

開催日時	西暦2019年3月15日(金) 17時00分 ~ 18時00分
開催場所	地方独立行政法人大阪市民病院機構 大阪市立総合医療センター 都島センタービル2階 連携登録医研究室
出席委員名	依藤 亨、細井 雅之、村田 みどり、鈴木 嗣敏、木岡 清英、成子 隆彦 鈴木 豊、三木 紳一郎、中川 文夫、井上 薫

I. 治験、製造販売後臨床試験

【審議事項】

- 新規案件 0 件

- 継続審査
 - ① 院内で発生した重篤な有害事象 10 件
 - ② 安全性情報 75 件
 - ③ 一部変更 16 件
 - ④ 逸脱報告 0 件
 - ⑤ 実施状況報告 0 件
 - ⑥ モニタリング・監査報告 12 件
 - ⑦ その他 0 件

- 報告事項
 - ① 前回IRB修正報告 1 件
 - ② 迅速審査結果報告 2 件
 - ③ 終了・中止報告 1 件
 - ④ その他 2 件

II. 受託調査

【審議事項】

- 新規案件 0 件

- 報告事項 30 件

III. 外部治験審査委員会審査結果報告

- 小児治験ネットワーク
- 治験ネットおおさか

IV. その他

<p>※ 議事概要の公表課題名については、治験依頼者に事前に確認の上、作成しています。</p> <p>※ 報告事項については「迅速審査の報告」・「修正の上で承認」となった案件の「修正報告」・「終了報告(書式17)」のみ掲載しています。(申請日:迅速審査の報告は病院長了承日)</p> <p>※ 安全性情報について、個別症例報告(国内)、措置報告、研究報告があった場合のみ備考欄に特記しています。</p> <p>※ 受託調査は件数の公開のみとなります。</p> <p>※ 委員が、審査の対象となる治験に、治験責任医師・分担医師として関与している場合、当該治験に係る審議及び採決の際は退席しています。</p>
--

2018年度 第12回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2269 薬品	2019/2/12 重篤な有害事象	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小児患者を対象としたLacosamide(SPM927)の長期継続投与試験(第II相試験)	(第1報)		承認
2269 薬品	2019/2/13 重篤な有害事象	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小児患者を対象としたLacosamide(SPM927)の長期継続投与試験(第II相試験)	(第2報)		承認
2269 薬品	2019/3/1 重篤な有害事象	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小児患者を対象としたLacosamide(SPM927)の長期継続投与試験(第II相試験)	(第3報)		承認
2269 薬品	2019/2/5 安全性情報等	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小児患者を対象としたLacosamide(SPM927)の長期継続投与試験(第II相試験)			承認
2269 薬品	2019/2/25 安全性情報等	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小児患者を対象としたLacosamide(SPM927)の長期継続投与試験(第II相試験)			承認
2278 薬品	2019/2/5 安全性情報等	クローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験			承認
2278 薬品	2019/2/19 安全性情報等	クローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験			承認
2287 薬品	2019/2/26 安全性情報等	アッヴィ合同会社の依頼による非小細胞がん患者を対象としたABT-888の第III相試験			承認
2291 薬品	2019/2/26 安全性情報等	メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にしたMSB0010718Cとドセタキセルを比較する第III相非盲検試験			承認
2354 薬品	2019/2/6 安全性情報等	ブリistol・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			承認
2354 薬品	2019/2/14 安全性情報等	ブリistol・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	国内 措置報告		承認
2354 薬品	2019/2/21 安全性情報等	ブリistol・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	国内		承認
2354 薬品	2019/2/27 安全性情報等	ブリistol・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	国内		承認

