

第 321 回治験審査委員会 会議の記録の概要

日 時 平成 28 年 9 月 12 日(月)
16:30～17:40
場 所 本館 6 階 第一会議室
出席者 羽生、明石、平山、大平、大久保、河合、明神、
小沢、中野、岡、滝沢、前、松村委員

[審議事項]

1. 治験申請書は 4 件。

- 1) **大鵬薬品工業株式会社の依頼による Pro-NETU の第Ⅱ相試験**
対象となる治療法及び効果不十分時の対処方法について質疑応答があった
審議の結果：承認
- 2) **ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした LEE011 の第Ⅰb 相試験**
有害事象の発現状況及び対処方法について質疑応答があった
審議の結果：承認
- 3) **シミック株式会社依頼による慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたポナチニブの国際共同第Ⅱ相試験**
血液検査項目及び有害事象について質疑応答があった
審議の結果：承認
- 4) **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**
既存の標準療法及び治験薬の作用機序について質疑応答があった
審議の結果：承認

2. 院内で発生した重篤な有害事象について、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。

- 1) **secukinumab の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 ノバルティス ファーマ(株)**
第 3 報
審議の結果：承認
- 2) **ニロチニブの第Ⅱ相試験 ノバルティス ファーマ(株)**
第 1 報、第 2 報
審議の結果：2 件承認
- 3) **ペルツズマブの HER2 陽性の手術不能または再発乳癌患者を対象とした製造販売後臨床試験 中外製薬(株)**
第 1 報、第 2 報
審議の結果：2 件承認
- 4) **MPDL3280A のプラチナ製剤併用科学療法歴を有する非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相多施設共同非盲検ランダム化試験 中外製薬(株)**
第 1 報、第 2 報、第 3 報
審議の結果：3 件承認
- 5) **CNT01959(guselkumab) の中等症から重症の局面型乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 ヤンセン ファーマ(株)**
第 1 報、第 2 報、第 3 報
審議の結果：3 件承認
- 6) **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**
第 1 報、第 2 報、第 3 報
審議の結果：3 件承認
- 7) **M518101 の尋常性乾癬及び掌蹠角化症患者を対象とした第Ⅲ相試験 マルホ(株)**
第 1 報、第 2 報、第 3 報
審議の結果：3 件承認
- 8) **塩野義製薬株式会社の依頼による S-888711 の第 3 相臨床試験**

