## 平成27年度第6回 医薬品臨床試験審査委員会 議事録の概要

開催日時	平成 27 年 9 月	2 日 (水) 15:30~18:30		
開催場所	名古屋市立大学	学病院 病棟・中央診療棟 10 階 第 5 会議室		
山舟禾昌	齋藤 伸治、	祖父江 和哉、木村 和哲、平岡 翠、東 智生、三浦 伸介、		
出席委員	本多裕之、	<b>高田 倫子</b>		
	【報告事項】			
	① 本院で発生した副作用・感染症報告:1件			
	② 治験および製造販売後臨床試験における他施設で発生した重篤な有害事			
	象報告	象報告		
	平成 2	平成 27 年 7 月 25 日から平成 27 年 8 月 21 日に受け付けられた治験・製造		
	販売後	販売後臨床試験 46 実施計画書(総報告件数: 80 件、7 件の年次報告、3		
		件の研究報告等を含む)における「他施設で発生した重篤な有害事象」が		
	分類された。			
		)終了(1 件)、以前に本院で実施された治験の 1 治験薬の開発の中止等		
		色中止2件)および臨床研究の終了(5件)が報告された。		
	(),110			
議 題	1. 治験			
および	議題 1:新	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療多発性骨髄腫患		
審議結果	HX/\text{\(\text{\\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\\circ}\end{\(\text{\(\text{\(\text{\(\text{\\circ}\end{\(\text{\\circ}\end{\(\text{\\circ}\end{\(\text{\\circ}\end{\(\text{\\circ}\end{\(\text{\\circ}\end{\(\text{\\circ}\end{\circ}\end{\circ}\end{\circ}\end{\circ}\end{\circ}\end{\circ}\end{\circ}\end{\circ}\	者を対象とした JNJ-54767414 の第Ⅲ相試験		
を含む	11-15-0010	治験実施計画書に基づき、体内薬物動態の観点から治験実施の		
主な概要		妥当性について審議が行われた。		
2 3 7/12		審議結果:承認		
	議題 2:	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による既治療の低悪性		
	<u>рнуудс</u> 2 .	度非ホジキンリンパ腫被験者を対象とした idelalisib (GS-1101)		
		の第Ⅲ相試験		
	11-15-0021	治験実施計画書に基づき、体内薬物動態の観点から治験実施の		
		妥当性について審議が行われた。		
		審議結果:承認		
	議題 3:	アストラゼネカ株式会社の依頼による喘息患者を対象とした		
	MX/25 0 .	CAT-354 の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験		
	11-15-0022	治験実施計画書に基づき、体内薬物動態の観点から治験実施の		
		妥当性について審議が行われた。		
		審議結果:承認		
	議題 4:変	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による第 I 相臨床		
	MX/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	試験		
	11-11-0001	治験薬概要書の改訂および説明同意文書の変更の妥当性につい		
		て審議が行われた。		
		審議結果:承認		
	議題 5:	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした		
	المرابع المرابع	LY2439821 の第Ⅲ相試験		
	11-12-0012	安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、治験薬概要		
		書の改訂、治験分担医師・治験協力者リストの変更および説明・		
		同意文書の変更の妥当性について審議が行われた。		
		審議結果:承認		
	1.1	田田牧山中国区、江大市区		