2018年度 第12回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2370 薬品	2019/2/7 安全性情報等	日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	国内		承認
2370 薬品	2019/2/22 安全性情報等	日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験			承認
2382 薬品	2019/2/6 安全性情報等	ブリistol・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			承認
2382 薬品	2019/2/14 安全性情報等	ブリistol・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	国内 措置報告		承認
2382 薬品	2019/2/21 安全性情報等	ブリistol・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	国内		承認
2382 薬品	2019/2/27 安全性情報等	ブリistol・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	国内		承認
2388 薬品	2019/2/5 安全性情報等	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	国内		承認
2388 薬品	2019/2/20 安全性情報等	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	国内		承認
2393 薬品	2019/2/22 変更申請	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	概要書		承認
2404 薬品	2019/2/21 安全性情報等	武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者とクローン病を対象としたvedolizumabの第Ⅲb相試験			承認
2453 薬品	2019/2/18 終了	中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相,プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験			-
2466 薬品	2019/2/22 安全性情報等	協和発酵キリン株式会社の依頼による体軸性脊椎関節炎患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相試験			承認
2467 薬品	2019/2/26 安全性情報等	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるNTRK1/2/3、ROS1又はALK 遺伝子再構成陽性の局所進行又は遠隔転移を有する固形癌患者を対象としたRXDX-101の第Ⅱ相試験			承認

2018年度 第12回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2467 薬品	2019/2/27 変更申請	(治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼によるNTRK1/2/3、ROS1又はALK 遺伝子再構成陽性の局所進行又は遠隔転移を有する固形癌患者を対象としたRXDX-101の第Ⅱ相試験	実施計画書 同意説明文書 概要書 補償の資料		承認
2481 薬品	2019/2/12 安全性情報等	メトトレキサート(MTX)の使用経験のない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の1日1回投与による単独療法とMTX単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験			承認
2481 薬品	2019/2/25 安全性情報等	メトトレキサート(MTX)の使用経験のない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の1日1回投与による単独療法とMTX単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験			承認
2504 薬品	2019/2/14 安全性情報等	ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とするPF-06463922(LORLATINIB)の第Ⅲ相試験	国内		承認
2504 薬品	2019/2/27 安全性情報等	ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とするPF-06463922(LORLATINIB)の第Ⅲ相試験	国内		承認
2513 薬品	2019/2/26 重篤な有害事象	ノバルティス ファーマ株式会社による結節性硬化症を対象とするRAD001の第Ⅲ相試験	(第3報)		承認
2513 薬品	2019/3/1 重篤な有害事象	ノバルティス ファーマ株式会社による結節性硬化症を対象とするRAD001の第Ⅲ相試験	(第1報)		承認
2513 薬品	2019/3/1 重篤な有害事象	ノバルティス ファーマ株式会社による結節性硬化症を対象とするRAD001の第Ⅲ相試験	(第4報)		承認
2513 薬品	2019/2/28 安全性情報等	ノバルティス ファーマ株式会社による結節性硬化症を対象とするRAD001の第Ⅲ相試験			承認
2514 薬品	2019/2/26 安全性情報等	日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY900014の第Ⅲ相試験			承認
2522 薬品	2019/2/6 安全性情報等	体軸性脊椎関節炎患者を対象としたイクセキズマブ(LY2439821)の治療効果の持続性を評価する40週間の二重盲検プラセボ対照無作為化投与中止・再投与期間を含む104週間多施設共同長期延長試験			承認
2522 薬品	2019/2/22 安全性情報等	体軸性脊椎関節炎患者を対象としたイクセキズマブ(LY2439821)の治療効果の持続性を評価する40週間の二重盲検プラセボ対照無作為化投与中止・再投与期間を含む104週間多施設共同長期延長試験			承認
2532 薬品	2019/2/18 重篤な有害事象	DSP-1958の拡大治験	(第3報)		承認

