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 26 年 6 月 17 日(火曜日) 16 時 00 分から 16 時 31 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、上﨑典雄、毛戸彰、関 成人、真名子佐喜子、境 一成、
	奥田安孝、廣瀬禎子、高橋富美
議題及び審議結	議題 1
果を含む主な議	【審議事項】
論の概要	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、治験実施状況の報告を確認のうえ行った。
	【報告事項】
	なし
	議題 2
	【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
	よる脳卒中後の上肢麻痺患者を対象とした HC-58 の第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、治験実施状況の報告を確認のうえ行った。
	【報告事項】 なし
	14 C
	議題 3
	【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、治験薬概要書変更の内容を確認のうえ行った。
	【報告事項】
	1 施設より、「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」
	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 4

【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FK949E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、治験実施計画書補遺の追加内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 5

【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大うつ病性障害患者を対象とした LY110140 の第 III 相試験 (1)」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、実施医療機関で発生した重篤な有害事象の報告を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 6

【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

議題 7

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼 による関節リウマチ患者を対象とした CNTO136 の第三相試験」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8 【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9 【審議事項】 1 施設からの審査依頼により、「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」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 10 【審議事項】 2 施設からの審査依頼により、「ジャパンワクチ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」、「ジャパンワクチ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 11 【審議事項】 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。 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
特記事項	