

平成27年2月名古屋医療センター治験審査委員会の議事概要

開催日時：平成27年2月4日（水）午後3時～午後4時00分

開催場所：名古屋医療センター外来管理治療棟4階 第2会議室

出席者：近藤 建、櫻井 郁美、齋藤 俊樹、林 哲司、

松本 修一、永井 宏和、竹川 茂、村瀬 孝司

馬場 俊彦、後藤 昭樹、坂 英雄、山田 悅子

【審議事項】 [新規審査]

議題：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相試験について治験依頼書（西暦2015年1月20日付書式3）および添付資料に基づき試験の実施の適否を審査した。

審査結果：修正の上で承認する（説明文書の解りにくい部分を修正する）

【審議事項】

議題：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について治験依頼書（西暦2015年1月20日付書式3）および添付資料に基づき試験の実施の適否を審査した。

審査結果：修正の上で承認する（説明文書の解りにくい部分を修正する）

【審議事項】

議題：小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第II相試験について治験依頼書（西暦2015年1月21日付書式3）および添付資料に基づき試験の実施の適否を審査した。

審査結果：修正の上で承認する（説明文書の解りにくい部分を修正する）

【審議事項】 [継続審査]

議題：アストラゼネカ株式会社の依頼による第I相試験について治験実施状況報告書（西暦2015年1月6日付書式11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第II相試験について治験実施状況報告書（西暦2015年1月9日付書式11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アズトラゼネカ社の依頼による AZD9291 の第 I 相試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 8 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬株式会社の依頼による第 I 相試験について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 16 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓性白血病患者を対象とした第 I 相試験について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 16 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬依頼のリウマチ患者を対象とする ASP015K の第 III 相試験(1)について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 8 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬依頼のリウマチ患者を対象とする ASP015K の第 III 相試験(2)について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 8 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アッヴィ合同会社の依頼による ABT-199 の第 I 相試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 6 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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「EGFR 感受性変異を有する進行肺腺癌患者（III B/IV 期）を対象に一次治療としての BIBW 2992 と化学療法（ペメトレキセド+シスプラチニ併用療法）を比較するオープンラベル、ランダム化第 III 相試験（LUX-LUNG 3）」について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 26

日付書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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 の第Ⅲ相試験(JADV)について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 6 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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 の第Ⅲ相試験(JADZ)について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 6 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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)について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 6 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による DMARD に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗 TNF α 療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による CNT0136ARA3002 (SIRROUND-D) 試

験及び CNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の継続投与試験について治験実施状況報告書(西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の治療におけるデフィブロタイド (DF) の有効性および安全性試験」について治験実施状況報告書(西暦 2014 年 12 月 18 日付(医)書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の予防におけるデフィブロタイド (DF) の有効性および安全性試験」について治験実施状況報告書(西暦 2014 年 12 月 18 日付(医)書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による「日本における再発または難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、elotuzumab/レナリドミド/低用量デキサメタゾン併用療法における用量増量第Ⅰ相臨床試験」について治験実施状況報告書(西暦 2014 年 11 月 7 日付書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による「多発性骨髄腫を対象とした BMS-901608 の第Ⅲ相試験」について治験実施状況報告書(西暦 2014 年 11 月 26 日付書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：メルクセローノ株式会社の依頼による「EMD531444 の第Ⅰ/Ⅱ 相臨床試験」について治験実施状況報告書(西暦 2014 年 12 月 15 日付書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：エーザイ株式会社の依頼による「難治性局在関連てんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」について治験実施状況報告書(西暦 2014 年 12 月 26 日付書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ムンディファーマ株式会社の依頼による「日本人再発・難治性末梢性 T 細胞リンパ腫患者を対象としたフォロデシンの第 I / II 相臨床試験」について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：呼吸器科 がん総合診療部長 坂英雄が自ら行う医師主導の第 III 相試験「非小細胞肺癌完全切除後 II - III 期の EGFR 変異陽性例に対するシスプラチナ+ビノレルビン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第 III 相試験（多施設共同医師主導治験）」について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 19 日付(医)書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumab の第 III 相試験について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 25 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumab の第 III 相試験について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 25 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブルトン型チロシンキナーゼ阻害薬 PCI-32765 (ibrutinib) の既治療の低悪性度非ホジキンリンパ腫 (iNHL) 患者を対象としたベンダムスチン及びリツキシマブ (BR) 併用又はリツキシマブ、シクロホスファミド、ドキソルビシン、ビンクリスチン及びプレドニゾン (R-CHOP) 併用、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照第 III 相試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 13 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブルトン型チロシンキナーゼ (BTK) 阻害剤 ibrutinib の再発又は難治性のmantle 細胞リンパ腫 (MCL) 患者を対象とした第 II 相試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 13 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審