議題 6:	興和株式会社の依頼による C 型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治   患者を対象とした NIK-333 の第Ⅲ相試験
11-12-0014	安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書別紙の改訂および治 験薬概要書の改訂妥当性について審議が行われた
	審議結果:承認
議題 7:	バイエル薬品株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象 とした BAY q 6256 の第Ⅲ相試験
11-12-0016	安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、治験実施計画書別紙の改訂および説明同意文書の変更の妥当性について審議が行われた。 審議結果:承認
 議題 8:	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
11-13-0004	安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、治験薬概要書の改訂および説明同意文書の変更の妥当性について審議が行われた。 審議結果:承認
議題 9:	藤本製薬株式会社の依頼によるセレンの補充を必要とする患者を 対象としたFPF3400の長期投与試験(第Ⅲ相試験)
11-13-0011	安全性情報報告を踏まえ、治験薬概要書の改訂、治験実施計画 書別紙の改訂および症例報告書の見本の変更の妥当性について 審議が行われた。
-24 H	審議結果:承認
議題 10:	中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした RO5304020とRO4368451の第Ⅲ相試験
11-13-0028	本院で発生した治験薬との関連性の否定できない重篤な有害事 象報告とその後の有害事象の経過が報告され、治験実施計画書 の改訂および治験薬概要書の改訂の妥当性について審議が行わ れた。
	審議結果:承認
議題 11:	日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした LY450190 の第Ⅲ相試験
11-14-0004	安全性情報報告を踏まえ、開発業務受託機関の変更の妥当性について審議が行われた。 審議結果:承認
議題 12:	協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした KHK4827 の第Ⅲ相臨床試験及び第Ⅲ相臨床試験から切り替え る製造販売後臨床試験(継続長期投与期間)
11-14-0005	治験実施計画書別紙の変更の妥当性について審議が行われた。 審議結果:承認
議題 13:	アッヴィ合同会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象 としたアダリムマブの第Ⅲ相試験
11-14-0011	安全性情報報告を踏まえ、実施症例数の変更の妥当性について 審議が行われた。 審議結果:承認
議題 14:	ノバルティスファーマ株式会社による第I相臨床試験①
11-14-0013	本院で発生した治験薬との関連性の否定できない重篤な有害事 象報告とその後の有害事象の経過が報告され、実施症例数の変

	更の妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 15:	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による 2 期、非対照、非
	盲検第Ⅰ相試験
11-14-0017	安全性情報報告を踏まえ、実施症例数の変更の妥当性について
	審議が行われた。
	審議結果:承認
 議題 16:	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
找吃 10.	
11 14 0000	頼による第1相非盲検用量漸増試験
11-14-0020	実施症例数の変更の妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 17:	小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7057 の第 I 相試験
11-14-0026	安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書の改訂、治験薬概要
	書の改訂および説明同意文書の変更の妥当性について審議が行
	われた。
	審議結果:承認
<del></del> 議題 18:	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局面
1,2,700	型乾癬患者を対象とした CNTO1959 の有効性及び安全性を評
	価する第Ⅲ相試験
11-15-0001	費用の取り扱いの明瞭化の変更の妥当性について審議が行われ
11-15-0001	
	た。
	審議結果:承認
議題 19:	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による膿疱性乾癬患者又は乾
	癬性紅皮患者を対象とした CNTO1959 の有効性及び安全性を
	評価する第Ⅲ相試験
11-15-0002	費用の取り扱いの明瞭化の変更の妥当性について審議が行われ
	た。
	審議結果:承認
議題 20:	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象と
	した LEE011 の第 I b/II 相試験
11-15-0003	安全性情報報告を踏まえ、治験分担医師・治験協力者リストの
11 10 0000	変更の妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
学 日本 0.1	
議題 21:	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による小児成長ホ
	ルモン分泌不全症を対象とした VRS-317 の第 II/III 相試験
11-15-0007	治験用製剤及びその投与方法に関する親/保護者のためのガイ
	ドの変更の妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 22:	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による GS-0387 とルキ
	ソリチニブの骨髄線維症患者を対象とした第Ⅲ相試験
11-15-0009	安全性情報報告を踏まえ、説明同意文書の変更の妥当性につい
	て審議が行われた。
	審議結果:承認
 議題 23:	日本アルコン株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性を対象
形龙 40.	ロ本ケルコン株式去社の依頼による沙山空加齢負近変性を対象   とした RTH258 の第Ⅲ相試験
	こしに 1111400 ソ寿 11111日間歌
11-15-0011	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

