

平成 27 年 6 月 9 日

委員長 石田 隆史

平成 27 年度第 2 回受託研究審査委員会議事録

開催年月日 平成 27 年 5 月 14 日
出席委員 委員長：臨床研究部長（石田隆史）副委員長：副院長（岩崎洋一）
統括診療部長（新甲 靖）診療部長（藤原 仁）
事務部長（永田隆史）看護部長（矢野いづみ）薬剤部長（永見幸人）
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 診療部長：（下村壮司）
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. 「日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験」

審議内容： 受託の可否(2015/5/7)

審議結果：承認

責任医師：太田 逸朗

継続

2. 「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： 治験実施状況報告書(2015/4/30) 安全性情報(2015/4/30)

治験に関する変更(2015/4/30)

審議結果：承認

責任医師：渡邊 千種

3. 「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(2015/4/30)

審議結果：承認

責任医師：渡邊 千種

4. 「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(2015/4/22) 治験に関する変更(2015/4/22、2015/5/7)

審議結果：承認

責任医師：渡邊 千種

5. 「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: 重篤な有害事象に関する報告書(2015/4/3、2015/4/3、2015/4/7)

審議結果:承認

責任医師:渡邊 千種

6. 「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: 安全性情報(2015/4/15)

審議結果:承認

責任医師:湊崎 和範

7. 「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: 安全性情報(2015/4/28)

審議結果:承認

責任医師:湊崎 和範

8. 「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: 安全性情報(2015/4/28)

審議結果:承認

責任医師:湊崎 和範

【その他】

9. 「FDG-PETによるアルツハイマー病の診断に関する多施設共同研究-SDAF-PET-」

審議内容: 変更

審議結果:承認

責任医師:渡邊 千種

10. 「フォーシーガ錠長期使用に関する特定使用成績調査」

審議内容: 受託の可否

審議結果:承認

責任医師:太田 逸朗

11. 「スーグラ錠 長期特定使用成績調査 (プロトコル No.SGL002)」

審議内容: 受託の可否

審議結果:承認

責任医師:石田 隆史