

2012035-11DX	東京大学医学部附属病院 早期・探索開 発推進室・教授・岩坪 威	TAK-070・健康高齢者・第I相	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	治験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂、治験協力者追加、治験薬管理手順書改訂、モニタリング手順書改訂	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
2012034-11X	協和発酵キリン株式会社	KHK4827・膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症・第III相長期	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	治験実施計画書改訂、別冊改訂	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・研究に必要な消耗資材追加	確認	
2012033-11X	協和発酵キリン株式会社	KHK4827・乾癬・第III相長期	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	治験実施計画書改訂、別冊改訂	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・研究に必要な消耗資材追加	確認	
2012032-11X	協和発酵キリン株式会社	KHK4827・乾癬・第II相	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	治験実施計画書改訂、別冊改訂	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・研究に必要な消耗資材追加	確認	
2012031-11X	日医工株式会社	NIG-2066・生物学的同等性試験	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
報告	・終了報告書	確認	
2012030-11X	小野薬品工業株式会社	ONO-4538/BMS-936558・腎細胞がん・第III相	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
2012029-11X	ノバルティスファーマ株式会社	SOM230LAR・活動性先端巨大症/下垂体性巨人症・第II相	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、定期報告	承認	
2012028-11X	アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社	ACT-064992・●●●●・第II/III相	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認	
一部変更の適否	治験実施計画書改訂	承認	
一部変更の適否	治験審査委員会承認症例数追加	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・被験者にかかる治験の経費追加	確認	

2012027-11X	(治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社	AV-45・軽度認知障害(MCI)、AD・放射性薬剤		
審議事項	内容	審査結果	指示事項	
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、その他(副作用症例報告)	承認		
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認		
報告	・受託研究経費の支払い	確認		
2012026-11X	田辺三菱製薬株式会社	MP-214・統合失調症・第Ⅲ相長期		
審議事項	内容	審査結果	指示事項	
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認		
一部変更の適否	INVESTIGATOR'S BROCHURE改訂、治験薬概要書改訂、説明文書・同意文書改訂、	承認		
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認		
2012025-11X	ブリistol・マイヤーズ株式会社	BMS-790052/BMS-650032・C型慢性肝炎・長期追跡		
審議事項	内容	審査結果	指示事項	
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認		
一部変更の適否	治験薬概要書(BMS-650032)改訂	承認		
一部変更の適否	治験分担医師削除	承認		
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認		
2012024-11X	田辺三菱製薬株式会社	TA-650・乾癬・第Ⅲ相		
審議事項	内容	審査結果	指示事項	
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、研究報告、措置報告	承認		
一部変更の適否	治験分担医師追加・職名変更	承認		
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認		
2012022-11X	日本イーライリリー株式会社	LY2439821・乾癬・長期投与		
審議事項	内容	審査結果	指示事項	
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、定期報告、その他	承認		
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認		
一部変更の適否	治験分担医師追加	承認		
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認		
2012021-11X	塩野義製薬株式会社	S-888711・血小板減少患者・第2相		
審議事項	内容	審査結果	指示事項	
一部変更の適否	治験分担医師削除	承認		
一部変更の適否	治験実施計画書改訂(治験期間延長、治験実施体制変更、誤記修正)	承認		
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認		
報告	・登録被験者数追加	確認		

2012020-11X	サノフィ株式会社	XRP6258・前立腺癌・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2012019-11X	アブヴィ合同会社	ABT-450・C型慢性肝炎・Phase 2
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	定期報告	承認
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2012018-11X	大日本住友製薬株式会社	DSP-5423・小児統合失調症・第III相長期
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
報告	・研究会経費の追加	確認
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認
2012017-11X	大日本住友製薬株式会社	DSP-5423・小児統合失調症・第III相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
報告	・研究会経費の追加	確認
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認
2012016-11X	ノバルティスファーマ株式会社	AIN457・乾癬・第III相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、定期報告	承認
一部変更の適否	治験分担医師追加	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2012015-11X	グラクソ・スミスクライン株式会社	GSK1841157・再発・治療抵抗性DLBCL・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2012014-11X	ノバルティスファーマ株式会社	LCZ696・本態性高血圧・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2012013-11X	アステラス製薬株式会社	ASP015K・●●●●・第2相継続
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認