査した。

審査結果：承認する

議題：外科副院長 近藤建が自ら行う医師主導の第Ⅱ相臨床試験「根治切除術後食道癌のNY-ESO-1 抗原発現陽性例に対する IMF-001 の多施設共同無作為化比較試験」について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 22 日付(医)書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による第Ⅰb 相試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有する患者を対象とした LACOSAMIDE 単剤療法の第Ⅲ相試験について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による「てんかんを対象とした L059(レベチラセタム)の第Ⅲ相非盲検試験」について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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相試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 21 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題: MK-3475 第Ⅲ相試験について治験実施状況報告書(西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 11)

および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果: 承認する

議題: 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 相試験について治験実施状況報告書(西暦 2015 年 1 月 14 日付書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果: 承認する

議題: 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 相試験について治験実施状況報告書(西暦 2015 年 1 月 14 日付書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果: 承認する

議題: 日本イーライリリー株式会社の依頼による第 Ib/II 相試験について治験実施状況報告書(西暦 2014 年 12 月 16 日付書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果: 承認する

議題: 大鵬薬品工業株式会社の依頼による NETU の第 II 相試験について治験実施状況報告書(西暦 2015 年 1 月 6 日付書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果: 承認する

議題: 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7643 の第 II 相試験 (ONO-7643-04) について(治験実施状況報告書(西暦 2015 年 1 月 6 日付書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果: 承認する

議題: 小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第 II 相試験 進行扁平上皮非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験」について治験実施状況報告書(西暦 2014 年 11 月 27 日付書式 11) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果: 承認する

議題: 小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第 II 相試験 進行非扁平上皮非小

細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験」について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 11 月 27 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした ONO-4538／BMS-936558 の第Ⅲ相試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 21 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大塚製薬の依頼による「OCV-501 の第Ⅱ相試験」について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 11）に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本イーライリリー株式会社による肺癌を対象としたペメトレキセドの製造販売後臨床試験について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 24 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本人再発・難治性末梢性 T 細胞リンパ腫患者を対象とした PDX の第 I / II 相臨床試験について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 16 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした PF-05280014 の第 3 相試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 20 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：JO25567 試験（ベバシズマブ＋エルロチニブ併用療法とエルロチニブ単剤療法）の治療効果を調査する製造販売後臨床試験について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 1 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806 の第Ⅱ相試験について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 29 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の

継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 3 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象とした LACOSAMIDE 単剤療法の非盲検試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬の依頼による「SyB C-1101 の骨髄異形成症候群に対する第 I 相臨床試験」について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 11 月 28 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬の依頼による「SyB C-1101 の骨髄異形成症候群に対する第 I 相臨床試験・継続投与試験-」について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 11 月 28 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるクッシング病患者を対象とした SOM230LAR の第Ⅲ相臨床試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 6 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：武田薬品工業株式会社の依頼による CD30 陽性成熟型 T 細胞リンパ腫を対象とした SGN-35 の第 3 相試験について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 1 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大鵬薬品工業株式会社の依頼による「¹³¹Iチナ既治療非小細胞肺癌に対するティーエスワンとドセタキセルのランダム化比較第Ⅲ相試験」について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：医療連携部長 岩瀬 弘明が自ら行う医師主導の第Ⅰ相臨床試験「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」について治験実施状況報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付(医)書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象とした BI6727 の第Ⅲ相試験について治験実施状況報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 11）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第Ⅱ相試験について治験に関する変更申請書（西暦 2014 年 12 月 18 日付書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アズトラゼネカ社の依頼による AZD9291 の第Ⅰ相試験について治験に関する変更申請書（西暦 2015 年 1 月 21 日付書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験について治験に関する変更申請書（西暦 2015 年 1 月 6 日付書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の治療におけるデフィブロタイド (DF) の有効性および安全性試