2018年度 第12回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2532 薬品	2019/2/13 安全性情報等	DSP-1958の拡大治験			承認
2532 薬品	2019/2/28 変更申請	DSP-1958の拡大治験	実施計画書 同意説明文書治験参加カード、治験費用の負担について説明した文書、期間の延長、目標とする被験者数の追加		承認
2532 薬品	2019/2/14 迅速審査結果	DSP-1958の拡大治験	予定される被験者数の追加		承認
2540 薬品	2019/2/4 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたDS-8201aの第Ⅱ相試験	国内		承認
2540 薬品	2019/2/14 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたDS-8201aの第Ⅱ相試験	国内		承認
2540 薬品	2019/2/25 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による胃癌患者を対象としたDS-8201aの第Ⅱ相試験	国内		承認
2541 薬品	2019/2/26 安全性情報等	アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした二次療法としてのRovalpituzumab tesirineの第Ⅲ相試験			承認
2542 薬品	2019/2/26 重篤な有害事象	アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした一次療法後維持療法としてのRovalpituzumab tesirineの第Ⅲ相試験	(第3報)		承認
2542 薬品	2019/2/26 安全性情報等	アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした一次療法後維持療法としてのRovalpituzumab tesirineの第Ⅲ相試験			承認
2542 薬品	2019/2/20 変更申請	アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした一次療法後維持療法としてのRovalpituzumab tesirineの第Ⅲ相試験	添付文書 英語版/翻訳版 (2016年3月)		承認
2543 薬品	2019/2/27 安全性情報等	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験	国内		承認
2556 薬品	2019/2/27 安全性情報等	アステラス製薬依頼の腎性貧血(保存期)を対象とするASP1517の第Ⅲ相比較試験	国内		承認
2565 薬品	2019/2/22 重篤な有害事象	大日本住友製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたDSP-2033の第1相試験	(第4報)		承認

2018年度 第12回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2565 薬品	2019/2/27 重篤な有害事象	大日本住友製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたDSP-2033の第1相試験	(第4報)		承認
2565 薬品	2019/2/4 安全性情報等	大日本住友製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたDSP-2033の第1相試験			承認
2565 薬品	2019/2/12 安全性情報等	大日本住友製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたDSP-2033の第1相試験			承認
2565 薬品	2019/2/25 安全性情報等	大日本住友製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたDSP-2033の第1相試験			承認
2565 薬品	2019/2/25 変更申請	大日本住友製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたDSP-2033の第1相試験	実施計画書 同意説明文書		承認
2573 薬品	2019/2/7 安全性情報等	子宮筋腫患者を対象にvilaprisan を投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験			承認
2573 薬品	2019/2/21 安全性情報等	子宮筋腫患者を対象にvilaprisan を投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験	措置報告 改訂要		承認
2574 薬品	2019/2/4 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験			承認
2574 薬品	2019/2/12 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験			承認
2574 薬品	2019/2/25 安全性情報等	第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験			承認
2574 薬品	2019/2/28 変更申請	第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験	実施計画書 同意説明文書 被験者への支払いについて		承認
2577 薬品	2019/2/14 安全性情報等	武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinibの第2相試験			承認
2577 薬品	2019/2/28 安全性情報等	武田薬品工業株式会社の依頼によるBrigatinibの第2相試験			承認

2018年度 第12回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2578 薬品	2019/2/1 安全性情報等	RET融合遺伝子陽性の非小細胞肺癌、甲状腺髄様癌、及びRET活性が亢進したその他の癌を含む進行固形癌患者を対象としたLOXO-292経口剤の第I/II相試験			承認
2578 薬品	2019/2/26 安全性情報等	RET融合遺伝子陽性の非小細胞肺癌、甲状腺髄様癌、及びRET活性が亢進したその他の癌を含む進行固形癌患者を対象としたLOXO-292経口剤の第I/II相試験			承認
2578 薬品	2019/2/7 変更申請	RET融合遺伝子陽性の非小細胞肺癌、甲状腺髄様癌、及びRET活性が亢進したその他の癌を含む進行固形癌患者を対象としたLOXO-292経口剤の第I/II相試験	実施計画書		承認
2579 薬品	2019/2/4 安全性情報等	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第III相試験			承認
2579 薬品	2019/2/19 安全性情報等	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能肝細胞がんを対象としたBGB-A317の第III相試験			承認
2589 薬品	2019/2/22 安全性情報等	協和発酵キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA402(Bardoxolone methyl)の第III相試験			承認
2589 薬品	2019/2/19 迅速審査結果	協和発酵キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA402(Bardoxolone methyl)の第III相試験	予定される被験者数の追加		-
2590 薬品	2019/2/12 安全性情報等	大正製薬株式会社依頼による第I相試験	措置報告		承認
2590 薬品	2019/2/20 安全性情報等	大正製薬株式会社依頼による第I相試験	措置報告 改訂要		承認
2590 薬品	2019/2/25 変更申請	大正製薬株式会社依頼による第I相試験	実施計画書		承認
2594 薬品	2019/2/13 安全性情報等	Agios社のAML未治療患者を対象としたAG-120の第3相試験			承認
2594 薬品	2019/2/26 安全性情報等	Agios社のAML未治療患者を対象としたAG-120の第3相試験			承認
2604 薬品	2019/2/28 安全性情報等	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPKC412の第II相試験	国内		承認