2011040-11X	興和株式会社	K-134・の間歇性跛行・第2相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2011039-11DY	東京大学医学部附属病院心臓外科・教授・小野 稔	EXP-01・重症心不全小児患者・医師主導
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、その他(不具合、健康被害)	承認
実施状況報告による継続の適否	治験実施状況報告	承認
2011038-11X	株式会社ヤクルト本社	FOLFIRINOX療法・膵癌・第2相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2011037-11Z	第一三共株式会社	SUN Y7017・アルツハイマー型認知症・第4相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
一部変更の適否	治験責任医師変更、治験分担医師削除、説明文書・同意文書改訂	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2011035-11X	バイエル薬品株式会社	リバーロキサバン・PE・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2011034-11DX	名古屋大学大学院医学系研究科 神経内科 教授 祖父江 元	TAP-144-SR(3M)・SBMA・追加第2相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
モニタリングに関わる継続の適否	モニタリング報告書	承認
安全性に関わる継続の適否	その他(15日報告、未知・因果関係あり)	承認
安全性に関わる継続の適否	その他(15日報告)	承認
安全性に関わる継続の適否	その他(15日報告)	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2011032-11X	バイエル薬品株式会社	リバーロキサバン・DVT・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認

2011031-11X	ブリistol・マイヤーズ株式会社	BMS790052/650032・C型肝炎・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
一部変更の適否	治験薬概要書(BMS-650032)改訂	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2011028-11X	協和発酵キリン株式会社	KRN321・●●●●●・第2相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2011027-11X	株式会社 ミノファージェン製薬	ベキサロテン・皮膚T細胞リンパ腫・第1/2相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2011024-11X	ユーシービージャパン株式会社	L059・強直間代発作を有する小児てんかん・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、定期報告	承認
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2011022-11X	田辺三菱製薬株式会社	MCI-186・ALS・第3相(検証的試験2)
審議事項	内容	審査結果 指示事項
一部変更の適否	治験責任医師変更、治験分担医師追加・削除、説明文書・同意文書改訂、治験参加カード改訂	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2011021-11X	MSD株式会社	MK-7009・既治療C型慢性肝炎/無効例・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
一部変更の適否	治験分担医師削除	承認
一部変更の適否	治験実施計画書別紙改訂、Protocol Clarification Letter、添付文書改訂(ペグイントロン、レベトール)、説明文書・同意文書改訂	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2011020-11X	MSD株式会社	MK-7009・既治療C型慢性肝炎/再燃例・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
一部変更の適否	治験実施計画書別紙変更、Protocol Clarification Letter、添付文書改訂(ペグイントロン、レベトール)、説明文書・同意文書改訂	承認
一部変更の適否	治験分担医師削除	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認

2011019-11X	大鵬薬品工業株式会社	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるS-1第II相試験
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認
2011014-11X	日本製薬株式会社	NPB-01・水疱性類天疱瘡・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告に よる継続の適否	実施状況報告	承認
2011012-11X	MSD株式会社	MK-7009・未治療C型慢性肝炎・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
一部変更の適否	治験実施計画書別紙改訂、Protocol Clarification Letter、添付文書改訂(ペグイント ロン、レベトール)、説明文書・同意文書改訂	承認
一部変更の適否	治験分担医師削除	承認
実施状況報告に よる継続の適否	実施状況報告	承認
2011010-11X	ノバルティスファーマ株式会社	AIN457・局面型皮疹を有する乾癬・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象、定期報告	承認
一部変更の適否	治験分担医師追加、職名・姓変更	承認
実施状況報告に よる継続の適否	実施状況報告	承認
2011009-11X	ノバルティスファーマ株式会社	INC424・骨髄線維症・第2相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告に よる継続の適否	実施状況報告	承認
2011007-11X	グラクソ・スミスクライン株式会社	アンブリセンタン/タダラフィル・PAH・第3相
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象、定期報告、措置報告	承認
一部変更の適否	治験実施計画書補遺改訂	承認
実施状況報告に よる継続の適否	実施状況報告	承認
2011006-11X	アルフレッサファーマ株式会社	BAF-105・ハンチントン病・第3相(長期投与)
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認
一部変更の適否	治験・製造販売後臨床試験実施計画書試験実 施体制変更報告書追加、同別紙1試験組織一 覧改訂、コレアジン錠添付文書追加	承認
実施状況報告に よる継続の適否	実施状況報告	承認
2011004-11X	アクテリオンファーマシューティカルズジ ャパン株式会社	NS-304・●●●・第2相(薬物動態)
審議事項	内容	審査結果 指示事項
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認

