6. 三和化学研究所の依頼による糖尿病性神経障害患者を対象とした SNK-860 の第Ⅲ相試験追加調査</p> <ul style="list-style-type: none">・開発を中止した旨が報告された。 <p>報告 7. 小野薬品工業(株)の依頼による ONO-5046·Na の前期第Ⅱ相試験 (208007)</p> <ul style="list-style-type: none">・治験を中止した旨が報告された。 <p>報告 8. (株)ヤクルト本社の依頼による L-OHP の第Ⅱ相試験 (208022)</p> <ul style="list-style-type: none">・製造販売承認を取得した旨が報告された。 <p>報告 9. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした RO4368451/Ro45-2317/●●●●●●●の第Ⅲ相試験 (209014)</p> <ul style="list-style-type: none">・試験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 10. 第一三共(株)の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S の第Ⅲ相試験 (211009)</p> <ul style="list-style-type: none">・治験依頼者実施体制変更した旨が報告された。 <p>報告 11. 大塚製薬(株)の依頼による OPC-34712 の統合失調症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相用量検討試験 (212001)</p> <ul style="list-style-type: none">・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 12. 大塚製薬(株)の依頼による OPC-34712 の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相長期投与試験 (212002)</p> <ul style="list-style-type: none">・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 13. 田辺三菱製薬(株)の依頼による小児クローン病患者を対象とした TA-650 の第Ⅲ相試験 (212003)</p> <ul style="list-style-type: none">・治験実施が終了した旨が報告された。 <p>報告 14. 中外製薬(株)の依頼による原発性乳癌患者を対象とした RO4368451/Ro45-2317 の第Ⅲ相試験 (212006)</p> <ul style="list-style-type: none">・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
--	---

	<p>報告 15. 田辺三菱製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした MP-214 (一般名 Cariprazine) の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (212013)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 16. 田辺三菱製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした MP-214(一般名 Cariprazine) の継続長期投与試験 (212014)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 17. あすか製薬(株)の依頼による肝性脳症患者を対象とした L-105 の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (213002)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 18. あすか製薬(株)の依頼による肝性脳症患者を対象とした L-105 の第Ⅲ相試験 (213003)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 19. 中外製薬(株)の依頼による未治療の進行期中高悪性度非ホジキン リンパ腫患者を対象とした RG7159 (RO5072759) の第Ⅲ相 試験 (213007)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 20. アボット バスキュラー ジャパン(株)の依頼による虚血性心疾 患患者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比 較臨床試験 (213009)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 21. MSD(株)の依頼による乾癬患者を対象とした MK-3222 の第Ⅲ 相試験 (213012)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 22. バイオジェン・アイデック・ジャパン(株)の依頼による多発性 硬化症患者を対象とした BIIB041 の第Ⅲ相試験(213016)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
--	---

	<p>報告 23. キッセイ薬品工業(株)の依頼による脊髄小脳変性症患者を対象とした KPS-0373 の第Ⅲ相長期継続投与試験 (213022)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 24. ファイザー(株)の依頼による乳がん患者を対象とした PD-0332991 の第Ⅲ相試験 (213024)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 25. (株)グリーンペプタイドの依頼による前立腺癌患者を対象とした ITK-1 の第Ⅲ相試験 (213025)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 26. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象としたペルツズマブの製造販売後臨床試験 (213028)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・試験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 27. 塩野義製薬(株)の依頼による S-588410 の第 2 相試験(214003)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 28. ブリストル・マイヤーズ(株)の依頼による未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第Ⅱ相試験 (214015)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 29. MSD(株)の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-5172 及び MK-8742 の第Ⅲ相併用投与試験 (215004)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 30. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による塞栓源不明の脳塞栓症 (ESUS) を発症した患者を対象とした BIBR1048 の第Ⅲ相試験 (215005)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 31. 日機装(株)の依頼による中等症の難治例 (ステロイド依存例、抵抗例) の潰瘍性大腸炎患者を対象とした医療機器試験 (215010)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
--	---

	<p>報告 32. バイエル薬品(株)の依頼による日本人滲出型加齢黄斑変性(wAMD)患者を対象とした第IV相試験(215014)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・試験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 33. 武田薬品工業(株)の依頼による早期パーキンソン病患者を対象とした TVP-1012(1mg)の第III相試験(215016)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 34. 武田薬品工業(株)の依頼による早期パーキンソン病患者を対象とした TVP-1012(1mg)の第III相継続長期投与試験(215017)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p>報告 35. 武田薬品工業(株)の依頼によるレボドバ投与下のパーキンソン病患者を対象とした TVP-1012(0.5mg 又は 1mg)の第II/III相試験(215018)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。 <p style="text-align: right;">以上</p>
特記事項	なし