

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ~ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 1	協和発酵キリン株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたオングリザ錠(サキサグリブチン)の製造販売後臨床試験
審 議 事 項	① 製造販売後臨床試験実施の可否(新規製造販売後臨床試験)
審 議 内 容	これまでに得られている知見に基づき製造販売後臨床試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・除外基準、基礎治療薬、本試験の目的について
結 果	承認
特 記 事 項	3施設からの審議依頼による

議 題 2	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるGSK1278863の前期第Ⅱ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 3	「アステラス製薬」依頼の「ASP1517」の「第Ⅱ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

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ~ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 4	田辺三菱製薬による慢性期統合失調症患者を対象としたMP-214(一般名 Cariprazine)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 治験実施計画書別紙の変更 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	1施設からの審議依頼による

議 題 5	アストラゼネカ株式会社の依頼による難治性逆流性食道炎患者を対象としたD961Hの第Ⅲ相試験
審 議 事 項	① 治験実施計画書の管理的項目の変更 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	3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日本人の慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象としたGSK573719吸入用散剤1日1回の52週間投与における長期投与試験
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、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

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ~ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 7	日本新薬株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛を対象としたNS-24の臨床第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(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	2施設からの審議依頼による

議 題 8	塩野義製薬株式会社の依頼による血小板減少患者を対象としたS-888711の第3相臨床試験
審 議 事 項	① 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 9	バイエル薬品株式会社の依頼によるBAY86-5300[エチニルエストラジオール0.02mg(β-シクロデキストリン包接化合物)/ドロスピレノン3mg]をフレキシブル処方で使用したときの子宮内膜症患者における有効性と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、及び非盲検、実薬対照、並行群間比較試験
審 議 事 項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ② 治験参加カードの変更 ③ 被験者の安全等に係る資料 ④ 治験分担医師の追加
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	①②③については、4施設からの審議依頼による ④については、1施設からの審議依頼による

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ~ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 10	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-5163の第 I / II 相試験 維持透析下の二次性副甲状腺機能亢進症患者を対象とした多施設共同単回及び反復静脈 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 当該治験薬に関する措置報告
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	6施設からの審議依頼による

議 題 11	ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるジェノタイプ2及び3のC型慢性肝炎の未治療被 験者を対象に、Peginterferon Lambda-1a/リバビリンの併用療法又はPeginterferon Lambda- 1a/リバビリン/Daclatasvirの併用療法のペグインターフェロン アルファ-2a/リバビリンの併 用療法に対する有効性及び安全性を検討する第3相ランダム化二重盲検比較試験
審 議 事 項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ② 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 12	田辺三菱製薬株式会社 MT-4666の第2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(定期報告) ② 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ③ 治験実施計画書の変更 ④ 治験薬概要書の変更 ⑤ 説明文書、同意文書の変更 ⑥ 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

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ～ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 13	大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-1747の第2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 治験実施計画書の変更 ③ 治験薬概要書の変更 ④ 説明文書、同意文書の変更 ⑤ 治験参加カードの変更
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	1施設からの審議依頼による

議 題 14	グラクソ・スミスクライン株式会社によるCOPD患者を対象としたGSK586129の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 ② 審査依頼医療機関で発生した有害事象 ③ 治験分担医師の削除 ④ 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 ②③④については、1施設からの審議依頼による

議 題 15	アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした第Ⅲ相試験(治験薬名:チカグレロル)
審 議 事 項	① 当該治験薬に関する措置報告 ② 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ③ 臨床試験に係る補償制度の概要の変更
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	①②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

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ～ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 16	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期日本人潰瘍性大腸炎患者を対象にゴリムマブ皮下投与による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、Randomized withdrawal 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 17	塩野義製薬株式会社の依頼によるオピオイド誘発性の便秘症を有するがん患者を対象としたnaldemedineの第3相臨床試験 – 二重盲検並行群間比較試験 –
審 議 事 項	① 治験実施計画書の変更 ② 説明文書、同意文書の変更 ③ 治験分担医師の追加
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、6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 18	塩野義製薬株式会社の依頼によるオピオイド誘発性の便秘症を有するがん患者を対象としたnaldemedineの第3相臨床試験 – 継続投与試験 –
審 議 事 項	① 治験実施計画書の変更 ② 説明文書、同意文書の変更 ③ 治験分担医師の追加
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、6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

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ~ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 19	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
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 20	東レ株式会社の依頼によるTRK-820軟カプセル剤臨床薬理試験
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 21	日本イーライリリー株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたLY110140の第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 ② 治験実施計画書別冊の変更
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