実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2010010-11X 審議事項	アッヴィ合同会社 内容	アダリムマブ・非活動性ぶどう膜炎・第3相 審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2010009-11X 審議事項	アッヴィ合同会社 内容	アダリムマブ・活動性ぶどう膜炎・第3相 審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2010001-11X 審議事項	ノバルティス ファーマ株式会社 内容	QTI571・重症肺動脈性肺高血圧症・第3相継続 審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、措置報告	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2009031-11Z 審議事項	ノバルティス ファーマ株式会社 内容	ニロチニブ・(Ph+) CML-CP・第4相 審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	定期報告、措置報告	承認
一部変更の適否	治験分担医師追加、治験協力者追加	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2009025-11X 審議事項	大鵬薬品工業株式会社 内容	S-1・Sorafenib不応進行肝細胞癌・第3相 審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2009022-11X 審議事項	アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社 内容	Ro47-0203・肺動脈性肺高血圧症・第3相 審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	定期報告	承認
2009013-11X 審議事項	ノバルティス ファーマ株式会社 内容	SPP100/エナラプリル・慢性心不全・第3相 審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象、定期報告、研究報告	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
2009006-11X 審議事項	アステラス製薬株式会社 内容	CDP870/MTX非併用・関節リウマチ・長期継続 審査結果 指示事項
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象	承認
一部変更の適否	治験薬概要書改訂、添付文書新規作成、説明文書・同意文書改訂	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認

2009005-11X 審議事項 報告	アステラス製薬株式会社 内容 ・開発の中止等に関する報告書	CDP870/MTX併用・関節リウマチ・長期継続 審査結果 確認	指示事項
2008045-11X 審議事項 安全性に関わる 継続の適否 一部変更の適否 実施状況報告に よる継続の適否	バイエル薬品株式会社 内容 定期報告、措置報告 治験実施計画書改訂、別紙1改訂、説明文書・ 同意文書改訂、治験協力者追加 実施状況報告	BAY63-2521・PAH・PATENT-2 審査結果 承認 承認 承認	指示事項
2008043-11X 審議事項 安全性に関わる 継続の適否 一部変更の適否 実施状況報告に よる継続の適否	バイエル薬品株式会社 内容 定期報告、措置報告 治験実施計画書改訂、別紙1改訂、説明文書・ 同意文書改訂、治験協力者追加 実施状況報告	BAY63-2521・CHEPH・CHEST-2 審査結果 承認 承認 承認	指示事項
2008039-11X 審議事項 報告	ユーシービージャパン株式会社 内容 ・開発の中止等に関する報告書	CDP870/MTX非併用・関節リウマチ・第3相 審査結果 確認	指示事項
2008038-11X 審議事項 報告	ユーシービージャパン株式会社 内容 ・開発の中止等に関する報告書	CDP870/MTX併用・関節リウマチ・第2/3相 審査結果 確認	指示事項
2008033-11X 審議事項 安全性に関わる 継続の適否 実施状況報告に よる継続の適否 報告	バイエル薬品株式会社 内容 重篤な有害事象 実施状況報告 ・研究経費追加	BAY43-9006・肝細胞癌術後補助療法・第3相 審査結果 承認 承認 確認	指示事項
2008031-11X 審議事項 安全性に関わる 継続の適否 一部変更の適否	中外製薬株式会社 内容 措置報告 治験実施計画書改訂	RO4964913・●●●●●●●●●●第2相 審査結果 承認 承認	指示事項
2008005-11X 審議事項 一部変更の適否 実施状況報告に よる継続の適否	ノバルティスファーマ株式会社 内容 治験分担医師削除、治験協力者変更 実施状況報告	SPP100・ハイリスク2型糖尿病・第3相 審査結果 承認 承認	指示事項
2007039-11X 審議事項 安全性に関わる 継続の適否 安全性に関わる 継続の適否 安全性に関わる 継続の適否	ファイザー株式会社 内容 Protocol Deviation Alert Letter 重篤な有害事象 重篤な有害事象	CP-690, 550・関節リウマチ・第3相 審査結果 承認 承認 承認	指示事項