第1報

審議の結果：承認

- 9) ノバルティス ファーマ (株) の依頼によるアルツハイマー型認知症を対象としたイクセロンパッチの製造販売後臨床試験

第1報

審議の結果：承認

3. 新たな安全性報告について、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。

- 1) AMN107 の白血病患者を対象とした第Ⅲ相試験 ノバルティス ファーマ (株)
審議の結果：4 件承認
- 2) デノスマブ (AMG 162) の早期乳癌に対する第Ⅲ相試験 第一三共 (株)
審議の結果：承認
- 3) D2E7 のぶどう膜炎 (M11-327) 患者を対象とした第Ⅲ相試験 アッヴィ (合同)
審議の結果：2 件承認
- 4) R04368451 (rhuMAb2C4) /Ro45-2317 の原発性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 中外製薬 (株)
審議の結果：承認
- 5) NIK-333 の肝細胞がん患者を対象とした第Ⅲ相試験 興和 (株)
審議の結果：2 件承認
- 6) LY2439821 の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 日本イーライリリー (株)
審議の結果：2 件承認
- 7) secukinumab の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 ノバルティス ファーマ (株)
審議の結果：2 件承認
- 8) ボナチニブの第Ⅰ /Ⅱ相試験 シミック (株)
審議の結果：5 件承認
- 9) Secukinumab の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 (継続投与) ノバルティス ファーマ (株)
審議の結果：2 件承認
- 10) エプレレノンの心不全患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 医師主導治験
審議の結果：2 件承認
- 11) GGS の視神経炎患者を対象とした第Ⅲ相試験 帝人ファーマ (株)
審議の結果：承認
- 12) ニロチニブの第Ⅱ相試験 ノバルティス ファーマ (株)
審議の結果：4 件承認
- 13) MK-3222 の中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 MSD (株)
審議の結果：4 件承認
- 14) バンデタニブ (SAR390530) の甲状腺文化癌/低分子化癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 サノフィ (株)
審議の結果：5 件承認
- 15) ACE910 の第Ⅰ /Ⅱ相臨床試験 中外製薬 (株)
審議の結果：承認
- 16) CH5424802 の肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 中外製薬 (株)
審議の結果：承認
- 17) ペルツズマブの HER2 陽性の手術不能または再発乳癌患者を対象とした製造販売後臨床試験 中外製薬 (株)
審議の結果：承認
- 18) AZD9291 の第Ⅰ /Ⅱ相試験 アストラゼネカ (株)
審議の結果：7 件承認
- 19) MPDL3280A のプラチナ製剤併用科学療法歴を有する非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相多施設共同非盲検ランダム化試験 中外製薬 (株)
審議の結果：2 件承認
- 20) ARQ 197 (Tivantinib) の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第Ⅲ相試験 協和発酵キリン (株)
審議の結果：承認

- 2 1) 中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした R05304020 と R04368451 の第Ⅲ相試験
審議の結果：2 件承認
- 2 2) CSL627 の重度血友病 A 患者を対象とした第Ⅲ相試験 CSL ベーリング (株)
審議の結果：承認
- 2 3) BAY 59-793 の冠動脈疾患を合併した慢性心不全患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 バイエル薬品 (株)
審議の結果：承認
- 2 4) LY2835219 のⅣ期の非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 日本イーライリリー (株)
審議の結果：4 件承認
- 2 5) LCI699 のクッシング病患者を対象とした第Ⅲ相試験 ノバルティス ファーマ (株)
審議の結果：2 件承認
- 2 6) WP-0508ST のぶどう膜炎患者を対象とした第Ⅲ相試験 わかもと製薬 (株)
審議の結果：承認
- 2 7) 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験 (PHN)
審議の結果：9 件承認
- 2 8) CNT01959 (guselkumab) の中等症から重症の局面型乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 ヤンセン
ファーマ (株)
審議の結果：4 件承認
- 2 9) ファイザー (株) の依頼による PF-04449913 の第Ⅱ相臨床試験
審議の結果：承認
- 3 0) BAY 86-5321 の日本人滲出型加齢黄斑変性患者を対象とした第Ⅳ相試験 バイエル薬品 (株)
審議の結果：4 件承認
- 3 1) CNT001959 の膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象とした第Ⅲ相試験 ヤンセン ファーマ (株)
審議の結果：4 件承認
- 3 2) 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
審議の結果：3 件承認
- 3 3) 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 アストラゼネカ (株)
審議の結果：承認
- 3 4) Celgene Corporation の依頼によるベーチェット病を有する患者を対象とした第Ⅲ相試験 セル
ジーン (株)
審議の結果：3 件承認
- 3 5) 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 中外製薬 (株)
審議の結果：2 件承認
- 3 6) 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 中外製薬 (株)
審議の結果：2 件承認
- 3 7) 大塚製薬の依頼による細菌性腸炎患者を対象とした OPS-2071 の第Ⅱ相試験
審議の結果：承認
- 3 8) ダルベポエチン アルファ (AMG291) の進行非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 Amgen
Inc. (国内管理者：クインタイムズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社)
審議の結果：承認
- 3 9) ダルベポエチン アルファ (AMG291) の進行非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 Amgen
Inc. (国内管理者：クインタイムズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社)
審議の結果：承認
- 4 0) 日本化薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした CT-P6 の第Ⅲ相試験
審議の結果：5 件承認
- 4 1) LY2835219 の全身治療歴のないホルモン受容体陽性 HER2 陰性の閉経後局所再発又は転移性乳癌

