

平成 28 年 5 月 治験審査委員会議事録

日時 平成 28 年 5 月 26 日(木) 17 時 00 分～18 時 50 分

場所 臨床研究棟 2 階 第二会議室

委員出席者 青木 大輔、三宅 真二、洪 実、望月 眞弓、木津 純子、深見 希代子、
宮脇 美保子、栗林 信介

出欠を確認し、各審議に参加できない委員を考慮した上で、本委員会の審議及び採決の要件が満たされていることを確認した。尚、青木委員長が審議及び採決に参加できない案件については、三宅副委員が代行することとした。

1. 4 月治験審査委員会議事録（案）、会議の記録の概要（案）〔公表用〕

内容を確認し、承認した。

2. 臨床研究利益相反マネジメント委員会にて、今回の審査事項に係る利益相反に関して審査され、全て適正であると判定された事が報告された。

3. 新規申請

16-005 「MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験」

審査した結果、承認した。

16-006 「小野薬品工業株式会社の依頼による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」

審査した結果、承認した。

16-007 「アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相試験」

審査した結果、同意説明文書を修正することを条件に承認した。

D16-01 「クローン病を対象とした糖脂質アルファ・ガラクトシルセラミド類似物 OCH の臨床第Ⅰ/Ⅱ相試験」

審査した結果、承認した。

4. 重篤な有害事象に関する報告書

09-027 「アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅱ相臨床試験」（第 3 報）

12-021 「シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による慢性骨髄性白血病（CML）又は Ph+急性リンパ性白血病（ALL）の患者を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相多施設共同非盲検試験」（第 1 報）

14-009 「バイエル薬品株式会社の依頼によるポリープ状脈絡膜血管症患者を対象に、アフリベルセプト硝子体内投与単独療法と、アフリベルセプト＋光線力学療法（適応を有する場合にのみ実施）の有効性、安全性及び忍容性を比較検討する二重遮蔽無作為化第ⅢIb/Ⅳ相試験」（第 1 報）

15-006 「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性 SLE を対象とした BMS-931699 の国際共同第Ⅱ相臨床試験」（第 2 報）

15-009 「小野薬品工業株式会社の依頼によるプラチナ製剤による治療後に進行又は再発した転移性又は切除不能な尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブ単群の第Ⅱ相試験」（第 2 報）

27-01 「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重度大動脈弁狭窄症患者を対象とした BSJ006L の国内医療環境適合性確認試験」（第 2 報、第 1, 2 報、第 2 報）

27-03 「アボット・バスキュラー・ジャパン株式会社の依頼による症候性慢性重度僧帽弁閉鎖不全症に対

する AVJ-514 の多施設共同単群試験」(第 1,2 報、第 4 報)

D15-03「ドセタキセル療法抵抗性前立腺癌に対するリバビリン併用ドセタキセル療法の有効性と安全性に関する第 I/II 相単施設オープンラベル試験」(第 1,2 報、第 1 報、第 1 報)

以上、実施中の治験の継続も含めて承認した。

5. 安全性情報等に関する報告書

安全性情報について、表 1 の内容を確認し、07-016, 13-012, 15-031 については実施計画書及び同意説明文書の改訂が、13-031, 14-008, D14-06 については同意説明文書の改訂が必要な旨確認した。審査した結果、全ての治験の継続を承認した。

6. 治験実施の一部変更

一部変更の申請について、表 2 の内容を確認した。審査した結果、全ての治験の継続を承認した。

7. 治験実施状況報告書

13-002「大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の胃癌患者を対象とした第 III 相試験」

14-006「中外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 MRA-SC の第 III 相試験」

14-009「バイエル薬品株式会社の依頼によるポリープ状脈絡膜血管症患者を対象に、アフリベルセプト硝子体内投与単独療法と、アフリベルセプト+光線力学療法(適応を有する場合にのみ実施)の有効性、安全性及び忍容性を比較検討する二重遮蔽無作為化第 IIIb/IV 相試験」

14-011「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7643 の第 II 相試験」

15-003「小野薬品工業株式会社の依頼による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」

24-001「COOK JAPAN 株式会社の依頼による胸部大動脈瘤ステントグラフト ZTLP 臨床試験」

以上、審査した結果、全ての治験の継続を承認した。

8. 医師主導治験 治験モニタリング報告書

D13-02「トシリズマブの成人発症スティル病に対する臨床試験」(4 件)

