

第 11 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	2019年2月13日(水)14:30~15:30	
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	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		
【審議事項】		
議題 1	<p>治験依頼者：大塚製薬株式会社</p> <p>治験課題名：アルツハイマー型認知症に伴うアジテーションに対するブレクスピプラゾール(OPC-34712)の有効性、安全性を検討する、多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験</p> <p>依頼者から提出された安全性に関する報告、被験者の支払いに関する資料、介護者向け説明資料について、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：大塚製薬株式会社</p> <p>治験課題名：アルツハイマー型認知症に伴うアジテーションに対するブレクスピプラゾール(OPC-34712)継続投与時の安全性を検討する多施設共同、非対照、非盲検試験</p> <p>依頼者から提出された安全性に関する報告、被験者の支払に関する資料について、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 3	<p>治験依頼者：Allergan(アラガン)社</p> <p>治験課題名：大うつ病性障害患者を対象としたRapastinel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>審議結果：承認</p>	

<p>議題 4</p>	<p>治験依頼者：Allergan(アラガン)社 治験課題名：大うつ病性障害患者を対象とした Rapastinel の第Ⅲ相長期試験 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</p>	
<p>議題 5</p>	<p>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ブレクスピプラゾール補助療法の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照、無作為化、多施設共同、二重盲検、並行群間比較試験 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、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</p>	
<p>議題 6</p>	<p>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ブレクスピプラゾール補助療法の長期安全性及び有効性を評価する多施設共同非盲検試験 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 審議結果：承認</p>	
<p>議題 7</p>	<p>治験依頼者：塩野義製薬株式会社 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 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 結果：承認</p>	
<p>議題 8</p>	<p>治験依頼者：塩野義製薬株式会社 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 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>	

	結果:承認	
議題 9	<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 10	<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 11	<p>治験依頼者: 田辺三菱製薬株式会社</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、治験薬概要書、同意説明文書改訂について、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 12	<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 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、治験薬概要書、治験実施計画書、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>	
特記事項	特になし	