患者を対象とした第Ⅲ相試験 日本イーライリリー (株)

審議の結果：4 件承認

4 2) ONO-1162 の慢性心不全を対象とした第Ⅲ相試験 小野薬品工業 (株)

審議の結果：4 件承認

4 3) MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

審議の結果：2 件承認

4 4) CNT0 1959 の掌蹠膿疱症患者を対象とした第Ⅲ相試験 ヤンセン ファーマ (株)

審議の結果：5 件承認

4 5) インヒビター保有血友病 A 患者を対象とした R05534262 の第Ⅲ相試験 中外製薬 (株)

審議の結果：承認

4 6) 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患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験

審議の結果：9 件承認

4 7) ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

審議の結果：承認

4 8) 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

審議の結果：4 件承認

4 9) ブリストル・マイヤーズスクイブ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

審議の結果：9 件承認

5 0) レオ ファーマ株式会社の依頼による LE0 8015 ゲルの尋常性乾癬の患者を対象とした第Ⅲ相試験

審議の結果：承認

5 1) 早期の骨髄線維症患者を対象とした INC424 の臨床試験 ノバルティス ファーマ(株)

審議の結果：4 件承認

5 2) 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

審議の結果：2 件承認

5 3) メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象にした MSB0010718C と白金製剤を含む 2 剤を含む併用化学療法を比較する第Ⅲ相非盲検試験

審議の結果：承認

5 4) 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乾癬患者を対象とした BI 655066 の第Ⅲ相試験

審議の結果：4 件承認

5 5) 中外製薬株式会社の依頼による血友病 A 患者を対象とした R05534262 の第Ⅲ相試験

審議の結果：承認

5 6) 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 AZD9291 の第Ⅲ相試験

審議の結果：4 件承認

5 7) 中外製薬株式会社の依頼による血友病 A 患者を対象とした R05534262 の第Ⅲ相試験

審議の結果：承認

5 8) 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

審議の結果：7 件承認

4. 治験期間が 1 年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

1) D2E7 のぶどう膜炎 (M11-327) 患者を対象とした第Ⅲ相試験 アッヴィ (合同)

審議の結果：承認

2) MK-3222 の中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 MSD(株)

審議の結果：承認

3) バンデタニブ (SAR390530) の甲状腺文化癌/低分子化癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 サノフィ (株)

審議の結果：承認

- 4) OCV-501 の第Ⅱ相試験 大塚製薬(株)
審議の結果：承認
 - 5) ITK-1 の前立腺患者を対象とした第Ⅲ相試験 (株)グリーンペプタイド
審議の結果：承認
 - 6) 中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした R05304020 と R04368451 の第Ⅲ相試験
審議の結果：承認
 - 7) CSL627 の重度血友病 A 患者を対象とした第Ⅲ相試験 CSL ベーリング (株)
審議の結果：承認
 - 8) BAY 59-793 の冠動脈疾患を合併した慢性心不全患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 バイエル薬品 (株)
審議の結果：承認
 - 9) ONO-1162 の慢性心不全を対象とした第Ⅲ相試験 小野薬品工業 (株)
審議の結果：承認
 - 10) 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患者を対象とした BMS-93 6558 の第Ⅲ相試験
審議の結果：承認
5. 治験に関する変更申請書の内容について、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。
- 1) デノスマブ (AMG 162) の早期乳癌に対する第Ⅲ相試験 第一三共(株)
同意文書・説明文書の改訂、治験薬概要書の改訂
審議の結果：承認
 - 2) D2E7 のぶどう膜炎(M11-327)患者を対象とした第Ⅲ相試験 アッヴィ (合同)
治験薬概要書の改訂
審議の結果：承認
 - 3) ZD1839 の肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 医師主導治験
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
 - 4) NIK-333 の肝細胞がん患者を対象とした第Ⅲ相試験 興和(株)
治験薬概要書の改訂、実施計画書 (別紙) の改訂
審議の結果：承認
 - 5) LY2439821 の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 日本イーライリリー(株)
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
 - 6) secukinumab の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 ノバルティス ファーマ(株)
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
 - 7) ポナチニブの第Ⅰ/Ⅱ相試験 シミック(株)
実施計画書の改訂、治験薬概要書の改訂、同意文書・説明文書の改訂
審議の結果：承認
 - 8) Secukinumab の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 (継続投与) ノバルティス ファーマ(株)
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
 - 9) GGS の視神経炎患者を対象とした第Ⅲ相試験 帝人ファーマ(株)
実施計画書の改訂、実施計画書 (別紙) の改訂等
審議の結果：承認
 - 10) バンデタニブ (SAR390530) の甲状腺文化癌/低分子化癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 サノフィ (株)
実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂
審議の結果：承認
 - 11) ACE910 の第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験 中外製薬(株)
治験薬概要書の改訂
審議の結果：承認