D14-02「NPC-18 と FBG-18 を用いた鼓膜再生療法に関する第 III 相試験—多施設共同医師主導治験—」(1 件)

D14-03「原発性アルドステロン症患者を対象とした低侵襲ラジオ波アブレーション治療の有効性及び安全性を評価する検証的治験(医師主導治験)」(3 件)

D15-01「トシリズマブの成人発症スティル病に対する長期(継続)投与試験」(2 件)

D15-03「ドセタキセル療法抵抗性前立腺癌に対するリバビリン併用ドセタキセル療法の有効性と安全性に関する第 I/II 相単施設オープンラベル試験」(12 件)

以上、モニタリング報告について、内容を確認し承認した。

9. 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書
 27-01「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重度大動脈弁狭窄症患者を対象としたBSJ006Lの国内医療環境適合性確認試験」
 審査した結果、治験の継続も含めて承認した。
10. 迅速審査報告
 15-013「ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験」
 症例追加について迅速審査され、承認された事が報告され、確認した。
11. 治験実施計画書等一部修正報告
 15-032「MSD株式会社の依頼による切除不能進行又は再発食道癌（腺癌又は扁平上皮癌）患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相臨床試験」
 15-033「中外製薬株式会社の依頼による全身性強皮症患者を対象としたトシリズマブの第Ⅲ相試験」
 以上、修正を条件に承認された事に対して、資料が提出され、病院長の確認が終了したことが報告された。
12. 治験実施計画書からの逸脱に関する報告書
 12-012「ファイザー株式会社の依頼による中等度から重度の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550の多施設共同非盲検試験」
 治験実施計画書からの逸脱に関して報告され、確認された。
13. その他報告事項（安全性情報、治験実施の一部変更、製造販売後調査について）
 報告内容を確認した。
14. 特定使用成績調査 再審査
 M16-01「膿疱性乾癬患者におけるコセンティクス皮下注投与時の長期安全性及び有効性を評価する特定使用成績調査（COS203調査）」
 審査した結果、同意説明文書を改訂すること及び関連書類の提出を条件に承認した。

以上

表1 安全性に関する報告（審査）

整理番号	公開用課題名
07-016	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107(ニロチニブ)の第Ⅲ相試験
11-003	アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社依頼によるNS-304の第Ⅱ相試験
11-021	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたMDV3100の第3相試験
11-021	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたMDV3100の第3相試験
11-021	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたMDV3100の第3相試験
11-025	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたBMS-901608の第3相臨床試験
11-025	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたBMS-901608の第3相臨床試験
11-025	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたBMS-901608の第3相臨床試験
11-029	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするUstekinumabの寛解維持療法における安全性及び有効性の評価を目的とした第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験
12-007	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるAIN457の乾癬患者を対象としたプラセボと比較する第Ⅲ相試験(継続試験)
12-009	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AXITINIBによる腎癌の術後補助療法(第Ⅲ相試験)
12-012	ファイザー株式会社の依頼による中等度から重度の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550の多施設共同非盲検試験
12-021	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による慢性骨髄性白血病(CML)又はPh+急性リンパ性白血病(ALL)の患者を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相多施設共同非盲検試験
12-021	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による慢性骨髄性白血病(CML)又はPh+急性リンパ性白血病(ALL)の患者を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相多施設共同非盲検試験
12-023	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験
12-023	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験
12-027	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるAIN457の乾癬患者を対象とした長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相試験(継続試験)
12-047	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症を対象とした第Ⅲ相試験

