

# 平成26年5月度 倉敷中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 平成 26 年 5 月 19 日 (月) 16 時 35 分 ~ 18 時 00 分  
 開催場所 : 院内第 5 会議室  
 出席者 : 後藤剛、松下睦、上田恭典、松岡孝、二宮伸介、佐野薫、橘洋正  
 高柳和伸、赤木晋介、武永省二 (非専門委員)、新居伸治 (非専門委員)、  
 梶谷浩一 (外部委員)、奥野健次 (外部委員)

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
[塩野義製薬株式会社の依頼によるS-588410の第2相試験] (第596号) 一般名:未定 治験依頼者:塩野義製薬株式会社 開発の相:第II相 対象疾患:膀胱癌	これまでに得られている非臨床試験成績、臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。  審議結果:承認
[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髄性白血病患者を対象としたBI6727の第III相試験](第597号) 一般名:Volasertib(BI 6727) 治験依頼者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 開発の相:第III相 対象疾患:治験責任(分担)医師が、診療録に記載されている医学的所見から標準寛解導入療法が適用できないと判断した未治療AML患者(65歳以上)	これまでに得られている非臨床試験成績、臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。  審議結果:承認
[武田薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたAMG 706のアジア共同第3相臨床試験](第557号) 一般名:Motesanib 治験依頼者:武田薬品工業株式会社 開発の相:第III相 対象疾患:非小細胞肺癌	当院で発生した重篤な副作用について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。  審議結果:承認
同上	・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年4月17日実施:承認)が報告された。 ・治験分担医師の追加、削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月18日実施:承認)が報告された。
[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](第567号) 一般名:ラムシルマブ 治験依頼者:日本イーライリリー株式会社 開発の相:第II相 対象疾患:(-)	・当院で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。  審議結果:承認
同上	治験分担医師の追加、削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月25日実施:承認)が報告された。
[EMD531444の第I/II相臨床試験](第518号) 一般名:■ 治験依頼者:メルクセロノ株式会社 開発の相:第II相 対象疾患:■	・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。 ・治験薬概要書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。  審議結果:承認
同上	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年5月2日実施:承認)が報告された。
[大動脈弁狭窄患者を対象とした経カテーテル生体弁の臨床試験](第520号) 一般名:経カテーテルウシ心のう膜弁 治験依頼者:エドワーズライフサイエンス株式会社 開発の相:製造販売後臨床試験 対象疾患:弁尖の硬化変性に起因する症候性の重度大動脈弁狭窄	当該治験機器で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験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	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
同上	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年4月25日実施:承認)が報告された。
[大動脈弁狭窄患者を対象とした経カテーテル生体弁(20mm)の臨床試験](第540号) 一般名:経カテーテルウシ心のう膜弁 治験依頼者:エドワーズライフサイエンス株式会社 開発の相:— 対象疾患:弁尖の硬化変性に起因する症候性の重度大動脈弁狭窄	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験機器で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験実施計画書等の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果:承認</p>
[中外製薬株式会社の依頼によるRo50-8231とベバシズマブ併用の第Ⅱ相試験](第536号) 一般名:エルロチニブ塩酸塩 治験依頼者:中外製薬株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:■	当該治験薬に関する措置報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。  審議結果:承認
[■転移性非小細胞肺癌患者を対象としたBKM120■によるオープンラベル■試験](第541号) 一般名:未定 治験依頼者:ノバルティスファーマ株式会社 開発の相:第Ⅱ相 対象疾患:転移性非小細胞肺癌	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。  審議結果:承認
同上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・治験依頼者代表者の変更報告を確認した。</li> <li>・「治験中止に関するご報告」が報告された。</li> </ul>
[■を対象としたCH5424802の第I/II相臨床試験](第544号) 一般名:未定 治験依頼者:中外製薬株式会社 開発の相:第I/II相 対象疾患:■	当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。  審議結果:承認
同上	治験分担医師の削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月21日実施:承認)が報告された。
[中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたCH5424802の第Ⅲ相試験](第582号) 一般名:アレクチニブ塩酸塩 治験依頼者:中外製薬株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:肺癌	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・費用に関する覚書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果:承認</p>
同上	治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年4月24日実施:承認)が報告された。