- 1 2) T-75 の虚血性心疾患患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 医師主導治験
被験者募集ポスター
審議の結果：承認
- 1 3) CH5424802 の肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 中外製薬(株)
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
- 1 4) CH5424802 の肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 中外製薬(株)
実施計画書の改訂、被験薬の添付文書改訂
審議の結果：承認
- 1 5) KHK4827 の乾癬患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験（継続長期投与試験） 協和発酵キリン(株)
治験薬概要書の改訂、被験薬の添付文書改訂
審議の結果：承認
- 1 6) AZD9291 の第Ⅰ/Ⅱ相試験 アストラゼネカ(株)
実施計画書の改訂、補償制度の概要の改訂、被験者の健康被害の補償に関する資料の改訂
審議の結果：承認
- 1 7) MPDL3280A のプラチナ製剤併用科学療法歴を有する非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相多施設
共同非盲検ランダム化試験 中外製薬(株)
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
- 1 8) 中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした R05304020 と R04368451 の第Ⅲ相試験
被験者宛レターの作成
審議の結果：承認
- 1 9) CSL627 の重度血友病 A 患者を対象とした第Ⅲ相試験 CSL ベーリング (株)
治験薬概要書の改訂
審議の結果：承認
- 2 0) LY2835219 のⅣ期の非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 日本イーライリリー (株)
実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
- 2 1) CNT01959 (guselkumab) の中等症から重症の局面型乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 ヤンセン
ファーマ (株)
実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、被験者への支払に関する資料の改訂、治験参加
カードの改訂
審議の結果：承認
- 2 2) CNT01959 (guselkumab) の中等症から重症の局面型乾癬患者を対象とした第Ⅲ相試験 ヤンセン
ファーマ (株)
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
- 2 3) CNT001959 の膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象とした第Ⅲ相試験 ヤンセン ファーマ
(株)
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
- 2 4) 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 アストラゼネカ (株)
治験薬概要書の改訂、健康被害の補償に関する資料・補償制度の概要の改訂
審議の結果：承認
- 2 5) Celgene Corporation の依頼によるベーチェット病を有する患者を対象とした第Ⅲ相試験 セル
ジーン (株)
治験薬概要書の改訂
審議の結果：承認
- 2 6) Celgene Corporation の依頼によるベーチェット病を有する患者を対象とした第Ⅲ相試験 セル
ジーン (株)
被験者募集手順に関する資料