整理番号	公開用課題名
13-003	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による初発のハイリスク、ホルモン療法未治療転移性前立腺癌(mHNPC)を有する患者を対象とした、Abiraterone Acetate+低用量プレドニゾン+アンドロゲン除去療法(ADT)の併用療法とADT 単独療法のランダム化二重盲検比較試験
13-003	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による初発のハイリスク、ホルモン療法未治療転移性前立腺癌(mHNPC)を有する患者を対象とした、Abiraterone Acetate+低用量プレドニゾン+アンドロゲン除去療法(ADT)の併用療法とADT 単独療法のランダム化二重盲検比較試験
13-012	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による小児 CML 患者における AMN107 の有効性・安全性に関する試験
13-012	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による小児 CML 患者における AMN107 の有効性・安全性に関する試験
13-013	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるループス腎炎患者を対象とした BMS-188667(アバタセプト)の第Ⅲ相試験
13-013	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるループス腎炎患者を対象とした BMS-188667(アバタセプト)の第Ⅲ相試験
13-015	MSD 株式会社の依頼による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 SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験
13-016	日本イーライリリー株式会社の依頼による小児肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした LY450190 の第Ⅲ相試験
13-016	日本イーライリリー株式会社の依頼による小児肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした LY450190 の第Ⅲ相試験
13-024	パイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした第Ⅲ相試験
13-026	バイエル薬品株式会社の依頼による、骨転移を有する日本人の症候性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした BAY88-8223 の非対照、非盲検、多施設共同、第Ⅱ相臨床試験
13-030	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による新規生体肝移植患者を対象としたエベロリムスの第Ⅲ相試験
13-031	武田薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫を対象とした MLN9708 の第 3 相試験
13-031	武田薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫を対象とした MLN9708 の第 3 相試験
13-031	武田薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫を対象とした MLN9708 の第 3 相試験
13-042	ノボルディクスファーマ株式会社の依頼によるスーナン症候群の低身長患者を対象とした 2 用量の NN-220[ソマトロビン(遺伝子組換え)]長期投与時の有効性及び安全性の検討
13-042	ノボルディクスファーマ株式会社の依頼によるスーナン症候群の低身長患者を対象とした 2 用量の NN-220[ソマトロビン(遺伝子組換え)]長期投与時の有効性及び安全性の検討
13-043	ノバルティスファーマ株式会社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
14-001	武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治験における、MLN0002(300 mg)の第 3 相試験
14-001	武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治験における、MLN0002(300 mg)の第 3 相試験
14-001	武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治験における、MLN0002(300 mg)の第 3 相試験
14-002	武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300 mg)の第 3 相試験
14-002	武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300 mg)の第 3 相試験
14-002	武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300 mg)の第 3 相試験
14-007	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(HCT)レシピエントを対象とする ASP0113 の第Ⅲ相試験
14-007	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(HCT)レシピエントを対象とする ASP0113 の第Ⅲ相試験
14-008	武田薬品工業株式会社の依頼による初発の多発性骨髄腫患者を対象とした MLN9708 の第 3 相試験
14-008	武田薬品工業株式会社の依頼による初発の多発性骨髄腫患者を対象とした MLN9708 の第 3 相試験
14-008	武田薬品工業株式会社の依頼による初発の多発性骨髄腫患者を対象とした MLN9708 の第 3 相試験
14-009	バイエル薬品株式会社の依頼によるポリープ状脈絡膜血管症患者を対象に、アフリベルセプト硝子体内投与単独療法と、アフリベルセプト+光線力学療法(適応を有する場合のみ実施)の有効性、安全性及び忍容性を比較検討する二重遮蔽無作為化第Ⅲb/Ⅳ 相試験
14-009	バイエル薬品株式会社の依頼によるポリープ状脈絡膜血管症患者を対象に、アフリベルセプト硝子体内投与単独療法と、アフリベルセプト+光線力学療法(適応を有する場合のみ実施)の有効性、安全性及び忍容性を比較検討する二重遮蔽無作為化第Ⅲb/Ⅳ 相試験
14-012	アンジェス MG 株式会社の依頼による AMG0001 の原発性リンパ浮腫患者を対象とした第 1/2 相臨床試験
14-013	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
14-013	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
14-014	MSD 株式会社の依頼による深在性真菌症患者を対象とした MK-5592 第Ⅲ相臨床試験
14-015	バイエル薬品株式会社の依頼による骨転移性 CRPC を有する化学療法未治療患者における abiraterone/プレドニゾン併用 BAY88-8223 の第Ⅲ相プラセボ対照比較試験
14-021	グラクソ・スミスクラン株式会社の依頼による GSK1841157SC(オファツムマブ[遺伝子組換え])の尋常性天疱瘡患者における第Ⅲ相試験
14-026	アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした ACT-385781A の第 3 相継続投与試験
14-027	あすか製薬株式会社の依頼による CDB-2914 の後期第Ⅱ相臨床試験
14-028	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 長期第Ⅲ相試験(JADY)
14-028	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 長期第Ⅲ相試験(JADY)
14-030	プリストル・マイヤーズ株式会社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 2 相臨床試験
14-030	プリストル・マイヤーズ株式会社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 2 相臨床試験
14-030	プリストル・マイヤーズ株式会社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 2 相臨床試験
14-032	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)の第Ⅲ相試験
14-032	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)の第Ⅲ相試験
14-033	MSD 株式会社の依頼による再発又は進行性転移性尿路上皮癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
14-034	田辺三菱製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験(E13)
14-034	田辺三菱製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験(E13)
14-035	田辺三菱製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験(E14)
14-035	田辺三菱製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験(E14)

