

医療法人原土井病院治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時	平成 25 年 8 月 20 日（火曜日）16 時 00 分から 17 時 00 分
開催場所	医療法人原土井病院 第 1 会議室
出席委員名	朔元則、上崎典雄、毛戸彰、永田理恵、関成人、境一成、奥田安孝、高橋富美、廣瀬禎子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題 1</p> <p>【審議事項】</p> <p>1 施設からの審査依頼により、「旭化成ファーマ株式会社の依頼による骨折の危険性の高い原発性骨粗鬆症患者を対象とした MN-10-T の第 III 相試験」を実施することの妥当性について審議を行い承認した。</p> <p>審議はこれまでに得られている非臨床試験・臨床試験の成績、実施医療機関・治験責任医師の適格性等を確認のうえ行った。</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>議題 2</p> <p>【審議事項】</p> <p>1 施設からの審査依頼により、「田辺三菱製薬の依頼による慢性期統合失調症患者を対象とした MP-214 の長期投与試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。</p> <p>審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>議題 3</p> <p>【審議事項】</p> <p>1 施設からの審査依頼により、「田辺三菱製薬の依頼による慢性期統合失調症患者を対象とした MP-214 の長期投与試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。</p> <p>審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>議題 4</p> <p>【審議事項】</p> <p>2 施設からの審査依頼により、「田辺三菱製薬の依頼による慢性期</p>

統合失調症患者を対象とした MP-214 の長期投与試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 5

【審議事項】

4 施設からの審査依頼により、「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅱ/Ⅲ相用量検討試験」、「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅲ相長期投与試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬概要書の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 6

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅱ/Ⅲ相用量検討試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 7

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅱ/Ⅲ相用量検討試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 8

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「大塚製薬株式会社の依頼による統

合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅱ/Ⅲ相用量検討試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 9

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅱ/Ⅲ相用量検討試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 10

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅲ相長期投与試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 11

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「アステラス製薬株式会社の依頼による双極性障害患者の大うつ病エピソードを対象とした F K 949E 第Ⅱ/Ⅲ相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

1 施設より、「アステラス製薬株式会社の依頼による双極性障害患者の大うつ病エピソードを対象とした F K 949E 第Ⅱ/Ⅲ相試験」にて、治験の実施に影響を与えない軽微な変更の報告があったことが報告された。

議題 12

【審議事項】

2 施設からの審査依頼により、「旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症を対象とした AK156 の第 III 相臨床試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。審議は、治験実施計画の変更内容、治験実施状況の報告を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 13

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症を対象とした AK156 の第 III 相臨床試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 14

【審議事項】

3 施設からの審査依頼により、「旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症を対象とした AK156 の第 III 相臨床試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 15

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「ファイザー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CP-690,550-10 の第 III 相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 16

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の第 III 相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 17

【審議事項】

2 施設からの審査依頼により、「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による 50 歳以上の成人を対象とした GSK1437173A の第 III 相試験」、「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による 70 歳以上の成人を対象とした GSK1437173A の第 III 相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 18

【審議事項】

3 施設からの審査依頼により、「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による第 II 相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 19

【審議事項】

3 施設からの審査依頼により、「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)」、「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)」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

	<p>議題 20</p> <p>【審議事項】</p> <p>2 施設からの審査依頼により、「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 LY2216684 の第 III 相試験 (2)」、「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 LY2216684 の第 III 相試験 (1)」、「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 LY2216684 の第 III 相試験 (3)」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。</p> <p>審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p> <p>議題 21</p> <p>【審議事項】</p> <p>1 施設からの審査依頼により、「武田薬品工業株式会社の依頼による低用量アスピリン長期投与 TAK-438 第 3 相長期継続投与試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。</p> <p>審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。</p> <p>【報告事項】</p> <p>なし</p>
特記事項	なし