安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象	承認
実施状況報告に よる継続の適否	実施状況報告	承認
2007021-11X 審議事項	ノバルティス ファーマ株式会社 内容	ニコチニブ・(Ph+) CML-CP初発成人・第3相 審査結果 指示事項
安全性に関わる 継続の適否	重篤な有害事象、措置報告	承認
一部変更の適否	治験分担医師追加	承認
実施状況報告に よる継続の適否	実施状況報告	承認

自主臨床

整理番号	依頼者名	治験薬名・疾患名・開発相	
P2012062-11Y 審議事項	内容	3本マイクロ針・皮内注射 審査結果	指示事項
試験の実施の適 否	新規申請	修正の上で承認	説明文書・同意文書について、当日 提出された修正案のとおり修正する こと。
P2012061-11X 審議事項	内容	NY-ESO-1fペプチド・進行癌・第Ⅱa相試験 審査結果	指示事項
試験の実施の適 否	新規申請	修正の上で承認	試験実施計画書について、当日提 出された修正案のとおり修正する こと。
P2012060-11X 審議事項	内容	AML-D11・小児急性骨髄性白血病・パイロット試験 審査結果	指示事項
試験の実施の適 否	新規申請	修正の上で承認	説明文書・同意文書について、当日 提出された修正案のとおり修正する こと。塩澤医師の東大研究倫理セミ ナー受講を確認した。
P2012059-11X 審議事項	内容	ALL-B12・小児B前駆細胞性急性リンパ性白血病・第Ⅱ相お 審査結果	指示事項
試験の実施の適 否	新規申請	修正の上で承認	説明文書・同意文書について、当日 提出された修正案のとおり修正する こと。塩澤医師の東大研究倫理セミ ナー受講を確認した。
P2012058-11X 審議事項	内容	オランザピン・嘔気・ランダム化比較試験 審査結果	指示事項
報告	・臨床試験審査委員会の指示事項への回答書	確認	
P2012057-11X 審議事項	内容	カルボプラチン・尿路上皮癌・探索的研究 審査結果	指示事項
報告	・臨床試験審査委員会の指示事項への回答書	確認	
P2012055-11X 審議事項	内容	イリノテカン・他治療不応の進行膵癌・第2相 審査結果	指示事項
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2012052-11Y 審議事項	内容	視野測定グリッド・緑内障性視野障害・研究 審査結果	指示事項
報告	・臨床試験審査委員会の指示事項への回答書	確認	
P2012051-11Y 審議事項	内容	超音波内視鏡ガイド下穿刺吸引生検法(EUS-FNA) 審査結果	指示事項
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2012047-11X 審議事項	内容	肝転移R0切除率・KRAS変異型大腸癌・自主臨床 審査結果	指示事項
実施状況報告に よる継続の適否	実施状況報告	承認	

P2012046-11X	トルバプタン・心不全・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012044-11X	TS-1・切除不能進行膵癌・第Ⅱ相		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験実施計画書改訂	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2012043-11Y	超音波内視鏡穿刺吸引術・膵腫瘍・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2012042-11Y	内視鏡的総胆管結石除去術・EPLBD・EST・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2012041-11X	ポリドカノール局注法・小腸血管性病変・研究		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012040-11X	TS-1・頭頸部癌・補助化学療法・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012039-11X	アリスキレン、シタグリプチン・薬物間相互作用・研究		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
報告	・終了報告	確認	
P2012038-11Y	形成外科手術手技・遊離空腸移植・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2012036-11X	J-BRAND Registry		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012034-11Y	超音波ガイド下胆道ドレナージ・悪性中下部胆管閉塞		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2012032-11Y	BEGIN試験・冠動脈分岐部ステント・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験機器追加、試験実施計画書改訂、試験期間延長	承認	

P2012031-11X			T細胞性急性リンパ性白血病・自主臨床第Ⅱ相
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2012030-11X			リスク層別化治療・急性リンパ性白血病・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2012029-11Y			内視鏡下手術用ロボット・腎部分切除術・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012028-11X			リツキシマブ・重症心不全・適応外使用
審議事項	内容	審査結果	指示事項
報告	・終了報告	確認	
P2012026-11Y			腹腔鏡アプローチ・肝切除・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012025-11Y			経腸管的メタリックステント・超音波内視鏡下/腓胝性嚢胞ド
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012024-11Y			内視鏡下手術用ロボット・膀胱全摘除術・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012022-11Y			Aqualaライナー・人工股関節全置換術・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
安全性に関わる継続の適否	当院有害事象(1)	承認	
安全性に関わる継続の適否	当院有害事象(1)	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012021-11Y			MRI画像/再発病巣検出能向上・前立腺癌のPSA再発・自主
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012020-11Y			内視鏡下手術用ロボット・縦隔腫瘍切除手術・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2012019-11X			ベバシズマブ・症候性脳放射線壊死・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	