整理番号	公開用課題名
14-036	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、daratumumab、レナリドミド及びデキサメタゾン(DRd療法)とレナリドミド及びデキサメタゾン(Rd療法)の比較第Ⅲ相試験
14-039	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 COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験
14-039	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 COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験
15-003	小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイビ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
15-003	小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイビ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
15-009	小野薬品工業株式会社の依頼によるプラチナ製剤による治療後に進行又は再発した転移性または切除不能な尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブ単群の第Ⅱ相試験
15-009	小野薬品工業株式会社の依頼によるプラチナ製剤による治療後に進行又は再発した転移性または切除不能な尿路上皮がん患者を対象としたニボルマブ単群の第Ⅱ相試験
15-010	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験
15-010	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験
15-011	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806(ラムシルマブ)の第Ⅱ相試験
15-011	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806(ラムシルマブ)の第Ⅱ相試験
15-013	ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
15-013	ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
15-015	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 MPDL3280A およびベバシマブの第Ⅲ相試験
15-016	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅲ相試験
15-016	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅲ相試験
15-017	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 CHS-0214 長期継続投与試験
15-017	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 CHS-0214 長期継続投与試験
15-018	EPS インターナショナル株式会社依頼による Mycobacterium avium complex による難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリボソーム製剤(LAI)の無作為化、多施設、非盲検試験
15-018	EPS インターナショナル株式会社依頼による Mycobacterium avium complex による難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリボソーム製剤(LAI)の無作為化、多施設、非盲検試験
15-019	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅱ相試験
15-019	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅱ相試験
15-020	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験
15-020	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験
15-021	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験
15-021	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験
15-022	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による AMG334 第Ⅱ相試験
15-023	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験
15-023	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験
15-024	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験
15-024	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験
15-024	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験
15-027	バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 の第Ⅲ相試験
15-028	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の有効性及び安全性を評価するための多施設共同第Ⅱ相試験
15-029	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
15-029	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
15-030	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相臨床試験
15-031	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験
15-031	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験
15-034	武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の維持療法における vedolizumab 皮下注製剤の有効性及び安全性
15-035	武田薬品工業株式会社の依頼による vedolizumab 皮下注製剤の非盲検長期継続投与試験
24-001	COOK JAPAN 株式会社の依頼による胸部大動脈瘤ステントグラフト ZTLP 臨床試験
D13-02	トシリズマブの成人発症スティル病に対する臨床試験
D14-05	分岐鎖アミノ酸製剤(BCAA)第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験 —BCAAの多発性筋炎・皮膚筋炎患者を対象とした有効性、安全性を検討するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験及び非盲検継続試験—
D14-06	化学療法剤投与による前処置後の MAGE-A4 抗原特異的 TCR 遺伝子導入 T リンパ球輸注による固形癌を対象とした多施設共同臨床第Ⅰ相医師主導治験
D14-06	化学療法剤投与による前処置後の MAGE-A4 抗原特異的 TCR 遺伝子導入 T リンパ球輸注による固形癌を対象とした多施設共同臨床第Ⅰ相医師主導治験

整理番号	公開用課題名
D14-07	化学療法剤投与による前処置後の NY-ESO-1 抗原特異的 TCR 遺伝子導入 T リンパ球輸注による固形癌を対象とした多施設共同臨床第 I 相医師主導治験
D15-01	トシリズマブの成人発症ステイル病に対する長期(継続)投与試験
D15-02	ギラン・バレー症候群におけるエクリズマブの安全性と有効性を評価するための前向き、多施設共同、第 II 相試験