験」について治験に関する変更申請書（西暦 2015 年 1 月 20 日付(医)書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の予防におけるデフィブロタイド (DF) の有効性および安全性試験」について治験に関する変更申請書（西暦 2015 年 1 月 20 日付(医)書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による「多発性骨髄腫を対象とした BMS-901608 の第Ⅲ相試験」について治験に関する変更申請書（西暦 2015 年 1 月 13 日付書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による「多発性骨髄腫を対象とした BMS-901608 の第Ⅲ相試験」について治験に関する変更申請書（西暦 2015 年 1 月 19 日付書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ムンディファーマ株式会社の依頼による「日本人再発・難治性末梢性 T 細胞リンパ腫患者を対象としたフォロデシンの第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験」について治験に関する変更申請書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：外科副院長 近藤建が自ら行う医師主導の第Ⅱ相臨床試験「根治切除術後食道癌の NY-ESO-1 抗原発現陽性例に対する IMF-001 の多施設共同無作為化比較試験」について治験に関する変更申請書（西暦 2015 年 1 月 8 日付(医)書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による第Ⅰb 相試験について治験に関する変更申請書（西暦 2015 年 1 月 19 日付書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：MK-3475 第Ⅲ相試験について治験に関する変更申請書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験について治験に関する変更申請書（西暦 2015 年 1 月 19 日付書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験について治験に関する変更申請書（西暦 2014 年 12 月 15 日付書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験について治験に関する変更申請書（西暦 2015 年 1 月 20 日付書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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相医師主導治験について治験に関する変更申請書（西暦 2014 年 12 月 18 日付（医）書式 10）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 21 日付書式 12）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 22 日付書式 12）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ムンディファーマ株式会社の依頼による「日本人再発・難治性末梢性 T 細胞リンパ腫患者を対象としたフォロデシンの第 I / II 相臨床試験」について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 3 日付書式 12）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ムンディファーマ株式会社の依頼による「日本人再発・難治性末梢性 T 細胞リンパ腫患者を対象としたフォロデシンの第 I / II 相臨床試験」について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 5 日付書式 12）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ムンディファーマ株式会社の依頼による「日本人再発・難治性末梢性 T 細胞リンパ腫患者を対象としたフォロデシンの第 I / II 相臨床試験」について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 12）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による第 I b 相試験について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付書式 12）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による第 I b 相試験について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 29 日付書式 12）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による第 I b 相試験について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 12）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大塚製薬の依頼による「OCV-501 の第 II 相試験」について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 8 日付書式 12）に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：大塚製薬の依頼による「OCV-501 の第 II 相試験」について重篤な有害事象に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 10 日付書式 12）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 19 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第 II 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第 II 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 22 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第 II 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第 II 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アズトラゼネカ社の依頼による AZD9291 の第 I 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アズトラゼネカ社の依頼による AZD9291 の第 I 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 22 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アズトラゼネカ社の依頼による AZD9291 の第 I 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アズトラゼネカ社の依頼による AZD9291 の第 I 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アズトラゼネカ社の依頼による AZD9291 の第 I 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 13 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬株式会社の依頼による第 I 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 19 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬株式会社の依頼による第 I 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓性白血病患者を対象とした
第Ⅰ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 19 日付書式
16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓性白血病患者を対象とした
第Ⅰ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 16）
および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬依頼のリウマチ患者を対象とする ASP015K の第Ⅲ相試験(1)について
安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 13 日付書式 16）および添付資料
に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬依頼のリウマチ患者を対象とする ASP015K の第Ⅲ相試験(2)について
安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 13 日付書式 16）および添付資料
に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アッヴィ合同会社の依頼による ABT-199 の第Ⅰ相試験について安全性情報等に関する
報告書（西暦 2015 年 1 月 16 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の
適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験について安全性情報等に関する
報告書（西暦 2014 年 12 月 17 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の
適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験について安全性情報等に関する
報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の
適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験について安全性情報等に関する

する報告書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 21 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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 の第Ⅲ相試験（JADV）について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 10 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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 の第Ⅲ相試験（JADV）について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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 の第Ⅲ相試験（JADV）について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 13 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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 の第Ⅲ相試験（JADZ）について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 10 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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 の第Ⅲ相試験（JADZ）について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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 の第Ⅲ相試験（JADZ）について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015

年1月13日付書式16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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)について安全性情報等に関する報告書（西暦
2014年12月10日付書式16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査し
た。

審査結果：承認する

議題：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)について安全性情報等に関する報告書（西暦
2014年12月26日付書式16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査し
た。