	審議結果:承認
議題 24:	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による非転移性 (MO)去勢抵
	抗性前立腺癌男性患者を対象とした、ARN-509の第Ⅲ相試験
11-15-0012	安全性情報報告を踏まえ、追加検査の実施の変更の妥当性につ
	いて審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 25:	マルホ株式会社の依頼による M518101 の尋常性乾癬に対する
	第Ⅲ相試験一二重盲検群間比較試験一
11-15-0015	マルホ株式会社の依頼による M518101 の尋常性乾癬に対する第
	Ⅲ相試験
	審議結果:承認
議題 26:	マルホ株式会社の依頼による M518101 の尋常性乾癬及び掌蹠
	角化症に対する第Ⅲ相試験(長期投与試験)
11-15-0016	
	治験実施計画書の改訂の妥当性について審議が行われた。
** F = 0 =	審議結果:承認
議題 27:	小野薬品工業株式会社の依頼による再発及び難治性の多発性骨
	髄腫患者を対象にデキサメタゾン併用時のカルフィルゾミブ週
	1回投与と週2回投与を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
11-15-0018	小野薬品工業株式会社の依頼による再発及び難治性の多発性骨
	髄腫患者を対象とした 0N0-7057 の第Ⅲ相試験
	審議結果:承認
議題 28:	進行又は再発固形がんによる第Ⅰa/Ⅰb 相多施設共同医師主導
	治験
31-13-0001	安全性情報報告を踏まえ、治験実施計画書別紙の改訂の妥当性
	について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 29:	中外製薬株式会社の依頼による未治療の進行期低悪性度非ホジ
	キンリンパ腫を対象とした RO5072759 の第Ⅲ相試験
11-12-0032	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 30:	小野薬品工業株式会社の依頼による再発の多発性骨髄腫患者を
	対象とした ONO-7057 の第Ⅲ相試験
11-13-0024	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 31:	ノバルティスファーマ株式会社による LBH589D1201 の第Ⅱ相
	試験
11-14-0022	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
	アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者を対象とし
P1X/N2 02 .	た AZD2281 の第Ⅲ相試験
11-14-0023	本院で発生した治験薬との関連性のない重篤な有害事象報告が
11 14 0020	本院で先生した石鹸楽での関連性のない重点な有害事象報音が   報告され、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が行われた。

議題 33:	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による AIN457 の乾癬患
HX.AZ 00:	者を対象とした長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相試験
	(継続試験)
11-12-0022	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
11-12-0022	
	妥当性について審議が行われた。
->4 H	審議結果:承認
議題 34:	武田薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性情
	髄腫患者を対象とした経口 MLN9708 とレナリドミド及びデキサ
	メタゾン併用療法の多施設共同ランダム化二重盲検プラセボス
	照第Ⅲ相比較試験
11-13-0021	本院で発生した治験薬との関連性のない重篤な有害事象報告が
	│報告され、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が行われた。
	審議結果:承認
議題 35:	第一三共株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたデノ
	スマブの第Ⅲ相試験
11-10-0016	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
11 10 0010	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 36:	甘成和木・外心   ノバルティスファーマ株式会社の依頼による AIN457 の乾癬患
<b>哉</b>	
11 10 0010	者を対象としたプラセボと比較する第Ⅲ相試験(継続試験)
11-12-0018	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うこと $\sigma$
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 37:	MSD 株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有
	する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象と
	した SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長
	試験
11-13-0013	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 38:	ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼によるヌーナン症例
	群の低身長患児を対象とした NN-220 長期投与時の有効性及び
	安全性の検討(第Ⅲ相試験)
11-13-0018	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
11 10 0010	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 39:	<b>●酸和木・承配</b>   ノバルティスファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象と
成四 39:	
11 10 0010	した RAD001 の第 II 相試験
11-13-0019	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うこと $\sigma$
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 40:	EA ファーマ株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験
11-13-0023	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認

