

第10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	2017年2月8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:日本イーライリリー株式会社 治験課題名:日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症を対象とした LY3314814 の第Ⅲ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:ヤンセンファーマ株式会社 治験課題名:日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象に、固定用量の esketamine を鼻腔内投与したときの有効性、安全性及び 忍容性を検討するランダム化、二重盲検、多施設共同、 プラセボ対照試験 依頼者から提出された安全性に関する報告、被験者募集広告について、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 3	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)			

弓削病院

	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 5	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	
特記事項	特になし	