[田辺三菱製薬によるTA-650の難治性川崎病を対象とした第Ⅲ相試験](第549号) 一般名:TA-650 治験依頼者:田辺三菱製薬株式会社 開発の相:第Ⅲ相 対象疾患:難治性川崎病	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告、定期報告及び研究報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験実施計画書、説明・同意文書等の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果:承認</p>
同上	治験実施契約書の変更、治験分担医師の追加、削除について、迅速審査の結果(2014年4月25日実施:承認)が報告された。

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
<p>[NJ-212082(Abiraterone Acetate)の化学療法未治療の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした臨床第Ⅱ相試験](第555号)            一般名:アビラテロン酢酸エステル            治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社            開発の相:第Ⅱ相            対象疾患:去勢抵抗性前立腺癌</p>	<p>・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。            ・治験実施計画書、説明・同意文書、健康被害に関する補償制度の概要、治験実施体制及び治験実施期間の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。            ・被験者への支払いに関する資料の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>同上</p>	<p>治験分担医師の追加、削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月21日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたPRO143966の第Ⅲ相試験](第560号)            一般名:PRO143966(MetMAb)            治験依頼者:中外製薬株式会社            開発の相:第Ⅲ相            対象疾患:非小細胞肺癌</p>	<p>・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告、研究報告及び措置報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。            ・治験実施計画書、説明・同意文書等の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>[中外製薬株式会社の依頼によるPRO143966とRo50-8231併用の第Ⅱ相試験](第575号)            一般名:PRO143966(オナルツズマブ(遺伝子組換え))            治験依頼者:中外製薬株式会社            開発の相:第Ⅱ相            対象疾患:■■■■■</p>	<p>・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告、研究報告及び措置報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。            ・治験実施計画書、説明・同意文書等の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>同上</p>	<p>治験分担医師の削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月18日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[FPF300の第Ⅰ／Ⅱ相試験](第562号)            一般名:サリドマイド            治験依頼者:藤本製薬株式会社            開発の相:第Ⅰ／Ⅱ相            対象疾患:■</p>	<p>当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>同上</p>	<p>治験実施体制等の変更、治験分担医師の追加、削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月23日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[未治療のCD20陽性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)患者を対象としたRO5072759(RG7159)の第Ⅲ相臨床試験](第563号)            一般名:未定            治験依頼者:中外製薬株式会社            開発の相:第Ⅲ相            対象疾患:未治療のCD20陽性びまん性大細胞型B細胞リンパ腫(DLBCL)患者</p>	<p>当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び措置報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>[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トレキシドの製造販売後臨床試験](第564号)            一般名:ペトレキシド            治験依頼者:日本イーライリリー株式会社            開発の相:第Ⅳ相(プロトコールデザインは第Ⅱ相です。日本以外はⅡ相扱いとなります。)            対象疾患:非小細胞肺癌</p>	<p>当該治験薬に係る定期報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
<p>同上</p>	<p>治験分担医師の職名変更、削除、治験実施契約書等の変更等について、迅速審査の結果(2014年5月2日実施:承認)が報告された。</p>

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
<p>[ブリistol・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3相試験](第570号)            一般名: ipilimumab            治験依頼者: ブリistol・マイヤーズ株式会社            開発の相: 第Ⅲ相            対象疾患: 非小細胞肺癌</p>	<p>当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>
<p>[ブリistol・マイヤーズ株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌を対象としたIpilimumabの第3相試験](第571号)            一般名: ipilimumab            治験依頼者: ブリistol・マイヤーズ株式会社            開発の相: 第Ⅲ相            対象疾患: 進展型小細胞肺癌</p>	<p>当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>