審査結果：承認する

議題：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)について安全性情報等に関する報告書（西暦
2015年1月13日付書式16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小児及び若年成人の難治急性リンパ性白血病患者に対するボルテゾミブ併用多剤化
学療法の安全性及び薬物動態を検討する第Ⅰ相試験（医師主導治験について（安全
性情報等に関する報告書（西暦2015年1月20日付(医)書式16) および添付資料に
に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：セルジーン株式会社の依頼による再発又は難治性の低悪性度リンパ腫患者を対象と
した CC-5013（レナリドミド）の第3相試験について安全性情報等に関する報告書
(西暦2015年1月15日付書式16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審
査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による DMARD に治療抵抗性を示す活動性関節リ
ウマチ患者を対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験について安全性情報等に
関する報告書（西暦2014年12月25日付書式16) および添付資料に基づき試験の
継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による DMARD に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 14 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による DMARD に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 14 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗 TNF α 療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 25 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗 TNF α 療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 14 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗 TNF α 療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の国際共同第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 14 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による CNT0136ARA3002 (SIRROUND-D) 試験及び CNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の継続投与試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 25 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査し

た。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による CNT0136ARA3002 (SIRROUND-D) 試験及び CNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の継続投与試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 14 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による CNT0136ARA3002 (SIRROUND-D) 試験及び CNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の継続投与試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 14 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の治療におけるデフィブロタيد (DF) の有効性および安全性試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付(医)書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の治療におけるデフィブロタيد (DF) の有効性および安全性試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 8 日付(医)書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の治療におけるデフィブロタيد (DF) の有効性および安全性試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 17 日付(医)書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の治療におけるデフィブロタيد (DF) の有効性および安全性試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 18 日付(医)書式 16）

および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の治療におけるデフィブロタيد(DF)の有効性および安全性試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月21日付(医)書式16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の予防におけるデフィブロタيد(DF)の有効性および安全性試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月22日付(医)書式16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の予防におけるデフィブロタيد(DF)の有効性および安全性試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦2014年12月26日付(医)書式16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の予防におけるデフィブロタيد(DF)の有効性および安全性試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月8日付(医)書式16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の予防におけるデフィブロタيد(DF)の有効性および安全性試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月18日付(医)書式16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：メルクセローノ株式会社の依頼による「EMD531444の第I/II相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦2015年1月19日付書式16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：エーザイ株式会社の依頼による「進行非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 22 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：エーザイ株式会社の依頼による「進行非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 19 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：エーザイ株式会社の依頼による「難治性局在関連てんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 13 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ムンディファーマ株式会社の依頼による「日本人再発・難治性末梢性 T 細胞リンパ腫患者を対象としたフォロデシンの第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 22 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：サノフィ株式会社の依頼による非ホジキンリンパ腫の日本人患者を対象とした plerixafor の第Ⅱ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 24 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumab の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumab の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブルトン型チロシンキナーゼ阻害薬 PCI-32765 (ibrutinib) の既治療の低悪性度非ホジキンリンパ腫 (iNHL) 患者を対象としたベンダムスチン及びリツキシマブ (BR) 併用又はリツキシマブ、シクロホスファミド、ドキソルビシン、ビンクリスチン及びプレドニゾン (R-CHOP) 併用、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照第 III 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 25 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブルトン型チロシンキナーゼ阻害薬 PCI-32765 (ibrutinib) の既治療の低悪性度非ホジキンリンパ腫 (iNHL) 患者を対象としたベンダムスチン及びリツキシマブ (BR) 併用又はリツキシマブ、シクロホスファミド、ドキソルビシン、ビンクリスチン及びプレドニゾン (R-CHOP) 併用、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照第 III 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 14 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブルトン型チロシンキナーゼ (BTK) 阻害剤 ibrutinib の再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫 (MCL) 患者を対象とした第 II 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 25 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブルトン型チロシンキナーゼ (BTK) 阻害剤 ibrutinib の再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫 (MCL) 患者を対象とした第 II 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 14 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による第 I b 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有

する患者を対象とした LACOSAMIDE 単剤療法の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 17 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有する患者を対象とした LACOSAMIDE 単剤療法の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有する患者を対象とした LACOSAMIDE 単剤療法の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 19 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 17 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 19 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による「てんかんを対象とした L059(レベチラ

セタム)の第Ⅲ相非盲検試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 25 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による「てんかんを対象とした L059(レベチラセタム)の第Ⅲ相非盲検試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による「てんかんを対象とした L059(レベチラセタム)の第Ⅲ相非盲検試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 20 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：MK-3475 第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 25 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 8 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 19 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 19 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 19 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本イーライリリー株式会社の依頼による第 Ib/II 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 24 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本イーライリリー株式会社の依頼による第 Ib/II 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行扁平上皮非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 22 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行扁平上皮非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 6 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行扁平上皮非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報

告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行扁平上皮非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 21 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行非扁平上皮非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 22 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行非扁平上皮非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 6 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行非扁平上皮非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による「ONO-4538 第Ⅱ相試験 進行非扁平上皮非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 21 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12