P2012018-11Y		LigaSure/Harmonic・肝離断・試験	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012014-11X		アンブラーグ・ASO・VascuQOL・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験期間延長、試験実施計画書改訂	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012013-11X		ベタニス・間質性膀胱炎・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験期間延長	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012012-11X		トラマドール塩酸塩・間質性膀胱炎の疼痛・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012011-11X		シムビコート/アドエア・気管支喘息・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験責任医師変更、試験期間延長、試験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012010-11X		リツキシマブ・全身性強皮症合併間質性肺炎・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012008-11X		PROCEDURE・腹部大動脈瘤/肋骨動脈瘤・試験	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012006-11X		個別化治療・ヘリコバクター・ピロリ除菌・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012005-11X		ゼヴアリン・濾胞性リンパ腫・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012004-11X		抗パーキンソン病薬・反復経頭蓋磁気刺激法・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012003-11X		免疫増強経腸栄養剤・膵頭十二指腸切除術・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2012002-11X		分枝鎖アミノ酸・肝硬変合併肝癌/肝移植・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	

P2012001-11X		プロプラノロール・リンパ管奇形・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2011069-11Z		PRIAS?JAPAN・PSA監視療法・前立腺癌	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011068-11X		ケアロードLA・インスリン抵抗性・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011067-11X		クレストール・食後高中性脂肪血症・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011066-11X		NEXTO試験・KRAS野生型大腸癌・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011065-11X		ヒアルロン酸・変形性膝関節症・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	院内掲示用ポスターの使用(医療法人博仁会 福岡リハ整形外科クリニック)	承認	
一部変更の適否	院内掲示用ポスターの使用(福島県厚生農業協同組合連合会坂下厚生総合病院)	承認	
P2011064-11X		ゲムシタピン・S-1・ロイコボリン・膀胱癌・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
安全性に関わる継続の適否	当院有害事象(1)	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011063-11X		TS-1+パクリタキセル・進行胆道癌・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011062-11X		SUN D STUDY・大うつ病・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011061-11X		ビルダグリブチン/低用量グリメピリド比較・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011060-11X		mFOLFOX6+アービタックス・大腸癌・自主臨床	
審議事項	内容	審査結果	指示事項
安全性に関わる継続の適否	当院有害事象(2)	承認	

実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
P2011058-11Z		胆道ドレナージ・非切除肝門部悪性胆道閉塞・自主臨床
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
P2011056-11Z		EOB-MRI・肝細胞癌の早期診断・治療・自主臨床
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
P2011055-11Y		Gayet型バイポーラー鉗子・肝胆膵手術・臨床使用
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
P2011054-11Y		da Vinci S・支援下子宮全摘術・自主臨床
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
P2011053-11X		ネスブ・非糖尿病性慢性腎疾患・自主臨床
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
P2011050-11X		syntocinon・ASD当事者・自主臨床
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
P2011049-11Z		second-look内視鏡・早期胃癌・自主臨床
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
P2011048-11X		ソラフェニブ/TACE継続治療・肝細胞癌・自主臨床
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
P2011044-11X		ColyMycin・多剤耐性緑膿菌感染症・臨床使用
審議事項	内容	審査結果 指示事項
報告	・終了報告	確認
P2011043-11X		リツキサン・難治性結節性多発動脈炎・臨床使用
審議事項	内容	審査結果 指示事項
一部変更の適否	臨床使用期間延長、投与方法変更、説明文書・同意文書改訂	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
P2011042-11Z		卵子凍結保存・悪性腫瘍患者妊孕性温存・臨床使用
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
P2011039-11X		ゾラデックス/リュープリン・前立腺癌・自主臨床
審議事項	内容	審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認
報告	・臨床試験審査委員会の指示事項への回答書	確認