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ~ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 22	日本イーライリリー株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたLY110140の第Ⅲ相試験②
審 議 事 項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ② 治験実施計画書別冊の変更 ③ 治験薬服用方法の説明資料の追加
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 23	日本イーライリリー株式会社の依頼による糖尿病患者を対象にした LY2605541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 24	日本新薬株式会社依頼による間歇性跛行を伴う閉塞性動脈硬化症患者を対象としたNS-304の用量探索試験(前期第Ⅱ相)
審 議 事 項	① 治験実施計画書の変更 ② 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

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ～ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 25	日医工株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたNI-071の第Ⅲ相臨床試験－実薬対照二重盲検試験及び長期投与試験－
審 議 事 項	① 治験実施計画書の変更 ② 治験実施計画書別紙の変更 ③ 治験薬概要書追補の追加
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 26	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のコントロール不良喘息患者を対象としたSAR231893(dupilumab)の第Ⅱ相試験
審 議 事 項	① 治験実施計画書の変更 ② 治験実施計画書別紙の変更 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施設からの審議依頼による

議 題 27	アヅ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 治験実施計画書別冊の変更
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

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ～ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 28	協和発酵キリン株式会社の依頼による第 I / II 相臨床試験
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 29	MSD株式会社の依頼による脂質異常症の日本人患者を対象とした、MK-0859の多施設共同第III相試験
審 議 事 項	① 治験薬概要書の変更 ② 説明文書、同意文書の変更 ③ 治験参加カードの変更
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	2施設からの審議依頼による

議 題 30	クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象としたAMG 145をスタチン療法と併用した時の更なるLDLコレステロール低下が主要な心血管系事象に与える影響を評価する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検試験
審 議 事 項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
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

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ～ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 31	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるGSK1278863の後期第Ⅱ相試験①
審 議 事 項	① 治験実施計画書の変更
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

議 題 32	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による高リン血症を有する血液透析患者を対象としたPA21の第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 ② 当該治験薬で発生した重篤な副作用の追加情報 ③ 治験実施計画書の変更文書の変更 ④ 治験薬概要書の変更 ⑤ 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	①②③④については、9施設からの審議依頼による ⑤については、7施設からの審議依頼による

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ～ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 33	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による高リン血症を有する血液透析患者を対象としたPA21の第Ⅲ相試験②
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の追加情報 ③ 治験実施計画書の変更文書の変更 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	①②③④⑤については、4施設からの審議依頼による ⑥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 34	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による高リン血症を有する腹膜透析患者を対象としたPA21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 当該治験薬で発生した重篤な副作用等の追加情報 ③ 治験実施計画書の変更文書の変更 ④ 治験薬概要書の変更 ⑤ 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	①②④⑤については、1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

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ～ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 35	「アステラス製薬」依頼の「ASP1517」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(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	3施設からの審議依頼による

議 題 36	アステラス製薬依頼のASP1517の用量反応試験
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	4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 37	アステラス製薬依頼の高リン血症を対象とするASP1585の第Ⅲ相試験
審 議 事 項	① 治験実施計画書補遺の追加 ② 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	4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

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ～ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 委 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 38	アステラス製薬依頼の高リン血症を対象とするASP1585の長期投与試験
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	4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 39	マルホ株式会社の依頼によるM801801の尋常性乾癬に対する第Ⅲ相臨床試験
審 議 事 項	① 被験者募集に関する資料の変更
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

議 題 40	日本新薬株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛を対象としたNS-24の臨床第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	2施設からの報告依頼による

議 題 41	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による高リン血症を有する腹膜透析患者を対象としたPA21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

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
第 18 回治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2013 年 11 月 15 日 18 時 20 分 ~ 19 時 40 分				
場 所	川喜多メモリアルビル 8 階 会議室				
出 席 員	馬杉 則彦	浅野 泰	佐中 孜	中島 新一郎	五十嵐 郁世
	大澤 澄子	米久保 功	松倉 健雄	斉藤 恵子	

議 題 42	沢井製薬株式会社の依頼による生物学的同等性試験
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 43	東レ株式会社の依頼によるTRK-820軟カプセル剤臨床薬理試験
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 44	協和発酵キリン株式会社の依頼による第 I / II 相臨床試験
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 治験分担医師の追加
特 記 事 項	1施設からの報告依頼による 迅速審査日:2013年10月28日, 審査結果:承認

議 題 45	マルホ株式会社の依頼によるM801801の尋常性乾癬に対する第III相臨床試験
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 治験薬の有効期限の延長
特 記 事 項	3施設からの報告依頼による 迅速審査日:2013年10月28日, 審査結果:承認

議 題 46	大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-1747の第2相試験
報 告 事 項	① 治験実施計画書別冊の変更
特 記 事 項	1施設からの報告依頼による