日	時		2017年	8月	18 日	17	' 時	00分	\sim	21 時	10	分		
場	所	所 川喜多メモリアルビル 8階 会議室												
	4	馬杉	則彦	浅野 オ	秦	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
S.		斉藤	恵子											

議 題 1	アッヴィ合同会社の依頼による活動性強直性脊椎炎患者におけるUpadacitinibの第Ⅱb/Ⅲ 相試験
審議事項	① 治験実施の可否(新規治験)
審議内容	これまでに得られている知見に基づき治験実施の妥当性について審議した 主な質疑応答は以下のとおり 選択基準、除外基準、類薬との比較、用語の意味について
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 2	アッヴィ合同会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象としたABT-494の第Ⅲ相試験
審議事項	① 治験実施の可否(新規治験)
審議内容	これまでに得られている知見に基づき治験実施の妥当性について審議した 主な質疑応答は以下のとおり 選択基準、除外基準、類薬との比較、用語の意味について
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 3	第一三共株式会社の依頼によるアルブミン尿を有する2型糖尿病患者を対象としたCS-3150の第Ⅲ相試験(308)
審議事項	① 治験実施の可否(新規治験)
審議内容	これまでに得られている知見に基づき治験実施の妥当性について審議した 主な質疑応答は以下のとおり 中止基準、比較対象薬剤、併用薬の用法用量調整について
結 果	承認
特記事項	7施設からの審議依頼による

議 題 4	第一三共株式会社の依頼によるアルブミン尿を有する2型糖尿病患者を対象とした CS-3150の第Ⅲ相試験(309)
審議事項	① 治験実施の可否(新規治験)
審議内容	これまでに得られている知見に基づき治験実施の妥当性について審議した 主な質疑応答は以下のとおり 中止基準、比較対象薬剤、併用薬の用法用量調整について
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

日	時	2017 年	8月 18日	17 時 00 分	~ 21 時 10	分
場	所	川喜多メモリアルビル	/ 8階 会議室			
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	柳澤 正義	油田 正樹
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄
4		斉藤 恵子				

議 題 5	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした AMG423の第Ⅲ相試験
審議事項	① 治験実施の可否(新規治験)
審議内容	これまでに得られている知見に基づき治験実施の妥当性について審議した 主な質疑応答は以下のとおり イベント発生率、健康被害補償、服薬時の注意点、採血量、医学専門家について
結 果	承認
特記事項	2施設からの審議依頼による

議 題 6	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による脳卒中後の上肢痙縮に対するGSK1358820の 有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験
審議事項	① 治験実施の可否(新規治験)
審議内容	これまでに得られている知見に基づき治験実施の妥当性について審議した 主な質疑応答は以下のとおり 海外との用量差、投与手技による影響、盲検性の確保、試験の目的について
結 果	承認
特記事項	2施設からの審議依頼による

議 題 7	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMCI-186の後期第Ⅱ相試験
審議事項	① 治験実施の可否(新規治験)
	これまでに得られている知見に基づき治験実施の妥当性について審議した 主な質疑応答は以下のとおり 除外基準、併用禁止薬、本剤の使用状況、評価項目について
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 8	久光製薬株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたHP-3150の第Ⅲ相試験
審議事項	① 治験実施の可否(新規治験):実施施設の追加
審議内容	これまでに得られている知見に基づき治験実施の妥当性について審議した 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	4施設からの審議依頼による

日	時		2017 年	8 月	18 日	17	' 時	00 分	\sim	21 時	10	分		
場	所	所 川喜多メモリアルビル 8階 会議室												
	41	馬杉	則彦	浅野 オ	奏	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
4		斉藤	恵子											

議 題 9	ファイザー株式会社の依頼による50 歳以上の成人を対象とするPF-06425090の第3相試験
審議事項	① 治験実施の可否(新規治験):実施施設の追加
審議内容	これまでに得られている知見に基づき治験実施の妥当性について審議した 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 10	アッヴィ合同会社の依頼による糖尿病性腎症患者を対象としたABT-627の第Ⅲ相試験
審議事項	① 説明文書、同意文書の変更
京 ※ 山 ☆	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 11	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AMG162(デノスマブ)の第 Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 当該治験薬に関する措置報告③ 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①②については、2施設からの審議依頼による ③については、1施設からの審議依頼による
報告事項	① 開発の中止等に関する報告書について報告
特記事項	2施設からの報告依頼による

