# 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 11 月 24 日(火曜日)16 時 00 分から 17 時 28 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	朔 元則、上﨑 典雄、眞名子佐喜子、毛戸 彰、境 一成、関 成人、
	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、「アステラス・アムジェン・バイオフ
	ァーマ株式会社の依頼による第2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。
	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。
	【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、「ファイザー株式会社の依頼による膝
	関節または股関節の変形性関節症患者を対象としたTanezumabの長期安
	全性および鎮痛効果を皮下投与により評価する第3相多施設共同無作為
	化二重盲検実薬対照試験」を実施することの妥当性について審議を行い
	承認した。
	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。
	【報告事項】
	なし
	議題2
	【審議事項】
	【
	関節、股関節または肩関節の関節全置換術を実施したtanezumab試験の
	被験者を対象とした第3相多施設共同長期観察試験」を実施することの
	妥当性について審議を行い承認した。
	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。
	【報告事項】
	NICH COA

なし
議題 3
【審議事項】
2 施設からの審査依頼により、「クリングルファーマ株式会社の依頼
による脊髄損傷急性期患者に対し、KP-100IT を脊髄腔内投与したとき
の安全性および有効性を確認する Phase I/II 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 4
【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」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
<b>学</b> 田石▼
【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
3 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。 ( <b>京</b> 共)
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 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
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
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。

## 【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 FK949E 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 7

## 【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 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 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」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 8

# 【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 9

#### 【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、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、「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 CHS-0214 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
議題 11 【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 CHS-0214 第Ⅲ相試験」、「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 CHS-0214 長期継続試験」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 12 【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 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13 【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。

	なし
	議題14 【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
特記事項	