P2011038-11X	カンプト・他治療不応の進行肺癌・臨床使用		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
報告	・終了報告	確認	
P2011035-11Y	ハイブリッド型人工内耳・感音難聴・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011034-11Y	角膜クロスリンクング・角膜拡張症・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011032-11X	ハーセプチン・HER2陽性高齢者乳癌・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011031-11Y	CTW-5000・和温療法・慢性心不全・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	治験分担医師追加・削除	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011030-11X	RESPECT STUDY・降圧薬・脳卒中二次予防		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011029-11Y	daVinciS支援下縦隔鏡下食道亜全摘・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験分担医師削除、試験期間延長、症例数追加、試験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011028-11Z	ペプチドパルス樹状細胞ワクチン・癌・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011027-11Y	da Vinci S支援下子宮全摘術・臨床使用		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011025-11Z	IFN α 併用樹状細胞ワクチン・腎細胞癌・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	分担医師追加・所属・職名変更・削除、試験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011024-11X	ジャヌビア・冠動脈疾患発症2型糖尿病・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2011023-11X	ミノマイシン・ミクログリア活性化慢性疼痛・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	

P2011021-11X			リビトール・脳動脈瘤増大抑制／破裂予防・自主臨床
審議事項	内容		審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告		承認
P2011020-11X			スプリセル・初発慢性期慢性骨髄性白血病・自主臨床
審議事項	内容		審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告		承認
P2011018-11Z			ゾレドロン酸誘導 γ δ T細胞・非小細胞肺癌・自主臨床
審議事項	内容		審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告		承認
P2011017-11X			SOX療法・大腸癌肝転移・肝切除後・第1／2相
審議事項	内容		審査結果 指示事項
一部変更の適否	試験分担医師削除		承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告		承認
P2011016-11X			献血ベニコロン-I・水疱性類天疱瘡(治験後)自主臨床
審議事項	内容		審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告		承認
P2011015-11Z			早期除圧手術と待機治療・非骨傷性頸髄損傷・自主臨床
審議事項	内容		審査結果 指示事項
一部変更の適否	試験期間延長、試験実施計画書改訂		承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告		承認
P2011014-11X			セレコックス小腸粘膜障害・カプセル内視鏡・自主臨床
審議事項	内容		審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告		承認
P2011013-11X			ジアグノグリーン・ICG蛍光法認識率・自主臨床
審議事項	内容		審査結果 指示事項
一部変更の適否	試験分担医師追加・削除		承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告		承認
P2011012-11X			レミケード・関節リウマチの寛解維持・自主臨床
審議事項	内容		審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告		承認
P2011011-11Y			Covered SEMS・腭頭部癌・自主臨床
審議事項	内容		審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告		承認
P2011010-11Y			人工角膜(KPro)・難治性角膜混濁・自主臨床
審議事項	内容		審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告		承認
P2011009-11X			ヒドロキシクロロキン・APS・臨床使用
審議事項	内容		審査結果 指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告		承認

P2011005-11X	ネクサバール・肝細胞癌外科切除後維持療法・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 承認
	指示事項
P2011004-11X	ユーエフティ/イムシスト・膀胱癌・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 承認
	指示事項
P2011002-11X	ブレディニン・小児ネフローゼ・JSKDC05
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 承認
	指示事項
P2011001-11X	プロプレス固定用量/ジェムザール・膵癌・自主臨床
審議事項	内容
報告	・終了報告
	審査結果 確認
	指示事項
P2010053-11X	リュープリン・前立腺癌・TRIP STUDY
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 承認
	指示事項
P2010052-11Z	18FDG-PET検査・局所食道がん・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 承認
	指示事項
P2010050-11X	TS-1+パクリタキセル・進行膵癌・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 承認
	指示事項
P2010049-11X	バラクルード・肝細胞癌切除後・ETV-HCC
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 承認
	指示事項
P2010046-11X	ラジレス・虚血性心疾患合併高血圧・自主臨床
審議事項	内容
報告	・終了報告
	審査結果 確認
	指示事項
P2010045-11X	ユーエフティ・筋層非浸潤性膀胱癌・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 承認
	指示事項
P2010043-11X	スミフェロン・肝細胞癌治療切除後補助療法・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告書
	審査結果 承認
	指示事項
P2010042-11Y	WGC法/早期DG法・初回ERCP施行・自主臨床
審議事項	内容
報告	・終了報告
	審査結果 確認
	指示事項
P2010041-11X	セルセプト・ループス腎炎・臨床使用
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 承認
	指示事項