日	時		2017 年	8 月	18 日	17	' 時	00 分	\sim	21 時	10	分		
場	所	川喜	多メモリアルビル	✓ 8階 😩	会議室									
	41	馬杉	則彦	浅野 オ	奏	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
4		斉藤	恵子											

議 題 12	大日本住友製薬株式会社の依頼によるA Long-Term Study of SM-13496 in Patients with Bipolar I Disorder
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	2施設からの審議依頼による

議 題 13	(治験国内管理人)クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社依頼による2型糖尿病患者を対象としたリナグリプチンの第3相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 当該治験薬で発生した重篤な副作用等(定期報告)③ 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①②については、4施設からの審議依頼による ③については、2施設からの審議依頼による

議 題 14	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III相試験①
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による
報告事項	① 終了(中止・中断)報告書について報告
特記事項	1施設からの報告依頼による

日	時	2017 年	8月 18日	17 時 00 分	~ 21 時 10	分			
場	所	川喜多メモリアルビル 8階 会議室							
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	柳澤 正義	油田 正樹			
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄			
4		斉藤 恵子							

議 題 15	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III相試験②
宏 送 市 佰	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議事項	② 継続審査(実施状況報告)
	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
性	①については、5施設からの審議依頼による
特記事項	②については、2施設からの審議依頼による

議 題 16	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継続投与試験
宋 送 亩 佰	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議事項	② 継続審査(実施状況報告)
	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①については、5施設からの審議依頼による
村記事頃	②については、1施設からの審議依頼による

議 題 17	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による2型糖尿病及び糖尿病性腎症患者を対象としたカナグリフロジンの影響を評価する第III相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 同意撤回書の変更③ 同意文書の撤回に関する改訂レター
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①については、3施設からの審議依頼による ②③については、1施設からの審議依頼による

議 題 18	ベリタス病院の依頼による心筋保護を考慮した新しい急性心不全治療薬としてのエプレレノ ンの有効性を検討する臨床試験(無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験)
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

日	時	2017 年	8月 18	3 目 1	7 時 00 分	→ ~ 21	時 10分	
場	所	川喜多メモリアル	ビル 8階 会議	室				
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中	孜	柳澤 正郭	養 油日	田 正樹
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 大澤	澄子	米久保 马	为 松魚	倉 健雄
女		斉藤 恵子						

議 題 19	アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたチカグレロルの第Ⅲ相試験
	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
	② 予定される治験費用に関する資料の変更
審議事項	③ 被験者への支払いに関する資料の変更
	④ 治験期間の延長
	⑤ 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
 結 果	承認
一 木	子 (中心
特記事項	①については、3施設からの審議依頼による
	②③④⑤については、各々1施設からの審議依頼による

議 題 20	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塞栓源不明の脳塞栓症を発症した 患者を対象に、経口直接トロンビン阻害剤であるダビガトランエテキシラート(110mg又は 150mg,経口1日2回)の脳卒中の再発予防における有効性及び安全性をアセチルサリチル 酸(100mg経口1日1回)と比較するランダム化、二重盲検試験(RE-SPECT ESUS)
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	3施設からの審議依頼による

議 題 21	武田薬品工業株式会社の依頼による大うつ病性障害の治療における、Lu AA21004の臨床 第3相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

日	時	2017 年	8月 18	3 目 1	7 時 00 分	→ ~ 21	時 10分			
場	所	川喜多メモリアルビル 8階 会議室								
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中	孜	柳澤 正郭	養 油日	田 正樹		
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 大澤	澄子	米久保 马	为 松魚	倉 健雄		
女		斉藤 恵子								

議 題 22	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるME2112 の統合失調症患者を対象とした検証的 試験(第Ⅲ相)
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
金 硪 尹 垻	② 継続審査(実施状況報告)
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①については、2施設からの審議依頼による ②については、1施設からの審議依頼による

議 題 23	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験(第Ⅲ相)
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 継続審査(実施状況報告)
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
上 特 記 事 坦	①については、2施設からの審議依頼による ②については、1施設からの審議依頼による

議 題 24	アストラゼネカ株式会社の依頼による高トリグリセライド血症を有する心血管リスクの高い患者を対象とした長期アウトカム試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ② 当該治験薬で発生した重篤な副作用等(定期報告)
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
杜 割 東 西	3施設からの審議依頼による
特記事項	
報告事項	以下の軽微な変更について迅速審査を実施した ① 治験分担医師氏名リストの変更