2018年度 第12回 受託研究審査委員会

企業治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2604 薬品	2019/2/28 変更申請	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による PKC412の第Ⅱ相試験	実施計画書		承認
2605 薬品	2019/2/20 安全性情報等	中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺 癌患者を対象としたCH5424802(一般名:アレ クチニブ)の第Ⅲ相試験	措置報告		承認
2611 薬品	2019/2/28 安全性情報等	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による AMLを対象としたPKC412の第Ⅲ相試験	国内		承認
2611 薬品	2019/2/28 変更申請	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による AMLを対象としたPKC412の第Ⅲ相試験	実施計画書		承認
2621 薬品	2019/2/27 安全性情報等	大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催 吐性抗悪性腫瘍薬(シスプラチン)を投与する 患者を対象としたPro-NETUの第Ⅲ相試験			承認
2621 薬品	2019/2/27 変更申請	大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催 吐性抗悪性腫瘍薬(シスプラチン)を投与する 患者を対象としたPro-NETUの第Ⅲ相試験	実施計画書		承認
2626 薬品	2019/2/20 修正報告	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急 性骨髄性白血病を対象としたPKC412の第Ⅱ相 試験			承認

2018年度 第12回 受託研究審査委員会

医師主導治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
1968 薬品	2019/2/12 モニタリング報告	山本良二医師の依頼による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ン+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3相試験(多施設共同医師主導)	2019年1月分		承認
2323 薬品	2019/2/7 安全性情報等	ALK融合遺伝子陽性非小細胞肺癌を対象とした第Ⅱ相試験(医師主導治験)			承認
2323 薬品	2019/2/21 安全性情報等	ALK融合遺伝子陽性非小細胞肺癌を対象とした第Ⅱ相試験(医師主導治験)			承認
2323 薬品	2019/2/28 安全性情報等	ALK融合遺伝子陽性非小細胞肺癌を対象とした第Ⅱ相試験(医師主導治験)			承認
2323 薬品	2019/2/4 モニタリング報告	ALK融合遺伝子陽性非小細胞肺癌を対象とした第Ⅱ相試験(医師主導治験)	2019年1月24日実施分		承認
2394 薬品	2019/2/12 安全性情報等	PI3K/AKT/mTOR経路に変異を有する再発小細胞肺癌に対するgedatolisib(PF-05212384)の多施設共同第Ⅱ相臨床試験			承認
2394 薬品	2019/2/23 安全性情報等	PI3K/AKT/mTOR経路に変異を有する再発小細胞肺癌に対するgedatolisib(PF-05212384)の多施設共同第Ⅱ相臨床試験			承認
2394 薬品	2019/2/15 変更申請	PI3K/AKT/mTOR経路に変異を有する再発小細胞肺癌に対するgedatolisib(PF-05212384)の多施設共同第Ⅱ相臨床試験	実施計画書 同意説明文書 概要書		承認
2394 薬品	2019/2/4 モニタリング報告	PI3K/AKT/mTOR経路に変異を有する再発小細胞肺癌に対するgedatolisib(PF-05212384)の多施設共同第Ⅱ相臨床試験	2019年1月24日実施分		承認
2412 薬品	2019/2/26 安全性情報等	高リスク神経芽腫に対する dinutuximab、interleukin-2、G-CSF併用療法の第Ⅱb相試験			承認
2412 薬品	2019/2/28 モニタリング報告	高リスク神経芽腫に対する dinutuximab、interleukin-2、G-CSF併用療法の第Ⅱb相試験	2019年2月8日実施分		承認
2445 薬品	2019/2/15 モニタリング報告	血漿中cell free DNAを用いてEGFR T790M遺伝子変異が確認されたEGFR-TKI既治療非小細胞肺癌患者に対するAZD9291を用いた非盲検第二相試験	2019年1月30日実施分		承認
2445 薬品	2019/2/22 モニタリング報告	血漿中cell free DNAを用いてEGFR T790M遺伝子変異が確認されたEGFR-TKI既治療非小細胞肺癌患者に対するAZD9291を用いた非盲検第二相試験	2019年2月14日実施分		承認

