社会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27年6月2日 (火曜日) 16時00分から16時50分
開催場所	社会医療法人原土井病院 第1会議室
出席委員名	上﨑 典雄、毛戸 彰、眞名子 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、「日本イーライリリー株式会社の依頼
	によるデュロキセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象と
	した製造販売後臨床試験
	」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 2
	【審議事項】
	1 施設からの審査依頼により、「バイエル薬品株式会社の依頼による
	日本人の MRSA 感染症(皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症)
	患者における BAY 1192631 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、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。
	【報告事項】
	なし
	3/4 Hz 0
	【審議事項】
	1 施設からの審査依頼により、「中外製薬株式会社の依頼による関節
	リウマチを対象とした MRA-SC 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
	, s U

議題 4

【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」、「「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 長期第Ⅲ相試験(JADY)」」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 5

【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6

【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」、「アステラス製薬株式会社の依頼によるFK949Eの双極性障害患者の大うつ病エピソードを対象とした長期投与試験」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

議題 7

【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8 【審議事項】 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大うつ病性障害の治療における、Lu AA21004 の臨床第 3 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、「大日本住友製薬株式会社の依頼による A Randomized, Double-Blind, Parallel-group, Placebo-controlled Study of SM-13496 for the Treatment of Bipolar I Depression」、「大日本住友製薬株式会社の依頼による A Long-time Study of SM-13496 in Patients with Bipolar I Disorder」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】 なし 【報告事項】 1 施設より、「大日本住友製薬株式会社の依頼による A Randomized, Double-Blind, Parallel-group, Placebo-controlled Study of SM-13496 for the Treatment of Bipolar I Depression」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 11 【審議事項】 なし 【報告事項】 1 施設より、「大日本住友製薬株式会社の依頼による A Long-time Study of SM-13496 in Patients with Bipolar I Disorder」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】 なし 【報告事項】 10 施設より、「アストラゼネカ株式会社の依頼による MEDI3250 の 第 III 相試験」の終了報告が提出されたことが報告された。特に問題な
	く治験が実施されたことを確認した。
特記事項	委員長 朔 元則欠席のため、指名を受けて上﨑 典雄氏が委員長を代行