日	時		2017 年	8 月	18 日	17	' 時	00 分	\sim	21 時	10	分		
場	所	川喜多メモリアルビル 8階 会議室												
	41	馬杉	則彦	浅野 オ	奏	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
4		斉藤	恵子											

議 題 25	Pearl Therapeutics, Inc.によるCOPDを対象としたPT003、PT005およびPT001の第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 同意説明文書に関するお知らせ③ 賠償責任保険付保証明書の更新
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①については、3施設からの審議依頼による ②③については、1施設からの審議依頼による

議 題 26	武田薬品工業株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたSYR-472の第3相試験
審議事項	① 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 27	田辺三菱製薬によるMT-3995の後期第Ⅱ相臨床試験(後半)
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等(定期報告)
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による
報告事項	① 終了(中止・中断)報告書について報告
特記事項	1施設からの報告依頼による

日	時		2017 年	8 月	18 日	17	' 時	00 分	\sim	21 時	10	分		
場	所	川喜多メモリアルビル 8階 会議室												
	41	馬杉	則彦	浅野 オ	奏	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
4		斉藤	恵子											

議 題 28	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 CHS -0214長期継続試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等(定期報告)
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 29	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたUstekinumabによる寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 治験薬概要書の変更③ 説明文書、同意文書の変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①については、2施設からの審議依頼による ②③については、1施設からの審議依頼による
報告事項	① 終了(中止・中断)報告書について報告

EPSインターナショナル株式会社の依頼によるMycobacterium avium complexによる難 議 題 30 の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリポソーム製剤(LAI)の無 化、多施設、非盲検試験			
宏 送 亩 佰	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等		
審議事項	② 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象		
	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		
審議内容	委員からの意見・異論は特になし		
結 果	承認		
特記事項	1施設からの審議依頼による		

日	時	2017 年	8月 18	3 目 1	7 時 00 分	→ ~ 21	時 10分	
場	場 所川喜多メモリアルビル 8階 会議室							
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中	孜	柳澤 正郭	養 油日	田 正樹
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 大澤	澄子	米久保 马	为 松魚	倉 健雄
女		斉藤 恵子						

議 題 31	EPSインターナショナル株式会社の依頼によるMycobacterium avium complex による難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリポソーム製剤(LAI)の多施設共同、安全性延長、非盲検試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
田 哦 尹 切	② 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
who will be the	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 32	サノフィ株式会社の依頼によるクロストリジウム・ディフィシル感染のリスクにさらされている被験者を対象としたクロストリジウム・ディフィシルトキソイドワクチンの有効性、免疫原性、安全性試験
審議事項	① 継続審査(実施状況報告)
EL 1470 7	② 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
and the second	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結果	承認
胜 訂 市 佰	①については、2施設からの審議依頼による
特記事項	②については、3施設からの審議依頼による

議 題 33	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験	
 ① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ② 当該治験薬に関する措置報告 ③ 当該治験薬で発生した重篤な副作用等(定期報告) ④ 治験薬概要書の変更 ⑤ 説明文書、同意文書の変更 ⑥ 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象 		
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし	
結 果	承認	
特記事項	1施設からの審議依頼による	

日	時	2017 年	8月 18日	17 時 00 分	~ 21 時 10	分	
場	場 所川喜多メモリアルビル 8階 会議室						
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	柳澤 正義	油田 正樹	
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	
4		斉藤 恵子					

議 題 34	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日本人2型糖尿病患者を対象として、インスリン療法にエンパグリフロジンを併用したときの有効性及び安全性を検討する並行 群間試験
審議事項	 当該試験薬で発生した重篤な副作用等(定期報告) 説明文書、同意文書の変更 試験責任医師宛レター 継続審査(実施状況報告)
審議内容	引き続き試験を実施することの妥当性について審議した 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①④については、2施設からの審議依頼による ②③については、1施設からの審議依頼による

議 題 35	サノフィ株式会社の依頼による高コレステロール血症患者を対象としたAlirocumabの第3相 試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	5施設からの審議依頼による

議 題 36	アラガン・ジャパン株式会社の依頼によるAMD患者を対象としたAGN-150998の第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
田附子京	② 治験分担医師氏名リストの変更
	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①については、2施設からの審議依頼による
77 此 尹 久	②については、1施設からの審議依頼による

