2010 — 2 / 3 1	3 1 123001 于 151%例如加索雷直安克公 公成少心缘少似安
開催日時	2016年2月19日(金) 17:05 ~ 17:45
開催場所	広島赤十字·原爆病院 5号館3階 会議室
出席委員名	加世田 俊一、澤部 琢哉、谷口 雅敏、田村 藤子、米田 登志男、 北岡 智樹、横山 修三
議題及び審議結	議題 1. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による全身性エリテマトー
果を含む主な議	デス患者を対象とした第 相試験(BEL113750)および日本におけ
論の概要	る HGS1006-C1115 試験の多施設共同継続試験
	(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)につい
	て、責任医師の見解に基づき、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。
	審議結果∶承認
	(審議): 被験者の健康被害の補償について説明した文書の変更について
	審議した。
	審議結果∶承認
	(審議):治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性に
	ついて審議した。
	審議結果∶承認
	議題 2. アステラス製薬株式会社の依頼による継続投与試験
	(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)につい
	て、責任医師の見解に基づき、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。
	審議結果:承認
	議題3 シミック株式会社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 / 相多
	施設共同非盲検試験
	(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)につい
	て責任医師の見解に基づき、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。
	審議結果:承認
	田成加山人,还见
	 議題 4. 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
	AMG 162(デノスマブ)の第 相試験
	(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)につい
	て責任医師の見解に基づき、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。
	審議結果:承認
	議題 5 アステラス製薬株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象とした
	ASP015K 第 相試験
	(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)につい
	て責任医師の見解に基づき、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。
	審議結果∶承認
	 議題 6. アステラス製薬株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象とした
	(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)につい
	て責任医師の見解に基づき、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。
	京学社用,表初

審議結果:承認

議題 7. 慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 の継続投与試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審議結果∶承認

議題 8. ファイザ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トファシチニブの第 相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審議結果∶承認

議題 9. MSD 株式会社の依頼による MK-8228 の第 相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審議結果:承認

議題 10. 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 (糖尿病性末梢神経障害性疼痛)

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審議結果:承認

(報告): 当院での治験実施を中止した旨の報告がされた。

議題 11. Y L バイオロジクス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 相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審議結果:承認

議題 12. 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 Tanezumab の第 3 相試験

(審議):治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審議結果:承認

議題 13. アッヴィ合同会社の依頼による日本人 C 型慢性肝炎患者を対象とした ABT-450/r/ABT-267 投与の有効性及び安全性を評価するための第 相試験

アッヴィ合同会社の依頼による日本人 C 型慢性肝炎患者を対象とした ABT-450/r/ABT-267 及びリバビリン併用投与の有効性及び安全性を評価するための第 相試験

(報告):製造販売承認の取得について

議題 14. 臨床試験における不適切行為について (報告):臨床試験における不適切行為について

	議題 15. 製造販売後調査 (報告):2015 年 12 月 25 日~2016 年 2 月 4 日の製造販売後調査の新規、 契約変更、終了報告、副作用・感染症自発報告について
	議題 16. 第一三共株式会社の依頼による DS-1971a 第 II 相試験 (審議):これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績をふまえ、提出 資料により、当院における治験実施の妥当性について審議した。 審議結果:承認
特記事項	なし