11 12 0005	象とした MK-8931 の二重盲検比較試験(第Ⅱ/Ⅲ相)
11-13-0025	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
** P	審議結果:承認
議題 42:	MSD 株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘
	型軽度認知障害患者を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験
11-13-0026	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 43:	アッヴィ合同会社の依頼による未治療及び既治療(代償性肝硬
	変を含む)の日本人 C 型慢性肝炎患者 (サブジェノタイプ 1b 型)
	を対象とした ABT-450/r/ABT-267 投与の有効性及び安全性を割
	価するための無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (GIFT I)
11-14-0001	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 44:	協和発酵キリン株式会社の依頼による皮膚 T 細胞性リンパ腫患
	者を対象とした KW-0761(モガムリズマブ)の第Ⅲ相試験
11-14-0007	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 45:	武田薬品工業株式会社の依頼による初発の多発性骨髄腫患者を
	対象とした MLN9708 の第Ⅲ相試験
11-14-0008	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 46:	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による臨床第Ⅰ相試験
11-14-0009	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
議題 47:	小野薬品工業株式会社の依頼による移植非適応の未治療の多発
	性骨髄腫患者を対象とした ONO-7057 の第Ⅲ相試験
11-14-0015	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
 議題 48:	アステラス製薬株式会社依頼の感染性腸炎を対象とする
HX/22 10:	OPT-80 の第Ⅲ相試験
11-14-0016	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
	妥当性について審議が行われた。
	審議結果:承認
	Tッヴィ合同会社の依頼による第 I 相試験
11-14-0019	ケッケイロ内云性の依頼による第11相略駅   安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの
11-14-0019	
	妥当性について審議が行われた。   本業注単・承認
学昭 「ハ	審議結果:承認
議題 50:	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性
	骨髄腫患者を対象とした JNJ-54767414 の第Ⅲ相試験
11-15-0004	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの

	妥当性について審議が行われた。			
	審議結果:承認			
議題 51:	武田薬品工業株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象と			
	した IxazomibCitrate(MLN9708)の第Ⅲ相試験			
11-15-0006	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの			
	妥当性について審議が行われた。			
	審議結果:承認			
議題 52:	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるブルトン型チロシンキ			
750	ナーゼ (BTK) 阻害薬 PCI-32765 (ibrutinib) の初発の非胚中心			
	B 細胞様びまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫患者を対象とした			
	リツキシマブ、シクロホスファミド、ドキソルビシン、ビンク			
	リスチン及びプレドニゾン (R-CHOP) 併用、ランダム化、二重			
	盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験			
11-15-0008	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの			
11 10 .	妥当性について審議が行われた。			
	審議結果:承認			
 議題 53:	武田薬品工業株式会社の依頼による幹細胞移植歴のない初発の			
时文尺字 00.	多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomib の第Ⅲ相試験			
11-15-0014	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの			
11 10 0011	妥当性について審議が行われた。			
	審議結果:承認			
 議題 54:	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による第I相試験			
11-15-0017	安全性情報報告を踏まえ、引き続き治験を継続して行うことの			
	妥当性について審議が行われた。			
	審議結果:承認			
2. 調査				
議題 1:	バイエル薬品株式会社の依頼による日本人滲出型加齢黄斑変性			
	患者に対するアフリベルセプトの有効性と安全性を評価する第 IV相試験			
21-15-0001	1件の調査について調査実施要綱に基づく説明・同意文書の妥当			
	性について審査が行われた。			
		審議	結果:	: 承認
議題 2:	バイエル薬品株式会社の依頼による HER2 陽性の手術不能又は			
	再発乳癌に対する一次治療としてのペルツズマブ、トラスツズマ			
	ブおよびドセタキセル併用療法の有効性及び安全性を検討する			
	製造販売後臨床試験			
21-14-0002	安全性情報を踏まえ、添付文書アイリーア硝子体内注射液			
	40mg/mL)の変更、医薬品インタビューフォームの変更および説明			
	同意文書の変更の妥当性について審査が行われた。			
	審議結果:承認			
3. 臨床研				
究				
議題 1:	放射線科における肺小型病変に対する VATS 術前のジアグノグ			
:虺 1.	放射機科における胂小望柄変に対する VAIS 州間のシナクノク			