表 2 治験実施の一部変更 (審査)

整理番号	公開用課題名
09-018	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による卵巣癌、卵管癌、腹膜癌を対象とした pazopanib とプラセボを比較する第 III 相試験
10-024	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による腎細胞癌を対象としたパゾパニブとプラセボを比較する第 III 相試験
10-032	武田薬品工業株式会社の依頼による再発上皮性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌を対象とした AMG386 の第 3 相試験
12-011	ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした寛解維持療法における CP-690,550 経口剤の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間試験
12-012	ファイザー株式会社の依頼による中等度から重度の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象とした CP-690,550 の多施設共同非盲検試験
12-018	武田薬品工業株式会社の依頼による FIGO 分類Ⅲ～Ⅳ期の上皮性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌のファーストライン治療を対象とした AMG386 の第 3 相試験
12-047	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症を対象とした第 III 相試験
13-013	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるルーブス腎炎患者を対象とした BMS-188667(アバタセプト)の第 III 相試験
13-014	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるメトレキサートに対して効果不十分な活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトのメトレキサート併用療法とメトレキサート単独療法の有効性及び安全性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検試験(第 IV 相臨床試験)
13-031	武田薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫を対象とした MLN9708 の第 3 相試験
13-042	ノバルティクスファーマ株式会社の依頼によるスーナン症候群の低身長患者を対象とした 2 用量の NN-220[ソマトロピン(遺伝子組換え)]長期投与時の有効性及び安全性の検討
13-043	ノバルティクスファーマ株式会社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
14-008	武田薬品工業株式会社の依頼による初発の多発性骨髄腫患者を対象とした MLN9708 の第 3 相試験
14-009	バイエル薬品株式会社の依頼によるポリープ状態脈絡膜血管症患者を対象に、アフリベルセプト硝子体内投与単独療法と、アフリベルセプト+光線力学療法(適応を有する場合のみ実施)の有効性、安全性及び忍容性を比較検討する二重遮蔽無作為化第 IIIb/IV 相試験
14-013	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
14-021	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による GSK1841157SC(オファツムマブ[遺伝子組換え])の尋常性天疱瘡患者における第 III 相試験
14-040	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児成長ホルモン分泌不全症を対象とした VRS-317 の第 II/III 相試験
15-001	株式会社オプテックスの依頼による OPH のドライアイ患者を対象とした角結膜上皮障害に対する有効性及び安全性の用量設定試験
15-003	小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブとイビ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
15-006	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による活動性 SLE を対象とした BMS-931699 の国際共同第 II 相臨床試験
15-007	EA ファーマ株式会社の依頼による 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
15-008	マルホ株式会社の依頼による M518101 の尋常性乾癬及び掌蹠角化症に対する第 III 相試験-長期投与試験(52 週間)-
15-017	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 CHS-0214 長期継続投与試験
15-018	EPS インターナショナル株式会社依頼による Mycobacterium avium complex による難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシリンボソーム製剤(LAI)の無作為化、多施設、非盲検試験
15-022	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による AMG334 第 II 相試験
15-024	アステラス製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 の第 III 相試験
15-025	ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumabu の第 3 相試験
15-026	大日本住友製薬株式会社の依頼による 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
26-01	オーバズナイチメディカル株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対する OMKK02 の医療機器治験
D14-05	分岐鎖アミノ酸製剤(BCAA)第 II/III 相臨床試験 —BCAA の多発性筋炎・皮膚筋炎患者を対象とした有効性、安全性を検討するプラセボ対照二重盲検並行群間比較試験及び非盲検継続試験—
D15-04	重症急性膵炎に対する FUT-200 膵局所動注療法の有効性及び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)

表 3 安全性に関する報告 (報告)

整理番号	公開用課題名
14-017	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 CHS-0214 第 III 相試験
14-017	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 CHS-0214 第 III 相試験
15-025	ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumabu の第 3 相試験

表 4 治験実施の一部変更 (報告)

