

第1回 特定医療法人佐藤会 弓削病院

治験審査委員会 議事録概要

| | | | | |
|--------------------|---|-------------|--|--|
| 開催日時 | 2016年5月18日(水)15:00~16:00 | | | |
| 開催場所 | 特定医療法人佐藤会 弓削病院 図書室 | | | |
| 出席委員名 | 末松みどり、池田倫子、平田慎一、根岸佐知子、磯田和也 長嶺幸弘、園田由香里、桂木正一、高本裕志、松浦弘樹 | | | |
| 欠席委員名 | なし | | | |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の内容 | | | | |
| 【審議事項】 | | | | |
| 議題1 | 治験依頼者:武田薬品工業株式会社 治験課題名:大うつ病性障害の治療における、Lu AA21004 の臨床第3相試験 依頼者から提出された安全性に関する報告、治験薬概要書、同意書改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議 審議結果:承認 | マスキング 理由 | | |
| 議題2 | 治験依頼者:大塚製薬株式会社 治験課題名:大うつ病性障害患者を対象とした ASC-01 の有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検試験 依頼者から提出された治験実施計画書日本用追補改訂について報告 | | | |
| 議題3 | 治験依頼者:大日本住友製薬株式会社 治験課題名:DSP-5423P の統合失調症患者を対象とした検証的試験 [第3相試験] 依頼者から提出された安全性に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議 審議結果:承認 | | | |
| 議題4 | 治験依頼者: Meiji Seika ファルマ株式会社 治験課題名:ME2112の統合失調症患者を対象とした検証的試験(第III相) 依頼者から提出された安全性に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議 | | | |

| | | |
|------|--|--|
| | <p>治験責任医師より提出された実施状況報告書により、引き続き治験を継続することの妥当性について審議</p> <p>審議結果:承認</p> | |
| 議題 5 | <p>治験依頼者: Meiji Seika ファルマ株式会社 治験課題名: ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験(第 III 相) 依頼者から提出された安全性に関する報告、負担軽減費用に追加について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議</p> <p>治験責任医師より提出された実施状況報告書により、引き続き治験を継続することの妥当性について審議</p> <p>審議結果:承認</p> | |
| 議題 6 | <p>治験依頼者:大塚製薬株式会社 治験課題名:OPC-14597IMD(アリピプラゾール)の双極 I 型障害患者を対象とした二重盲検比較試験 依頼者から提出された安全性に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議</p> <p>審議結果:承認 依頼者から提出された治験実施計画書日本用別添資料改訂について報告</p> | |
| 議題 7 | <p>治験依頼者:大塚製薬株式会社 治験課題名:OPC-14597IMD(アリピプラゾール)の双極 I 型障害患者を対象とした第III相非盲検試験 依頼者から提出された安全性に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議</p> <p>審議結果:承認 依頼者から提出された治験実施計画書日本用別添資料改訂について報告</p> | |
| 議題 8 | <p>治験依頼者:アステラス製薬株式会社 治験課題名:FK949E 第 II / III 相試験 -双極性障害患者の大うつ病エピソードを対象とした臨床試験- 依頼者から提出された安全性に関する報告、治験概要書、重篤な有害事象に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議</p> | |

弓削病院

| | | |
|------|--|--|
| | 審議結果:承認 依頼者から提出された治験実施計画書別紙改訂について報告、 治験終了報告書について報告 | |
| 特記事項 | 特になし | |