月 15 日付書式 16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした ONO-4538／BMS-936558 の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 15 日付書式 16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした ONO-4538／BMS-936558 の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 15 日付書式 16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした ONO-4538／BMS-936558 の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした ONO-4538／BMS-936558 の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした ONO-4538／BMS-936558 の第Ⅲ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 20 日付書式 16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした PF-05280014 の第 3 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 21 日付書式 16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806 の第Ⅱ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 18 日付書式 16) および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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 の第Ⅲ相試験(JADV)について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806 の第Ⅱ相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 19 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：未治療の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫並びにマントル細胞リンパ腫を対象とした SyB L-0501 とリツキシマブ併用による第Ⅱ相臨床試験（治験実施計画書番号：2011002）の追跡調査について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 25 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：未治療の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫並びにマントル細胞リンパ腫を対象とした SyB L-0501 とリツキシマブ併用による第Ⅱ相臨床試験（治験実施計画書番号：2011002）の追跡調査について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 19 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 5 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題 : OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象とした LACOSAMIDE 単剤療法の非盲検試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 16 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果 : 承認する

議題 : ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果 : 承認する

議題 : OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象とした LACOSAMIDE 単剤療法の非盲検試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果 : 承認する

議題 : OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象とした LACOSAMIDE 単剤療法の非盲検試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 16 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果 : 承認する

議題 : シンバイオ製薬の依頼による「SyB C-1101 の骨髄異形成症候群に対する第 I 相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 25 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬の依頼による「SyB C-1101 の骨髓異形成症候群に対する第 I 相臨床試験」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬の依頼による「SyB C-1101 の骨髓異形成症候群に対する第 I 相臨床試験・継続投与試験-」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 25 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シンバイオ製薬の依頼による「SyB C-1101 の骨髓異形成症候群に対する第 I 相臨床試験・継続投与試験-」について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 7 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるクッシング病患者を対象とした SOM230LAR の第Ⅲ相臨床試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 22 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるクッシング病患者を対象とした SOM230LAR の第Ⅲ相臨床試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 16 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：武田薬品工業株式会社の依頼による CD30 陽性成熟型 T 細胞リンパ腫を対象とした SGN-35 の第 3 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 18 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：武田薬品工業株式会社の依頼による CD30 陽性成熟型 T 細胞リンパ腫を対象とした SGN-35 の第 3 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：武田薬品工業株式会社の依頼による CD30 陽性成熟型 T 細胞リンパ腫を対象とした SGN-35 の第 3 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 15 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：日本セルヴィエ株式会社の依頼による S 78454 の第 I 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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急性骨髓性白血病患者を対象とした BI6727 の第 III 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 25 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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急性骨髓性白血病患者を対象とした BI6727 の第 III 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2014 年 12 月 26 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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急性骨髓性白血病患者を対象とした BI6727 の第 III 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 9 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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急性骨髓性白血病患者を対象とした BI6727 の第 III 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 13 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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急性骨髓性白血病患者を対象とした BI6727 の第 III 相試験について安全性情報等に関する報告書（西暦 2015 年 1 月 16 日付書式 16）および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：臨床研究センターセンター長 堀部敬三が自ら行う医師主導の第Ⅱ相試験「肝中心静脈閉塞症(VOD)の予防におけるデフィブロタイド(DF)の有効性および安全性試験」についてモニタリング報告書(西暦 2014年 12月 19日)および添付資料に基づき試験の継続を審査した。

審査結果：承認する

議題：アステラス製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験について重篤な有害事象に関する報告書(西暦 2015年 1月 26日付書式 12)および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による第Ⅰb相試験について重篤な有害事象に関する報告書(西暦 2015年 1月 26日付書式 12)および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：ブルトン型チロシンキナーゼ(BTK)阻害剤 ibrutinib の再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫(MCL)患者を対象とした第Ⅱ相試験について重篤な有害事象に関する報告書(西暦 2015年 1月 27日付書式 12)および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

議題：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「EGFR 感受性変異を有する進行肺腺癌患者(ⅢB/Ⅳ期)を対象に一次治療としての BIBW 2992 と化学療法(ペメトレキセド+シスプラチニ併用療法)を比較するオープンラベル、ランダム化第Ⅲ相試験(LUX-LUNG 3)」について治験に関する変更申請書(西暦 2015年 1月 29日付書式 10)および添付資料に基づき試験の継続の適否を審査した。

審査結果：承認する