整理番号	公開用課題名
10-032	武田薬品工業株式会社の依頼による再発上皮性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌を対象とした AMG386 の第 3 相試験
11-021	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象とした MDV3100 の第 3 相試験
11-025	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608 の第 3 相臨床試験
12-007	ノバルティクスファーマ株式会社の依頼による AIN457 の乾癬患者を対象としたプラセボと比較する第 III 相試験(継続試験)
12-011	ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした寛解維持療法における CP-690,550 経口剤の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間試験

整理番号	公開用課題名
12-012	ファイザー株式会社の依頼による中等度から重度の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象とした CP-690,550 の多施設共同非盲検試験
12-018	武田薬品工業株式会社の依頼による FIGO 分類Ⅲ～Ⅳ期の上皮性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌のファーストライン治療を対象とした AMG386 の第 3 相試験
12-027	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による AIN457 の乾癬患者を対象とした長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相試験(継続試験)
13-002	大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の胃癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
13-013	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるルーブス腎炎患者を対象とした BMS-188667(アバタセプト)の第Ⅲ相試験
13-014	プリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるメトトレキサートに対して効果不十分な活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトのメトトレキサート併用療法とメトトレキサート単独療法の有効性及び安全性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検試験(第Ⅳ相臨床試験)
13-020	EA ファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験
13-041	エーザイ株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験
14-007	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(HCT)レシビエントを対象とする ASP0113 の第Ⅲ相試験
14-011	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7643 の第Ⅱ相試験
14-012	アンジェス MG 株式会社の依頼による AMG0001 の原発性リンパ浮腫患者を対象とした第 1/2 相臨床試験
14-013	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
14-017	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 CHS-0214 第Ⅲ相試験
14-018	協和発酵キリン株式会社の依頼によるソラフェニブ治療歴を有する c-Met 高発現の切除不能肝細胞癌患者を対象とした ARQ 197 の第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験
14-021	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による GSK1841157SC(オファツムマブ[遺伝子組換え])の尋常性天疱瘡患者における第Ⅲ相試験
14-032	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)の第Ⅲ相試験
14-032	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)の第Ⅲ相試験
14-033	MSD 株式会社の依頼による再発又は進行性転移性尿路上皮癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
14-034	田辺三菱製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験(E13)
14-035	田辺三菱製薬株式会社の依頼による第Ⅱ相試験(E14)
14-038	久光製薬株式会社の依頼による L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相並行群間比較試験
14-040	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児成長ホルモン分泌不全症を対象とした VRS-317 の第Ⅱ/Ⅲ相試験
14-042	サノフィ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、ジェフタナ®・プレドニゾン併用療法におけるジールスタ®による一次予防
15-008	マルホ株式会社の依頼による M518101 の尋常性乾癬及び掌蹠角化症に対する第Ⅲ相試験-長期投与試験(52 週間)-
15-011	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806(ラムシルマブ)の第Ⅱ相試験
15-015	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 MPDL3280A およびベバシズマブの第Ⅲ相試験
15-020	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験
15-022	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による AMG334 第Ⅱ相試験
15-022	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による AMG334 第Ⅱ相試験
15-025	ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumabu の第 3 相試験
15-028	MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の有効性及び安全性を評価するための多施設共同第Ⅱ相試験
15-029	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
15-031	アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とするエンザルタミドの第Ⅲ相試験
25-01	ヴォーバル・テクノロジーズ株式会社の依頼による慢性 GVHD 患者を対象とした TC-V の臨床試験
26-01	オーバズナイチメディカル株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対する OMKK02 の医療機器治験
27-03	アボットバスキュラー・ジャパン株式会社の依頼による症候性慢性重度僧帽弁閉鎖不全症に対する AVJ-514 の多施設共同単群試験
D14-06	化学療法剤投与による前処置後の MAGE-A4 抗原特異的 TCR 遺伝子導入 T リンパ球輸注による固形癌を対象とした多施設共同臨床第Ⅰ相医師主導治験
D14-07	化学療法剤投与による前処置後の NY-ESO-1 抗原特異的 TCR 遺伝子導入 T リンパ球輸注による固形癌を対象とした多施設共同臨床第Ⅰ相医師主導治験

表 5 製造販売後調査に関する報告(報告)

整理番号	課題名
28-01	レクサプロ錠 10mg 特定使用成績調査
28-02	ヨネデリス点滴静注用 0.25 mg・1 mg 特定使用成績調査

以上