

2009年度 第8回 洛和会音羽病院治験審査委員会

【会議の記録の概要】

開催日時 開催場所	2009年11月12日(木) 16:05~17:30 洛和図書館 会議室
出席委員名	関本達之、榎堀徹、川口晶子、佐原敏之、吉原哲史、知原信行、橋本靖弘、服部康夫
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題① 興和株式会社の依頼による第Ⅱ相試験          これまで得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。          審査結果：修正の上承認（同意説明文書の修正が必要）</p> <p>議題② アスピオファーマ株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした SUN Y7017（メマンチン塩酸塩）の第Ⅲ相試験（長期）          治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果：承認</p> <p>議題③ 小野薬品工業株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした ENA713D/ONO-2540 の後期第Ⅱ相/第Ⅲ相試験          治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果：承認</p> <p>議題④ 大塚製薬株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM 962 の第Ⅱ相/第Ⅲ相試験（継続長期）          治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 大塚製薬株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM 962 の第Ⅲ相試験          治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 大塚製薬株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした SPM 962 の第Ⅲ相試験（継続長期）          治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>

審議結果：承認

議題⑦⑧⑨ シェリング・プラウ株式会社の依頼によるアテローム性動脈硬化症の既往を有する患者を対象とした SCH 530348 の第Ⅲ相試験

実施医療機関で発現した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑩ 第一三共株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象とした AMG162 (denosumab) の第Ⅲ相試験

実施医療機関で発現した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑪ ワイス株式会社の依頼によるアポリポタンパク E<sub>ε</sub>4 を有するアルツハイマー型認知症患者を対象とした AAB-001 の第Ⅲ相試験

治験薬概要書 (別添資料)、治験実施体制の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑫ ワイス株式会社の依頼によるアポリポタンパク E<sub>ε</sub>4 を有さないアルツハイマー型認知症患者を対象とした AAB-001 の第Ⅲ相試験

治験薬概要書 (別添資料)、治験実施体制の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑬ 萬有製薬株式会社の依頼による MRSA による皮膚・軟部組織感染症、敗血症及び右心系感染性心内膜炎患者を対象とした MK-3009 の第Ⅲ相試験

治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

治験実施計画書、同意説明文書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

実施医療機関での治験期間が1年を経過するため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑭ サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による経皮的冠動脈形成術が適用

	<p>される安定狭心症／陳旧性心筋梗塞患者を対象とした SR25990C の第Ⅲ相試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑮ 武田薬品工業株式会社の依頼による AF37702 の第Ⅱ相試験</p> <p>治験依頼者から報告された重篤な副作用等の安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑯ クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした LY2062430 の第Ⅲ相試験</p> <p>NPI-D 神経精神症状目録の変更、同意説明ツールの新規作成に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	<p>議題⑦⑧⑨：当 IRB 設置医療機関を含む 2 施設（3 診療科）からの審議依頼による（但し、実施医療機関で発現した重篤な有害事象についての審査は 2 施設（2 診療科）のみ）</p>