P2010040-11X			TS-1+タキソール/ランダ・胃癌・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2010038-11X			ラジレス・心筋梗塞既往歴のある高血圧・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2010036-11X			インデラル・莓状血管腫・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2010035-11X			TS-1/エルプラット+タキソール・胃癌・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
報告	・終了報告	確認	
P2010034-11X			アクブラ+放射線・局所進行子宮頸癌・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2010032-11X			リーバクト・利尿剤抵抗性心不全・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2010025-11X			プログラフ/ネオーラル・小児ネフローゼ・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2010020-11X			ボトックス注・間質性膀胱炎・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2010019-11Z			γ δ T細胞・腹水貯留を伴う治療抵抗性胃癌・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験期間延長、試験実施計画書改訂、試験分担医師追加・削除、説明文書・同意文書改訂	承認	「責任医師・分担医師の要件に関する申告書」、「自主臨床試験および未承認薬等の臨床使用の分担医師に関わる推薦書」について確認した。
P2010017-11X			骨バイオマーカー・ステロイド性骨粗鬆症・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2010015-11Y			JMM-H01・股関節障害患者・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2010012-11X			テモダール/フェロン・初発膠芽腫・JCOG0911
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	

P2010008-11X	プレドニン・無症候性高IgG血症・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2010007-11X	プレドニン中止後予後調査・自己免疫性膵炎・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2010003-11X	マクジェン・加齢黄斑変性・LEVEL-JStudy		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
報告	・終了報告	確認	
P2010002-11X	スタチン・高コレステロール血症・EMPATHY		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2010001-11X	腎バイオマーカー・EVALUATE参加者・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2009037-11X	同種造血幹細胞移植・AML209-FLT3-SCT		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2009036-11X	キロサイド・AML・CBF-AML209-KIT		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2009033-11X	リツキサン・ウェジナー肉芽腫症・臨床使用		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験分担医師削除	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2009032-11X	リバロ・慢性冠動脈疾患・REAL-CAD		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
安全性に関わる継続の適否	当院有害事象(1)	保留	突然死について、因果関係は否定出来ないのではないかとの委員の指摘に対し、見解を示すとともに適宜修正すること。
安全性に関わる継続の適否	当院有害事象(1)	承認	
安全性に関わる継続の適否	当院有害事象(1)	保留	脳出血による死亡について、因果関係は否定出来ないのではないかとの委員の指摘に対し、見解を示すとともに適宜修正すること。
一部変更の適否	試験協力者追加	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2009029-11X	アバスチン・再発／治療抵抗性悪性神経膠腫・自主臨床		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	

P2009028-11X			EOB・プリモビスト・肝細胞癌MRI検査・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験分担医師追加、試験期間延長、試験実施計画書改訂、説明文書・同意文書改訂	承認	
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2009025-11X			ボトックス注・過活動膀胱・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2009024-11X			ユリーフ・男性下部尿路症状・CLAM-STUDY
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2009023-11X			EOB・プリモビスト・門脈枝塞栓術前後・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2009021-11X			TS-1+タキソール・胃癌腹膜播種・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2009017-11X			Cidofovir・血幹細胞移植後感染・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2009016-11X			ホスカルネット・造血幹細胞移植後感染・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2009015-11X			オメプラール・化学療法実施患者腹部症状・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
報告	・終了報告	確認	
P2009014-11X			ALL-R08研究・第一再発小児ALL・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	修正の上で承認	実施状況報告書について、同意取得例数を再度確認して記載し、同意取得後実施に至らなかった症例については詳細を報告すること。他施設の実施状況についても記載し、再提出すること。
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2009012-11X			エンブレル・同種移植後IPS・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験実施計画書改訂、試験期間延長	承認	
P2009006-11X			スミフェロン・エルドハイム・チェスター病・臨床使用
審議事項	内容	審査結果	指示事項
一部変更の適否	試験期間延長	承認	
P2009005-11X			タキソール/プリプラチン・腹膜播種・胃癌・自主臨床
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	

