

平成 27 年 3 月 12 日

委員長 岩崎 洋一

平成 26 年度第 11 回受託研究審査委員会議事録

開催年月日 平成 27 年 3 月 12 日
出席委員 診療部長：副委員長（下村壮司）
統括診療部長（新甲 靖）循環器科診療部長（藤原 仁）
事務部長（石黒 博）看護部長（嶋田保美）
企画課長（徳臣雅彦）
外部委員（泉須美子）外部委員（所陽子）
欠席委員 副院長：委員長（岩崎洋一）薬剂科長（八本聖秀）
開催場所 中棟 2 階 会議室 1
審議時間 15 時 00 分～16 時 00 分（60 分）

議題

【治験】

新規

1. 「協和発酵キリン株式会社の依頼によるKHK6640 の第I相試験」

審議内容： 受託の可否

審議結果：承認

責任医師：渡邊 千種

継続

2. 「アセチルコリンエステラーゼ阻害薬の投与を現在受けている、又は以前に受けていた軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象とした2用量のEVP-6124又はプラセボに関するランダム化二重盲検プラセボ対照並行群間比較26週間投与第Ⅲ相試験」

審議内容： 安全性情報(2015/3/3)

審議結果：承認

責任医師：渡邊 千種

3. 「アリセプトのレビー小体型認知症(DLB)を対象とした製造販売後臨床試験」

審議内容： 治験に関する変更(2015/3/2)

審議結果：承認

責任医師：渡邊 千種

4. 「中外製薬株式会社の依頼による軽度アルツハイマー病患者を対象とした Gantenerumab の第Ⅲ相試験」

審議内容： 重篤な有害事象に関する報告書(2015/3/3)

審議結果：承認

責任医師：渡邊 千種

5. 「MSD株式会社の依頼による MK-8931 の第Ⅱ/Ⅲ相試験(O17)」

審議内容： 安全性情報(2015/2/25) 治験に関する変更(2015/2/25)

治験実施状況報告書(2015/2/25)

審議結果：承認

責任医師：渡邊 千種

6. 「E0302 の筋萎縮性側索硬化症に対する長期投与試験」

審議内容: 治験実施状況報告書(2015/2/26) 安全性情報(2015/3/2)

審議結果:承認

責任医師:渡邊 千種

7. 「田辺三菱製薬株式会社 MT-4666 の第2相試験」

審議内容: 治験に関する変更(2015/3/5)

審議結果:承認

責任医師:渡邊 千種

8. 「第一三共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)の製造販売後臨床試験」

審議内容: 治験に関する変更(2015/3/4)

審議結果:承認

責任医師:渡邊 千種

9. 「塩野義製薬株式会社の依頼による第 2/3 相試験(継続長期投与試験)」

審議内容: 治験に関する変更(2015/2/27) 安全性情報(2015/2/16)

審議結果:承認

責任医師:湊崎 和範

10. 「塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象とした S-877489 の Ph2/3 相」

審議内容: 治験に関する変更(2015/2/27) 安全性情報(2015/2/27)

審議結果:承認

責任医師:湊崎 和範

11. 「塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象とした S-877489 の長期投与試験」

審議内容: 治験に関する変更(2015/2/27) 安全性情報(2015/2/27)

審議結果:承認

責任医師:湊崎 和範

12. 「L-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相並行群間比較試験」

審議内容: 治験に関する変更(2015/2/25)

審議結果:承認

責任医師:牧野 恭子

【その他の受託研究】

13. 「初回再発・再燃濾胞性リンパ腫に対する Bendamustine+Rituximab 療法終了後の FDG-PET/CT を用いた研究 -W-JHS NHL01-」

審議内容: 受託の可否

審議結果:承認

責任医師:下村 壮司

14. 「家族性骨髄異形成症候群に関する全国調査(多施設共同後方視的研究)」

審議内容: 受託の可否

審議結果:承認

責任医師:下村 壮司