<p>[虚血性心疾患被験者に対するAVJ-301と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験](第573号)            一般名: AVJ-301(治験識別記号)            治験依頼者: アボット バスキュラー ジャパン株式会社            開発の相: 第Ⅲ相            対象疾患: 虚血性心疾患</p>	<p>・当該治験機器で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。            ・治験期間が1年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>
<p>[SyB L-1101の骨髄異形成症候群に対する第Ⅰ相臨床試験](第576号)            一般名: rigosertib sodium            治験依頼者: シンバイオ製薬            開発の相: 第Ⅰ相            対象疾患: 骨髄異形成症候群</p>	<p>・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。            ・治験実施計画書、説明・同意文書、補償制度及び個人情報保護の概要、治験参加カードの変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>
<p>[SyB C-1101の骨髄異形成症候群に対する第Ⅰ相臨床試験](第589号)            一般名: rigosertib sodium            治験依頼者: シンバイオ製薬            開発の相: 第Ⅰ相            対象疾患: 骨髄異形成症候群</p>	<p>・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。            ・治験実施計画書、説明・同意文書、補償制度及び個人情報保護の概要、治験参加カードの変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>
<p>[アステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とするASP3550の第Ⅲ相試験](第577号)            一般名: ■            治験依頼者: アステラス製薬株式会社            開発の相: 第Ⅲ相            対象疾患: 前立腺癌</p>	<p>・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び定期報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。            ・添付文書、治験実施計画書等の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>
<p>同上</p>	<p>治験実施契約書の変更、治験分担医師の追加、削除、について、迅速審査の結果(2014年4月23日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[TAS-118の膵癌患者を対象とした第Ⅲ相試験](第578号)            一般名: TAS-118            治験依頼者: 大鵬薬品工業株式会社            開発の相: 第Ⅲ相            対象疾患: 膵癌</p>	<p>当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び定期報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>
<p>同上</p>	<p>治験実施体制等の変更、治験分担医師の改姓、追加、削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月24日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[前立腺癌患者を対象としたITK-1の第Ⅲ相試験](第581号)            一般名: ITK-1            治験依頼者: 株式会社グリーンペプチド            開発の相: 第Ⅲ相            対象疾患: 去勢抵抗性前立腺癌</p>	<p>・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び定期報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。            ・被験者募集手順(被験者応募サイトの設置、新聞広告掲載等)について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
同上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年4月28日実施:承認)が報告された。</li> <li>・治験実施体制、治験実施契約書等の変更、治験分担医師の追加、削除について、迅速審査の結果(2014年4月30日実施:承認)が報告された。</li> </ul>
<p>[日本イーライリリー株式会社の依頼による第I b/II相試験](第585号)</p> <p>一般名: ■</p> <p>治験依頼者: 日本イーライリリー株式会社</p> <p>開発の相: 第II相</p> <p>対象疾患: ■</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び定期報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験実施計画書、説明・同意文書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果: 承認</p>
同上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年4月18日実施:承認)が報告された。</li> <li>・治験分担医師の追加、削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月18日実施:承認)が報告された。</li> </ul>
<p>[MSD株式会社の依頼によるMK-3475 第I b相試験](第588号)</p> <p>一般名: 未定</p> <p>治験依頼者: MSD株式会社</p> <p>開発の相: 第I b相</p> <p>対象疾患: ■ ■ ■</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告及び定期報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験薬概要書、説明・同意文書等の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果: 承認</p>
同上	<p>契約症例数の追加、治験実施契約書の変更、治験分担医師の追加、削除について、迅速審査の結果(2014年4月18日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[慢性動脈閉塞症、閉塞性動脈硬化症を対象とした下肢末梢動脈治療用医療機器の治験](第590号)</p> <p>一般名: 末梢血管用レーザ式血管形成術用カテーテル(仮称)</p> <p>治験依頼者: ディービーエックス株式会社</p> <p>開発の相: 該当なし</p> <p>対象疾患: 慢性動脈閉塞症、閉塞性動脈硬化症</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験機器で発生した重篤な副作用報告に基づき、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・症例報告書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験実施計画書、説明・同意文書、治験機器概要書、症例報告書の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果: 承認</p>