日	時	2017 年	8月 18日	17 時 00 分	~ 21 時 10	分	
場	場 所川喜多メモリアルビル 8階 会議室						
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	柳澤 正義	油田 正樹	
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	
4		斉藤 恵子					

議 題 37	ブリストル・マイヤーズ スクイブ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Ⅲ相 試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 当該治験薬に関する研究報告
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	2施設からの審議依頼による

議 題 38	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第3相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ② 治験実施計画書に関するレター
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による
報告事項	① 治験責任医師宛レター
特記事項	1施設からの報告依頼による

議 題 39	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相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	2施設からの審議依頼による

日	時		2017年	8月	18 日	17	' 時	00分	\sim	21 時	10	分		
場	所	川喜多メモリアルビル 8階 会議室												
	4	馬杉	則彦	浅野 オ	秦	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
S.		斉藤	恵子											

	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
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	2施設からの審議依頼による

議 題 41	アステラス製薬株式会社の依頼によるミラベグロン製造販売後臨床試験(日韓試験)
審議事項	① 当該試験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	引き続き試験を実施することの妥当性について審議した 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	3施設からの審議依頼による
報告事項	① 終了(中止・中断)報告書について報告

議 題 42	サノフィ株式会社の依頼による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 グラルギン/リキシセナチド配合剤(リキシラン)の第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	2施設からの審議依頼による

日	時		2017 年	8 月	18 日	17	' 時	00 分	\sim	21 時	10	分		
場	所	川喜多メモリアルビル 8階 会議室												
	41	馬杉	則彦	浅野 オ	奏	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
4		斉藤	恵子											

議 題 43	サノフィ株式会社の依頼による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ルギン/リキシセナチド配合剤(リキシラン)の第III相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
田、成、子、京	② 治験分担医師氏名リストの変更
and the second	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①については、4施設からの審議依頼による
村記事項	②ついては、1施設からの審議依頼による

議 題 44	サノフィ株式会社の依頼による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 グラルギン/リキシセナチド配合剤(リキシラン)の第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
宋 洋 由 宏	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	3施設からの審議依頼による

議 題 45	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社による間質性肺疾患を伴う全身性強皮症患者を 対象として、ニンテダニブを投与したときの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
虚 举 山 应	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 46	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるESA非使用の血液透析患者を対象とした GSK1278863の第Ⅲ相試験
審議事項	 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 治験実施計画書の変更 治験薬概要書の変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	2施設からの審議依頼による

日	時		2017 年	8月	18 日	17	' 時	00 分	\sim	21 時	10	分		
場	所	川喜	多メモリアルビル	✓ 8階 😩	会議室									
	41	馬杉	則彦	浅野 オ	奏	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
4		斉藤	恵子											

議 題 47	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象とした GSK1278863の第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 治験薬概要書の変更③ 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①②については、4施設からの審議依頼による ③については、1施設からの審議依頼による

議 題 48	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
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 当該治験薬で発生した重篤な副作用等(定期報告)③ 説明文書、同意文書の変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 49	塩野義製薬株式会社の依頼による成人ADHD患者を対象としたS-877503の第3相試験(継続長期投与試験)
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 50	日本新薬株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症に伴う間歇性跛行を対象としたNS-304の後期第Ⅱ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	4施設からの審議依頼による

日	時		2017年	8月	18 日	17	' 時	00分	\sim	21 時	10	分		
場	所	川喜	多メモリアルビル	8階 :	会議室									
	4	馬杉	則彦	浅野 オ	秦	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
S.		斉藤	恵子											

議 題 51	ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたアベルマブ (MSB0010718C)の第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 独立データモニタリング委員会開催結果について③ 治験薬概要書の変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 52	ムンディファーマ株式会社の依頼によるブプレノルフィン経皮吸収製剤(BTDS)の第Ⅱ相臨 床試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 53	第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象としたDU-176b(エドキサバン)第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 54	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社による活動性ループス腎炎患者を対象としてBI 655064をプラセボを対照として比較検討するランダム化二重盲検試験
審議事項	① 被験者配布資料の変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

日	時	2017 年	8月 18	3 目 1	7 時 00 分	→ ~ 21	時 10分	
場	所	川喜多メモリアル	ビル 8階 会議	室				
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中	孜	柳澤 正郭	養 油日	田 正樹
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 大澤	澄子	米久保 马	为 松魚	倉 健雄
女		斉藤 恵子						