P2009002-11X	ColyMycin・多剤耐性緑膿菌感染症・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果
	承認
P2008057-11X	ランサップ・胃萎縮・自主臨床
審議事項	内容
報告	・終了報告
	審査結果
	確認
P2008054-11X	フェアストン／エビスタ・前立腺癌・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果
	承認
P2008052-11X	タシグナ・慢性骨髄性白血病・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果
	承認
P2008046-11X	アバスチン／カンプト・悪性神経膠腫・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果
	承認
P2008043-11X	エルプラット／ティーエスワン・進行膀胱癌・自主臨床
審議事項	内容
報告	・終了報告
	審査結果
	確認
P2008042-11X	コニール／ダイクロライド・高血圧・自主臨床
審議事項	内容
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象
	承認
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象
	承認
終了報告	・終了報告(医療法人社団たに内科クリニック)
	承認
報告	・終了報告書(長野市国保大岡診療所)
	確認
報告	・終了報告書
	確認
P2008038-11X	レミケード・関節リウマチ・自主臨床(ZERO-J)
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果
	承認
P2008030-11X	ファルモルビシン／アイエーコールTACE・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果
	承認
P2008028-11X	セララ・アルブミン尿を有する高血圧・自主臨床
審議事項	内容
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象
	承認
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象
	承認
安全性に関わる継続の適否	重篤な有害事象
	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	承認

P2008027-11X	イリノテカン・他治療不応／進行胆道癌・自主臨床
審議事項	内容
報告	・終了報告
	審査結果 指示事項
	確認
P2008023-11X	ベザトールSR・原発性硬化性胆管炎・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 指示事項
	承認
P2008022-11X	カンプト・進行膵癌・自主臨床
審議事項	内容
報告	・終了報告
	審査結果 指示事項
	確認
P2008020-11X	J-ADNI・アルツハイマー病・観察研究
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 指示事項
	承認
P2008018-11X	ジクロロ酢酸ナトリウム・高乳酸血症・臨床使用
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 指示事項
	承認
P2008012-11X	ランサップ・胃発癌予防・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 指示事項
	承認
P2008005-11X	ロキサチジン・胃食道逆流症併存COPD・自主臨床
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 指示事項
	承認
P2007036-11X	アリセプト・糖尿病合併アルツハイマー・自主臨床
審議事項	内容
一部変更の適否	試験実施期間延長、試験分担医師の所属・職名変更
	審査結果 指示事項
	承認
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	承認
P2007030-11X	リツキサン・突発性血小板減少性紫斑病・臨床使用
審議事項	内容
一部変更の適否	試験実施計画書改訂、試験期間延長
	審査結果 指示事項
	承認
P2007014-11X	アバスチン・血管新生緑内障への眼局所投与
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 指示事項
	承認
P2007012-11X	ラベプラゾール・アスピリン潰瘍に対するの予防的投与
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 指示事項
	承認
P2006031-11X	インスリン抵抗性改善・心筋梗塞再発予防・軽症糖尿病
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 指示事項
	承認
P2006030-11X	食後高血糖改善による心筋梗塞再発予防・耐糖能異常
審議事項	内容
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告
	審査結果 指示事項
	承認

P2006026-11X	スミフェロン・Erdheim-Chester病		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2006022-11X	LLB-NHL03・小児リンパ芽球型リンパ腫		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	修正の上で承認	実施状況報告書について、同意取得例数を再度確認して記載し、同意取得後実施に至らなかった症例については詳細を報告すること。他施設の実施状況についても記載し、再提出すること。
報告	・第31回東大研究倫理セミナー受講証	確認	
P2005045-11X	J-DOIT3・2型糖尿病・強化療法血管合併症抑制		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2005034-11X	シクロスポリン・プレドニソルメドロール・小児ネフローゼ		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2004032-11X	球脊髄性筋萎縮症へのリユープリン		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2004024-11X	リユープリン・球脊髄性筋萎縮症		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2004011-11X	リユープリン・球脊髄型脊髄性筋萎縮症		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2003022-11X	大腸癌肝転移に対する肝切除後の術後補助化学療法		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2002029-11X	抗生物質含有骨セメント・人工骨頭・人工関節		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2001012-11Y	半導体レーザー光凝固装置・眼内腫瘍・経瞳孔的温熱療法		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
報告	・終了報告	確認	
P2000009-11X	ジアミノピリジン・ランバートイートン症候群・使用		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	
P2000001-11X	ストレプトゾシン		
審議事項	内容	審査結果	指示事項
実施状況報告による継続の適否	実施状況報告	承認	