<p>[WT4869の骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象とした第1/2相臨床試験](第559号)</p> <p>一般名: -(一般名未定)</p> <p>治験依頼者: 大日本住友製薬株式会社</p> <p>開発の相: 第1/2相</p> <p>対象疾患: 骨髄異形成症候群(MDS)</p>	<p>治験実施計画書、別冊1、治験実施契約書の変更、治験分担医師の追加、削除について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>
<p>[大塚製薬の依頼によるOCV-501の第II相試験](第580号)</p> <p>一般名: なし</p> <p>治験依頼者: 大塚製薬株式会社</p> <p>開発の相: 第II相</p> <p>対象疾患: -</p>	<p>治験実施計画書等の変更について、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>
<p>[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+ビン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)](第545号)</p> <p>一般名: ゲフィチニブ</p> <p>成分記号: ZD1839</p> <p>自ら治験を実施する者: 呼吸器内科 吉岡 弘鎮</p> <p>開発の相: 第III相試験</p> <p>対象疾患: 完全切除された病理病期II-III期のEGFR変異陽性の非小細胞肺癌</p>	<p>モニタリング実施の結果報告があり、引き続き治験実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p>

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
同上	<ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年4月17日実施:承認)が報告された。</li> <li>・治験分担医師の追加、削除について、迅速審査の結果(2014年4月17日実施:承認)が報告された。</li> </ul>
<p>[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BIBW 2992の肺腺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験](第512号)</p> <p>一般名:未定  治験依頼者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社  開発の相:第Ⅲ相  対象疾患:肺腺癌患者</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年4月25日実施:承認)が報告された。</li> <li>・治験分担医師の削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月25日実施:承認)が報告された。</li> </ul>
<p>[1レジメン以上の化学療法歴を有する進行非小細胞肺癌を対象としたPF-00299804とエルロチニブの有効性および安全性を比較検討する無作為化二重盲検第3相試験](第548号)</p> <p>一般名:dacomitinib(r-INN)  治験依頼者:ファイザー株式会社  開発の相:第Ⅲ相  対象疾患:進行非小細胞肺癌</p>	<p>治験分担医師の削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月23日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[薬剤溶出ステント(TCD-10023)の多施設共同比較試験(第Ⅲ相臨床試験)](第550号)</p> <p>一般名:冠動脈ステント  治験依頼者:テルモ株式会社  開発の相:第Ⅲ相  対象疾患:冠動脈に形成された狭窄性病変による虚血性心疾患</p>	<p>治験実施体制等の変更、治験分担医師の追加、削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月25日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[KRP-203探索的試験&lt;第Ⅱ相&gt;](第579号)</p> <p>一般名:-  治験依頼者:杏林製薬株式会社  開発の相:第Ⅱ相  対象疾患:■</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年4月16日実施:承認)が報告された。</li> <li>・治験分担医師の改姓、削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月25日実施:承認)が報告された。</li> </ul>
<p>[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](第583号)</p> <p>一般名:lusutrombopag  治験依頼者:塩野義製薬株式会社  開発の相:第Ⅲ相  対象疾患:血小板減少患者</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年4月16日実施:承認)が報告された。</li> <li>・治験終了報告を確認した。</li> </ul>
<p>[血友病A患者を対象とし、遺伝子組換え型血液凝固第Ⅷ因子製剤(rFⅧ;INN:octocog alfa)との比較において遺伝子組換え型血液凝固第Ⅷ因子(rFⅧ)の安全性、有効性及び薬物動態を検討し、更に薬物動態を再検討し、安全性及び有効性を検討する、多施設共同、非盲検、クロスオーバー比較、第Ⅰ/Ⅲ相試験](第584号)</p> <p>一般名:遺伝子組換え型血液凝固第Ⅷ因子(rFⅧ)  成分記号:CSL627  治験依頼者:CSLベーリング株式会社  開発の相:第Ⅲ相  対象疾患:血友病A(先天性血液凝固第Ⅷ因子欠乏症)</p>	<p>治験分担医師の削除、治験実施契約書の変更について、迅速審査の結果(2014年4月26日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[血栓性血小板減少性紫斑病に対するリツキシマブの医師主導治験](第586号)</p> <p>一般名:リツキシマブ  自ら治験を実施する者:血液内科・主任部長 上田恭典  開発の相:第Ⅱ相  対象疾患:再発又は難治性のTTP患者</p>	<p>治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年4月9日実施:承認)が報告された。</p>
<p>[KRP-AM1977X第Ⅱ相臨床試験](第587号)</p> <p>一般名:未定  治験依頼者:杏林製薬株式会社  開発の相:第Ⅱ相  対象疾患:市中肺炎</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年4月19日実施:承認)が報告された。</li> <li>・治験分担医師の追加、削除、治験実施契約書、治験実施体制等の変更について、迅速審査の結果(2014年4月19日実施:承認)が報告された。</li> </ul>

議題	審議結果を含む議論の概要(迅速審査の報告含む)
<p>[虚血性心疾患を対象としたTCD-10023(SV)の臨床試験] (第593号) 一般名:冠動脈ステント 治験依頼者:テルモ株式会社 開発の相:第Ⅲ相試験 対象疾患:冠動脈に形成された狭窄性病変による虚血性心疾患</p>	<p>治験実施体制等の変更、治験分担医師の追加、削除について、迅速審査の結果(2014年4月25日実施:承認)が報告された。</p>