議 題 55	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による過活動膀胱患者を対象としたGSK1358820の 第III相試験
審議事項	① 説明文書、同意文書の変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 56	サノフィ株式会社の依頼による小児・思春期1型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギンの製造販売後臨床試験
審議事項	 試験実施計画書別紙の変更 継続審査(実施状況報告)
審議内容	引き続き試験を実施することの妥当性について審議した 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 57	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による保存期慢性腎臓病に伴う貧血を有する患者を対象としたAKB-6548(Vadadustat)の第Ⅱ相試験
宏 送 亩 佰	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議事項	② 継続審査(実施状況報告)
	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①②、各々1施設からの審議依頼による

議 題 58	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による透析を実施中の 慢性腎臓病に伴う貧血を有する患者を対象としたAKB-6548(Vadadustat)の第Ⅱ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	2施設からの審議依頼による

日	時	2017 年	8月 18日	17 時 00 分	~ 21 時 10	分
場	所	川喜多メモリアルビル	/ 8階 会議室			
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	柳澤 正義	油田 正樹
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄
4		斉藤 恵子				

議 題 59	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による日本人1型小児糖尿病患者を対象とした NN1218の有効性及び安全性の検討
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 当該治験薬に関する措置報告
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 60	MSD株式会社の依頼によるMK-5592第Ⅲ相臨床試験
審議事項	 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 治験薬概要書の変更 添付文書の変更 継続審査(実施状況報告)
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 6]	MSD株式会社の依頼による食事・運動療法に加えインスリン製剤単剤ントロールが得られない日本人2型糖尿病患者を対象としてオマリグリ安全性及び有効性を検証するための第IV相多施設共同無作為化プ質重盲検比較試験、及び引き続き実施される非盲検延長試験	プチン追加投与時の
審議事項	① 継続審査(実施状況報告)	
審議内容	引き続き試験を実施することの妥当性について審議した 委員からの意見・異論は特になし	
結果	承認	
特記事項	2施設からの審議依頼による	

日	時		2017年	8月	18 日	17	' 時	00分	\sim	21 時	10	分		
場	所	川喜	多メモリアルビル	8階 :	会議室									
	4	馬杉	則彦	浅野 オ	秦	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
S.		斉藤	恵子											

議 題 62	株式会社 三和化学研究所の依頼によるSK-1401第Ⅲ相試験 腎性貧血を合併する血液透析患者を対象とした静脈内投与試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 治験薬概要書の変更
虚光 + *	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	2施設からの審議依頼による

議 題 63	株式会社 三和化学研究所の依頼によるSK-1401第Ⅲ相試験 腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした皮下投与試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 治験薬概要書の変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 64	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による血液透析患者を対象としたdaprodustatの第Ⅲ 相試験
	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議事項	② 治験実施計画書の変更
	③ 治験分担医師氏名リストの変更
	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結果	承認
胜 扫 审 佰	①②については、11施設からの審議依頼による
特記事項	③については、1施設からの審議依頼による
	① 以下の軽微な変更について迅速審査を実施した
報告事項	治験分担医師氏名リストの変更
	② 実施医療機関、治験責任医師宛レター
w n + 4	①については、1施設からの報告依頼による 迅速審査日:2017年7月28日,審査結果:承認
特記事項	②については、11施設からの報告依頼による

日	時	2017 年	8月 18	3 目 1	7 時 00 分	→ ~ 21	時 10分	
場	所	川喜多メモリアル	ビル 8階 会議	室				
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中	孜	柳澤 正郭	養 油日	田 正樹
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 大澤	澄子	米久保 马	为 松魚	倉 健雄
女		斉藤 恵子						

議 題 65	アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミド製造販売後臨床試験	
審議事項	① 当該試験薬で発生した重篤な副作用等	
引き続き試験を実施することの妥当性について審議した 審議内容 委員からの意見・異論は特になし		
結 果	承認	
特記事項	1施設からの審議依頼による	

議 題 66	富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第III相試験
審議事項	 治験実施計画書の変更 説明文書、同意文書の変更 治験参加者カードの変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	4施設からの審議依頼による

