

出席委員名:成清卓二、岡本正司、清水幸博、坂庭緑、茂木敦、佐藤久美子

(1)治験継続の適否の審査、報告事項

治験依頼者	治験課題名	実施医療機関	審議内容	審査結果	報告内容	報告結果
1 MSD株	日本人男性(9歳~15歳)を対象としたV501の安全性及び免疫原性評価試験	荻窪駅前クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
		新宿東口クリニック				
		(医)聖和会 早川クリニック				
2 アストラゼネカ株	チカグレロルの第Ⅲ相試験 【2型糖尿病】	(医)関越中央病院	・重篤な有害事象に関する報告	承認	—	—
3 ファイザー株	膝関節または股関節の変形性関節症患者を対象としたTanezumabの安全性および鎮痛効果を皮下投与により評価する第3相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験	(医社)苑田会 苑田会人工関節センター病院	・安全性情報等に関する報告 ・他院からの転院に関する報告 (神戸海星)	承認	—	—
		(医財)神戸海星病院				
4 ファイザー株	膝関節、股関節または肩関節の関節全置換術を実施したtanezumab試験の被験者を対象とした第3相多施設共同長期観察試験	(医社)苑田会 苑田会人工関節センター病院 (医財)神戸海星病院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
5 Pearl Therapeutics, Inc.	Pearl Therapeutics, Inc.の依頼によるCOPDを対象としたPT010、PT003、PT009およびSymbicort® Turbuhaler®の第Ⅲ相継続試験	(医)前橋北病院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
		かわぐち呼吸器内科クリニック				
6 キッセイ薬品工業株	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKLH-2109の第Ⅱ相臨床試験	(医)出馬会 出馬クリニック	—	—	・治験終了報告	特記事項なし
		(医)雄仁会 すとうレディースクリニック				
7 アップ(同)	メトレキサート(MTX)で効果不十分な中等症から重症の活動性関節リウマチ患者におけるABT-494 単独療法とMTX との第Ⅲ相 無作為化二重盲検比較試験	(医社)邦陽会 松多内科医院	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施状況報告	承認	—	—
8 サノフィ株	基礎インスリン及び経口血糖降下薬でコントロール不十分な日本人2型糖尿病患者を対象としたインスリン グラリゲン/リキシセナチド配合剤(リキシラン)の第Ⅲ相試験	(医社)しんクリニック	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施計画書別紙の変更	承認	—	—
9 持田製薬株	MJR-35長期投与試験 ・月経困難症患者におけるMJR-35の長期投与による安全性および有効性を検討する試験	(医社)晃秀会 小杉医院	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
		(医)ケイズ会 茶屋町レディースクリニック				
		(医)聖和会 早川クリニック				
		(医)雄仁会 すとうレディースクリニック				
		清水レディースクリニック				
(医)皓真会 野村クリニックなんば院						
10 エーザイ株	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	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
11 ファイザー株	ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの第3相試験	祐斎堂森本クリニック	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施計画書別紙の変更 ・同意説明文書の変更	承認	—	—
12 臨床研究 (武田薬品工業株)	再発・再燃を繰り返す逆流性食道炎患者に対する維持療法時におけるボノプラザン長期投与時の安全性に関する検討	医療法人 増山胃腸科クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
13 IQVIAサービシズ ジャパン株	(治験国内管理人) IQVIAサービシズ ジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンバグリフロジンの第Ⅲ相試験	(医)奏健 やまもとクリニック	・安全性情報等に関する報告 ・被験者用説明資料の変更 ・治験実施状況報告 ・被験者へ支払いに関する資料の変更	承認	—	—
14 IQVIAサービシズ ジャパン株	(治験国内管理人) IQVIAサービシズ ジャパン株式会社の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンバグリフロジンの第Ⅲ相試験	(医)奏健 やまもとクリニック	・安全性情報等に関する報告 ・被験者用説明資料の変更 ・治験実施状況報告	承認	—	—
15 帝人ファーマ株	GGsのMPAを対象とした第Ⅲ相試験	北播磨総合医療センター	—	—	・治験実施計画書分冊の変更	特記事項なし
16 フェリング・ファーマ株	A randomised, controlled, assessor-blind, parallel groups, multicentre trial assessing the efficacy and safety of FE 999049 in controlled ovarian stimulation in Japanese women undergoing an assisted reproductive technology programme 生殖補助医療を受ける日本人女性を対象とした調節卵巣刺激におけるFE 999049の有効性及び安全性評価のための無作為化、評価者盲検、並行群間比較、多施設共同試験	ウイメンズクリニックふじみ野	・治験分担医師の変更(杉山) ・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(ふじみ野)	承認	—	—
		(医社)杉一會 杉山産婦人科 新宿				
17 田辺三菱製薬株	田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象としたMT-5547の第Ⅱ/Ⅲ相試験	(医社)大田整形外科クリニック	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施計画書の変更 (大田整形、東前橋整形) ・被験者の募集に関する資料の変更	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
		(医)龍邦会 東前橋整形外科クリニック				
		祐斎堂森本クリニック				
18 株式会社キュア・アップ	株式会社キュア・アップの依頼によるニコチン依存症患者を対象としたCA-F17の第Ⅲ相試験	(医社)晴博会 あんこうメディカルクリニック	—	—	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
		(医社)裕健会 神田クリニック				
19 田辺三菱製薬株	田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験①	赤穂市民病院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
		(医)奏健 やまもとクリニック				
20 田辺三菱製薬株	田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験②	赤穂市民病院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
21 田辺三菱製薬株	田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした試験③	(医)岡田会 岡田クリニック	・重篤な有害事象に関する報告(岡田) ・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
		(医)ヘブロン会 大宮中央総合病院				
		(医)計行会 高橋計行クリニック				
22 大塚製薬株	大塚製薬の依頼による慢性片頭痛患者を対象としたTEV-48125の第Ⅱb/Ⅲ相試験	(医)桔梗会 なかつ神経内科クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
23 大塚製薬株	大塚製薬の依頼による片頭痛患者を対象としたTEV-48125の第Ⅲ相試験	(医)桔梗会 なかつ神経内科クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
24 MSD株	MSD株式会社の依頼によるMK-7264の第Ⅱ相試験	(医財)同仁記念会 明和病院	・治験実施計画書の変更	承認	—	—
		かわぐち呼吸器内科クリニック				
25 臨床研究 (富士レボ株)	神経疾患関連測定試薬の有効性検証	—	・研究実施状況報告	承認	—	—
26 臨床研究 (富士レボ株)	臨床検査薬の開発における臨床性能検証	—	・研究実施状況報告	承認	—	—