2018年度 第12回 受託研究審査委員会

医師主導治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2563 薬品	2019/2/4 安全性情報等	原発不明癌を対象としたNivolumab(ONO-4538)の第Ⅱ相試験	措置報告		承認
2563 薬品	2019/2/18 安全性情報等	原発不明癌を対象としたNivolumab(ONO-4538)の第Ⅱ相試験	国内		承認
2563 薬品	2019/2/22 安全性情報等	原発不明癌を対象としたNivolumab(ONO-4538)の第Ⅱ相試験	措置報告		承認
2563 薬品	2019/3/1 変更申請	原発不明癌を対象としたNivolumab(ONO-4538)の第Ⅱ相試験	同意説明文書 添付文書 第22版		承認
2563 薬品	2019/2/4 モニタリング報告	原発不明癌を対象としたNivolumab(ONO-4538)の第Ⅱ相試験	2019年1月10日実施分		承認
2575 薬品	2019/2/8 安全性情報等	再発・難治小児固形がんに対するタミバロテン(TBT)とデシタピン(DAC)併用療法の第Ⅰ/Ⅱ相試験	国内		承認
2575 薬品	2019/2/22 安全性情報等	再発・難治小児固形がんに対するタミバロテン(TBT)とデシタピン(DAC)併用療法の第Ⅰ/Ⅱ相試験			承認
2575 薬品	2019/1/28 モニタリング報告	再発・難治小児固形がんに対するタミバロテン(TBT)とデシタピン(DAC)併用療法の第Ⅰ/Ⅱ相試験	2019年1月21日実施分		承認
2575 薬品	2019/2/15 モニタリング報告	再発・難治小児固形がんに対するタミバロテン(TBT)とデシタピン(DAC)併用療法の第Ⅰ/Ⅱ相試験	2019年1月31日実施分		承認
2580 薬品	2019/2/7 安全性情報等	小児急性リンパ性白血病の再発患者に対するボルテゾミブを含む多剤併用化学療法の第Ⅱ相試験(医師主導治験)			承認
2591 薬品	2019/2/28 変更申請	自閉スペクトラム症患者におけるピリドキサミンの有効性および安全性を評価する探索的医師主導第Ⅱ相試験	実施計画書		承認
2591 薬品	2019/2/22 モニタリング報告	自閉スペクトラム症患者におけるピリドキサミンの有効性および安全性を評価する探索的医師主導第Ⅱ相試験	2018年12月18日実施分・ 2019年1月11日実施分		承認
2591 薬品	2019/3/1 モニタリング報告	自閉スペクトラム症患者におけるピリドキサミンの有効性および安全性を評価する探索的医師主導第Ⅱ相試験	2019年1月30日・2月13～ 14日実施分		承認

2018年度 第12回 受託研究審査委員会

医師主導治験

整理番号 区分	申請日 審議・報告内容	治験課題名	備考	議論の概要	審議結果
2595 薬品	2019/2/19 変更申請	日本における再発または難治性のCD22陽性小児急性リンパ性白血病患者を対象としたイノツズマブ オゾガマイシンの第 I 相試験	概要書		承認
2596 薬品	2019/2/13 安全性情報等	PD-L1高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズマブ・ペバシズマブ併用臨床第II相試験	国内措置報告		承認
2596 薬品	2019/2/28 安全性情報等	PD-L1高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズマブ・ペバシズマブ併用臨床第II相試験	改訂要		承認
2596 薬品	2019/2/26 モニタリング報告	PD-L1高発現非扁平上皮非小細胞肺癌に対するアテゾリズマブ・ペバシズマブ併用臨床第II相試験	2019年1月15日実施分		承認
2618 薬品	2019/2/15 変更申請	進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ペバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第III相試験(医師主導治験)	実施計画書 同意説明文書 概要書		承認
2622 薬品	2019/2/27 安全性情報等	HER2 exon 20挿入変異陽性の進行・再発非小細胞肺癌に対するトラスツズマブ エムタンシン(遺伝子組換え)(T-DM1)の効果を検討する多施設共同第II相医師主導治験			承認