議 題 67	富山化学工業株式会社の依頼による呼吸器感染症を対象としたソリスロマイシンの臨床第III 相試験
	① 治験実施計画書の変更
審議事項	② 説明文書、同意文書の変更
	③ 治験参加者カードの変更
	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	4施設からの審議依頼による

議 題 68	エーザイ株式会社の依頼によるメトトレキサート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の用量反応性試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等② 当該治験薬で発生した重篤な副作用等(定期報告)③ 説明文書、同意文書の変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	2施設からの審議依頼による

日	時	2017 年	8月 18日	17 時 00 分	~ 21 時 10	分
場	所	川喜多メモリアルビル	/ 8階 会議室			
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	柳澤 正義	油田 正樹
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄
4		斉藤 恵子				

議 題 69	サノフィ株式会社の依頼による両側性の鼻茸を有する患者を対象としたdupilumabの第III相 試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 70	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-2370第Ⅱ相試験 パーキンソン病患者に対する 多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験,及び非盲検非対照長期 継続投与試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 71	サノフィ株式会社の依頼によるSAR650984の第1/2相試験
	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議事項	② 治験薬概要書の変更
	③ 説明文書、同意文書の変更
	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 72	サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第Ⅲ相試験
審議事項	 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 治験薬概要書の変更 説明文書、同意文書の変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

日	時	2017 年	8月 18	3 目 1	7 時 00 分	→ ~ 21	時 10分	
場	所	川喜多メモリアル	ビル 8階 会議	室				
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中	孜	柳澤 正郭	養 油日	田 正樹
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 大澤	澄子	米久保 马	为 松魚	倉 健雄
女		斉藤 恵子						

議 題 73	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象とした GSK2834425(フルチカ ゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩) の第Ⅲ相試験
審議事項	 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 治験実施計画書の変更 治験実施計画書別紙の変更 説明文書、同意文書の変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①②④については、3施設からの審議依頼による ③については、1施設からの審議依頼による

議 題 74	アストラゼネカ株式会社の依頼による高カリウム血症患者を対象としたZS(ジルコニウムナトリウム環状ケイ酸塩)の安全性及び有効性を検討する多施設共同、前向き、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III 相試験—HARMONIZE Global
審議事項	① 治験分担医師氏名リストの変更
田 哦 予 久	② 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①については、2施設からの審議依頼による
17 記事項	②については、1施設からの審議依頼による

議 題 75	第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

日	時		2017 年	8月	18 日	17	' 時	00 分	\sim	21 時	10	分		
場	所	川喜	多メモリアルビル	✓ 8階 😩	会議室									
	41	馬杉	則彦	浅野 オ	奏	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
4		斉藤	恵子											

議 題 76	千寿製薬株式会社の依頼による原発開放隅角緑内障又は高眼圧症を対象としたSJP-0135の第Ⅲ相試験(比較試験)
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	3施設からの審議依頼による

議 題 77	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による日本人喘息患者を対象とするQMF149の第Ⅲ 相長期安全性試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 78	エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたE2609の第Ⅲ相試験
審議事項	 治験実施計画書の変更 治験実施計画書別紙の変更 説明文書、同意文書の変更 治験薬概要書の変更 被験者配布資料 ポスターの変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

日	時	2017 年	8月 18	3 目 1	7 時 00 分	→ ~ 21	時 10分	
場	所	川喜多メモリアル	ビル 8階 会議	室				
.1.	44	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中	孜	柳澤 正郭	養 油日	田 正樹
出委	席員	中島 新一郎	五十嵐 郁世	大澤 大澤	澄子	米久保 马	为 松魚	倉 健雄
女		斉藤 恵子						

議 題 79	アストラゼネカ株式会社の依頼による心不全患者におけるダパグリフロジンの効果を検討する第Ⅲ相試験
	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
宏 送 亩 佰	② 説明文書、同意文書の変更
審議事項	③ 治験分担医師氏名リストの変更
	④ 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結果	承認
特記事項	①については、8施設からの審議依頼による
村 記 争 垻	②③④については、各々1施設からの審議依頼による

議 題 80	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による標準的治療でコントロール不十分な喘息患者を対象としたQAW039の第Ⅲ相安全性試験
審議事項	① 被験者配布資料の変更
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	2施設からの審議依頼による

議 題 81	田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジア患者を対象としたMT-5199の第Ⅱ /Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

議 題 82	EPSインターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象としたMOD-4023の第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による

