

第 226 回 広南病院治験等審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 25 年 12 月 25 日(水) 14 時 00 分～14 時 30 分
開催場所	広南病院 東北療護センター
出席委員名	栗村淳子、長嶺義秀、古井英介、大沼歩、佐藤滋、松本康史、遠藤英徳、老松廣子、門馬留美子、新沼佑美、大森光徳、佐藤晶彦、藤原誠、佐藤隆之、品川陽子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>議題 1</b> 田辺三菱製薬株式会社の依頼による MT-4666 の第 II 相試験</p> <p>【審議事項】以下について、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。</p> <p>① 重篤な有害事象報告</p> <p>② 安全性情報</p> <p>審議結果:承認</p> <p><b>議題 2</b> ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による ENA713D のアルツハイマー型認知症患者を対象とした第 III 相試験</p> <p>【審議事項】以下について、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。</p> <p>① 安全性情報</p> <p>② 治験薬概要書の変更</p> <p>審議結果:承認</p> <p><b>議題 3</b> 大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした AD-810N の第 II 相試験</p> <p>【審議事項】以下について、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。</p> <p>① 安全性情報</p> <p>② 被験者の募集手順、治験の費用の負担について</p> <p>審議結果:承認</p> <p><b>議題 4</b> 第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害を対象とした CS-747S の第 III 相試験</p> <p>【審議事項】以下について、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。</p> <p>① 重篤な有害事象報告</p> <p>② 安全性情報</p> <p>審議結果:承認</p> <p><b>議題 5</b> 第一三共株式会社の依頼による高齢又は低体重の虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスグレル塩酸塩)の第 III 相試験</p> <p>【審議事項】以下について、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。</p> <p>① 安全性情報</p> <p>審議結果:承認</p>

	<p><b>議題 6</b> 武田薬品工業株式会社の依頼による低用量アスピリン長期投与患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相長期継続投与試験</p> <p>【審議事項】以下について、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。</p> <p>① 安全性情報</p> <p>審議結果:承認</p> <p>【報告事項】治験終了報告</p> <p><b>議題 7</b> ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社の依頼による急性期脳梗塞を対象とした Rev-01 の有効性及び安全性に関する多施設共同オープン試験</p> <p>【審議事項】以下について、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。</p> <p>① 重篤な有害事象報告</p> <p>② 被験者への支払いに関する変更、同意説明文書の変更</p> <p>審議結果:承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>① 契約症例数の変更【迅速審査承認】</p>
特記事項	次回、治験審査委員会開催予定日:平成 26 年 1 月 29 日(水)14 時 00 分より