	リーンによる CT ガイド下マーキングの有用性及び安全性に関する検討	
41-15-0004	□ 臨床研究実施計画書に基づき、臨床研究実施の妥当性について審	
41 10 0001	識が行われた。	
		審議結果:
議題 2:	麻酔科・ICU における大量出血時の低フィブリノゲン血症に対するフィブリノゲン濃縮製剤の止血効果の検討	
41-15-0005	臨床研究実施計画書に基づき、臨床研究実施の妥当性について審 議が行われた。	
	審議結果:承認	
議題 3:	泌尿器科におけるシスプラチン不適応の遠隔転移を有する尿道 がん症例に対する化学療法の有効性・安全性の検討	
41-15-0006	臨床研究実施計画書に基づき、臨床研究実施の妥当性について審 議が行われた。	
	審議結果:承認	
議題 4:	小児科における冠動脈病変合併リスクの高い川崎病患者に対する免疫グロブリンと免疫グロブリン・プレドニゾロン初期併用投 与の前方視的ランダム化比較試験多施設共同研究	
45-15-0018	臨床研究実施計画書に基づき、臨床研究実施の妥当性について審 議が行われた。	
	審議結果:承認	
議題 5:	消化器・一般外科における StageIII 結腸癌治癒切除例に対する 術後補助化学療法としての mFOLFOX6 療法または XELOX 療 法における 5-FU 系抗がん剤およびオキサリプラチンの至適投与 期間に関するランダム化第 III 相比較臨床試験 JFMC	
!	47-1202-C3	
45-12-0014	実施状況の確認を踏まえ、改訂実施計画書(期間の変更)および これに伴う説明同意文書の変更の妥当性について審議が行われ た。	
	審議結果:承認	
議題 6:	皮膚科における結腸・直腸癌・頭頸部癌を対象とした、分子標的 治療薬セツキシマブ及びパニツムマブにおける、皮膚障害に関す る基礎情報の取得と、保湿薬の有用性の検討	
45-12-0016	改訂実施計画書(人事異動に伴う医師の変更)の変更およびこれ に伴う説明同意文書の変更の妥当性について審議が行われた。 審議結果:承認	
議題 7:	産科婦人科における原因不明不育症患者に対する G-CSF 療法	
41-10-0002	実施状況の確認を踏まえ、改訂実施計画書(人事異動に伴う医師の変更、実施症例数の変更および説明同意文書の変更)の変更の	
	妥当性について審議が行われた。	.
議題 8:	審議結果:承認整形外科における新規閉経後骨粗鬆症患者におけるエルデカル	
	シトール単剤投与と、エルデカルシトールとバゼドキシフェン併 用投与での、骨代謝に与える影響の比較	
45-12-0012	実施状況の確認を踏まえ、 審議結果: 承認	
議題 9:	乳腺内分泌外科におけるエストロゲン受容体陽性 HER2 陰性乳	1

癌に対する S-1 術後療法ランダム化比較第Ⅲ相試験 (POTENT) 45-12-0003 本院で発生した試験との関連性のない重篤な有害事象報告とその後の有害事象の経過が報告され、引き続き臨床研究を継続して行うことの妥当性について審議が行われた。 審議結果:承認 議題 10: 消化器・一般外科における再発危険因子を有する Stage II 大腸癌
の後の有害事象の経過が報告され、引き続き臨床研究を継続して 行うことの妥当性について審議が行われた。 審議結果:承認
行うことの妥当性について審議が行われた。 審議結果:承認
審議結果:承認
par modern to the
議題 10: 消化器・一般外科における再発危険因子を有する Stage II 大腸癌
1 1 1 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
に対する UFT/LV 療法の臨床的有用性に関する研究
45-12-0005 本院で発生した試験との関連性のない重篤な有害事象報告とそ
の後の有害事象の経過が報告され、引き続き臨床研究を継続して
行うことの妥当性について審議が行われた。
審議結果:承認
議題 11: 消化器・一般外科における再発危険因子を有する Stage II 大腸
癌に対する UFT/LV 療法の臨床的有用性に関する研究
45-13-0032 本院で発生した試験との関連性のない重篤な有害事象報告とそ
の後の有害事象の経過が報告され、引き続き臨床研究を継続して
行うことの妥当性について審議が行われた。
審議結果:承認