- 審議の結果：承認
- 27) 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 中外製薬 (株)
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
- 28) 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 中外製薬 (株)
実施計画書の改訂、同意文書・説明文書等の改訂、契約内容の変更
審議の結果：承認
- 29) 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 中外製薬 (株)
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
- 30) 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 中外製薬 (株)
実施計画書の改訂、同意文書・説明文書等の改訂
審議の結果：承認
- 31) 大塚製薬の依頼による細菌性腸炎患者を対象とした OPS-2071 の第Ⅱ相試験
実施計画書の改訂、同意文書・説明文書等の改訂、被験者の募集手順に関する資料の改訂、患者日誌記載方法補足説明資料
審議の結果：承認
- 32) 日本化薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした CT-P6 の第Ⅲ相試験
治験薬概要書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、実施計画書の改訂
審議の結果：承認
- 33) 日本化薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした CT-P6 の第Ⅲ相試験
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
- 34) LY2835219 の全身治療歴のないホルモン受容体陽性 HER2 陰性の閉経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 日本イーライリリー (株)
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
- 35) LY2835219 の全身治療歴のないホルモン受容体陽性 HER2 陰性の閉経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 日本イーライリリー (株)
契約内容の変更
審議の結果：承認
- 36) ONO-1162 の慢性心不全を対象とした第Ⅲ相試験 小野薬品工業 (株)
同意文書・説明文書の改訂、治験薬概要書の改訂
審議の結果：承認
- 37) MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
実施計画書(別紙)の改訂等、治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
- 38) CNT0 1959 の掌蹠膿疱症患者を対象とした第Ⅲ相試験 ヤンセン ファーマ (株)
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
- 39) インヒビター保有血友病 A 患者を対象とした R05534262 の第Ⅲ相試験 中外製薬 (株)
治験薬概要書の改訂
審議の結果：承認
- 40) 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患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験
治験分担医師・協力者の変更
審議の結果：承認
- 41) 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患者を対象とした BMS-93

6558 の第Ⅲ相試験

治験薬概要書の改訂、実施計画書（別紙）の改訂等

審議の結果：承認

4 2) ファイザー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

治験分担医師・協力者の変更

審議の結果：承認

4 3) 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

治験分担医師・協力者の変更

審議の結果：承認

4 4) ブリストル・マイヤーズスクイブ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Ⅲ相試験

治験薬概要書の改訂、実施計画書（別紙）の改訂等

審議の結果：承認

4 5) ブリストル・マイヤーズスクイブ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Ⅲ相試験

治験分担医師・協力者の変更

審議の結果：承認

4 6) エーザイ株式会社の依頼による BAN2401 の第Ⅱ相試験

実施計画書の改訂、治験薬概要書の改訂、同意文書・説明文書の改訂

審議の結果：承認

4 7) ノバルティス ファーマ（株）の依頼によるアルツハイマー型認知症を対象としたイクセロンパッチの製造販売後臨床試験

被験薬の添付文書改訂

審議の結果：承認

4 8) 早期の骨髄線維症患者を対象とした INC424 の臨床試験 ノバルティス ファーマ(株)

治験薬概要書の改訂

審議の結果：承認

4 9) 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乾癬患者を対象とした BI 655066 の第Ⅲ相試験

実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂

審議の結果：承認

5 0) 中外製薬株式会社の依頼による血友病 A 患者を対象とした R05534262 の第Ⅲ相試験

治験薬概要書の改訂、不具合報告手順の改訂、治験参加カードの改訂、自己注射の手引き・処方カードの新規作成

審議の結果：承認

5 1) 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 AZD9291 の第Ⅲ相試験

補償制度の概要の改訂、被験者の健康被害に関する資料の改訂、治験参加カードの改訂

審議の結果：承認

5 2) 中外製薬株式会社の依頼による血友病 A 患者を対象とした R05534262 の第Ⅲ相試験

治験薬概要書の改訂

審議の結果：承認

6. 医師主導治験のモニタリング報告書について、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。

1) ZD1839 の肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 医師主導治験

2016年7月実施分

審議の結果：承認

2) エプレレノン of の心不全患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 医師主導治験

2016年7月6日実施分、2016年7月14日～7月15日実施分

審議の結果：承認