

## 第2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	2018年5月9日(水)14:30~15:30	
開催場所	特定医療法人佐藤会 弓削病院 <b>小会議室</b>	
出席委員名	山城佐知、池田倫子、白濱良一、三村絵美子、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		
<b>【審議事項】</b>		
議題1	<p>治験依頼者：大塚製薬株式会社</p> <p>治験課題名：統合失調症患者を対象とした3種類の Brexpiprazole (OPC-34712)週1回製剤(QW製剤)を単回経口投与したときの薬物動態、忍容性及び安全性を比較検討する多施設共同、非盲検、臨床薬理試験</p> <p>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</p>	<p>マスクング理由</p>
議題2	<p>治験依頼者：塩野義製薬株式会社</p> <p>治験課題名：塩野義製薬株式会社の依頼による児童思春期うつ病患者を対象としたLY248686(デュロキセチン塩酸塩)の第Ⅲ相試験</p> <p>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>結果:承認</p>	
議題3	<p>治験依頼者：塩野義製薬株式会社</p> <p>治験課題名：塩野義製薬株式会社の依頼による児童思春期うつ病患者を対象としたLY248686(デュロキセチン塩酸塩)の継続長期第Ⅲ相試験</p> <p>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>結果:承認</p>	

議題 4	<p>治験依頼者：大日本住友製薬株式会社</p> <p>治験課題名：SEP-363856 の日本人統合失調症患者を対象とした 反復投与試験</p> <p>依頼者から提出された安全性に関する報告、同意説明文書改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議</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</p> <p>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）</p> <p>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</p>	
議題 6	<p>治験依頼者：ルンドベック社</p> <p>治験課題名：Early-in-disease 又は late-in-disease の治療抵抗性統合 失調症患者を対象とした Lu AF35700 の有効性を検討 する介入、ランダム化、二重盲検、実薬対照試験</p> <p>依頼者から提出された安全性に関する報告、リーフレット、ポス ター追加について、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</p>	
議題 7	<p>治験依頼者：田辺三菱製薬会社</p> <p>治験課題名：MT-5199 の遅発性ジスキネジア患者を対象とした 検証的試験及び継続長期投与試験</p> <p>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</p> <p>審議結果：承認</p>	
議題 8	<p>治験依頼者：日本イーライリリー株式会社</p> <p>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</p> <p>依頼者から提出された安全性に関する報告、重篤な有害事象の報 告、治験薬概要書改訂について、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</p>	
議題 9	<p>治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社</p> <p>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</p>	

	<p>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</p> <p>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</p> <p>依頼者から提出された治験実施計画書別冊改訂について報告</p>	
<p>議題 10</p>	<p>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]</p> <p>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</p>	
<p>特記事項</p>	<p>特になし</p>	