## 平成27年度第6回 医療機器臨床試験審査委員会 議事録の概要

開催日時	平成 27 年 9 月 2 日 (水) 15:30~18:30		
開催場所	名古屋市立大学病院 病棟・中央診療棟 10階 第5会議室		
出席委員	齋藤 伸治、祖父江 和哉、木村 和哲、平岡 翠、東 智生、三浦 伸介、 本多 裕之、高田 倫子、渋谷 恭之、田島 志緒里		
報告事項	臨床研究の終了(5件)が報告された。 		
議 題	1. 臨床試験		
および	議題 1:	・   呼吸器外科における進行型胸部悪性腫瘍に対する胸腔鏡手術の安	
審議結果	时交/区 1・	全性と有効性に関する研究	
を含む主な概要	46-15-0003	臨床研究実施計画書に基づき、臨床研究実施の妥当性について審	
		議が行われた。	
	** FE O.	審議結果:承認	
	議題 2:	口腔外科におけるインプラント周囲炎に対する青色 LED 光源お よびリボフラビンによる抗菌光線力学療法の効果の検討	
	42-15-0002	臨床研究実施計画書に基づき、臨床研究実施の妥当性について審	
		議が行われた。	
		審議結果:承認	
	議題 3:	放射線科における肺動静脈奇形に対するコイル塞栓術におけるハ	
		イドロコイルの有用性に関する検討	
	46-15-0004	臨床研究実施計画書に基づき、臨床研究実施の妥当性について審	
		議が行われた。	
		審議結果:修正の上で承認 【付帯事項】	
		【15111年70】   実施計画書に副次評価項目として安全性に係る項目を追加するこ	
		E STEIN STEELS S	
	議題 4:	泌尿器科における上部尿路結石に対する新型腎盂尿管ビデオスコ	
		ープ「URF-Y0010」を用いた内視鏡的腎尿管砕石術の操作性と安	
		全性の検討	
	46-15-0005	臨床研究実施計画書に基づき、臨床研究実施の妥当性について審	
		議が行われた。	
		審議結果:修正の上で承認	
		【付帯事項】	
		①実施計画書の観察項目と評価項目の整合性を再考すること ②試験機器の洗浄・管理について再確認をすること	
		②試験機器の优件・旨生について再確認をすること	
	議題 5:	   呼吸器・アレルギー・リウマチ内科における鼻腔および呼気一酸	
	時状化型 ひ・	作吸器・テレルヤー・リウマケ内科における鼻腔わよい呼気一酸     化窒素濃度の同時測定による鼻炎・副鼻腔炎合併喘息患者の病態	
		評価	
	42-14-0001	治験実施計画書に基づき、治験実施の妥当性について審議が行わ	
		れた。	
		審議結果:修正の上で承認   【付帯事項】	
	議題 6:	歯科口腔外科における多血小板(PRF: Platelet Rich Fibrin)	

	を用いた歯槽骨造成
46-10-0004	治験実施計画書に基づき、治験実施の妥当性について審議が行わ
	れた。
	審議結果:承認
議題 7:	歯科口腔外科における下顎埋伏智歯抜去後の術後疼痛に対する
	Platelet Rich Fibrin(PRF)による鎮痛効果の検討
46-13-0009	治験実施計画書に基づき、治験実施の妥当性について審議が行わ
	れた。
	審議結果:承認
議題 8:	
12-14-0001	研究期間が 1 年を超えるため、臨床研究を継続して実施すること
	の妥当性について審査が行われた。
	審議結果:承認