日	時		2017 年	8月	18 日	17	' 時	00 分	\sim	21 時	10	分		
場	所	川喜	多メモリアルビル	✓ 8階 😩	会議室									
	41	馬杉	則彦	浅野 オ	奏	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
4		斉藤	恵子											

議 題 83	協和発酵キリン株式会社の依頼によるRTA 402の第Ⅱ相試験
審議事項	① 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による 浅野副委員長、佐中委員は本治験の審議・採決に不参加
報告事項	① 終了(中止・中断)報告書について報告
特記事項	1施設からの報告依頼による

議 題 84	アステラス製薬依頼の腎性貧血(透析期)を対象とするASP1517の第Ⅲ相比較試験
	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議事項	② 治験分担医師氏名リストの変更
	③ 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
	①については、15施設からの審議依頼による
性 扫 审 佰	②については、2施設からの審議依頼による
特記事項	③については、6施設からの審議依頼による
	浅野副委員長は本治験の審議・採決に不参加

議 題 85	アステラス製薬依頼の腎性貧血(透析期)を対象とするASP1517の第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
田成于八	② 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
and and the state	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
/d- H	7 37
結 果	承認
	①については、8施設からの審議依頼による
特記事項	②については、1施設からの審議依頼による
	浅野副委員長は本治験の審議・採決に不参加
報告事項	① 終了(中止・中断)報告書について報告
形 口 尹 垻	
特 記 事 項	1施設からの報告依頼による
77 此 尹 久	

日	時		2017 年	8月	18 日	17	' 時	00 分	\sim	21 時	10	分		
場	所	川喜	多メモリアルビル	✓ 8階 😩	会議室									
	41	馬杉	則彦	浅野 オ	奏	佐中	孜		柳澤	正義		油田	正樹	
出委	席員	中島	新一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久伊	呆 功		松倉	健雄	
4		斉藤	恵子											

議 題 86	アステラス製薬依頼の腎性貧血(透析期)を対象とするASP1517の長期投与試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ② 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①については、6施設からの審議依頼による ②については、1施設からの審議依頼による 浅野副委員長は本治験の審議・採決に不参加

議 題 87	アステラス製薬依頼の腎性貧血(腹膜透析)を対象とするASP1517の第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
帝 哉 尹 垻	② 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
虚 港 山 虚	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	1施設からの審議依頼による 浅野副委員長は本治験の審議・採決に不参加

議 題 88	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
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
帝 硪 尹 垻	② 治験分担医師氏名リストの変更
	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
審議内容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
	①については、6施設からの審議依頼による
特記事項	②については、2施設からの審議依頼による
	浅野副委員長は本治験の審議・採決に不参加

議 題 89	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相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ② 審査依頼医療機関で発生した重篤な有害事象
審議内容	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 委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特記事項	①については、5施設からの審議依頼による ②については、1施設からの審議依頼による 浅野副委員長は本治験の審議・採決に不参加

日	時	2	017 年	8月	18 日	17	時	00 分	\sim	21 時	10 3	分		
場	所	川喜多メモリアルビル 8階 会議室												
	44	馬杉 則彦	爹	浅野 泰	\$	佐中	孜	,	柳澤	正義	Ý	油田	正樹	
出委	席員	中島 新-	一郎	五十嵐	郁世	大澤	澄子		米久係	引	₹	公倉	健雄	
女		斉藤 恵子	<u>}</u>											

議 題 90	大正製薬株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象とした臨床薬理試験
報告事項	① 終了(中止・中断)報告書について報告
特記事項	2施設からの報告依頼による

議 題 91	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)
報告事項	① 終了(中止・中断)報告書について報告
特記事項	1施設からの報告依頼による

議 題 92	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるCOPD患者を対象としたGSK2834425(フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム/ビランテロールトリフェニル酢酸)の第Ⅲ 相試験
報告事項	① 終了(中止・中断)報告書について報告
特記事項	1施設からの報告依頼による

議 題 93	ファイザー株式会社の依頼による小児患者を対象としたDA-9501(デクスメデトミジン塩酸塩)の第3相試験
報告事項	① 終了(中止・中断)報告書について報告
特記事項	1施設からの報告依頼による

議 題 94	株式会社 三和化学研究所の依頼によるSK-1405 臨床薬理試験
報告事項	① 終了(中止・中断)報告書について報告
特記事項	1施設からの報告依頼による