

平成 28 年 3 月 24 日

委員長 石田 隆史

平成 27 年度第 11 回受託研究審査委員会議事録

開催年月日 平成 28 年 3 月 10 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）
診療部長（下村壮司） 診療部長（藤原 仁）
事務部長（永田隆史） 薬剤部長（永見幸人）
企画課長（徳臣雅彦） 外部委員（泉須美子）
欠席委員 統括診療部長（新甲 靖） 看護部長（矢野いづみ） 外部委員（所 陽子）
開催場所 中棟 2 階 会議室 3
審議時間 15 時 00 分～15 時 30 分（30 分）

議題

【治験】

継続

1. 「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： 安全性情報(2016/3/2) 治験に関する変更(2016/3/2)
審議結果:承認
責任医師:渡邊 千種
2. 「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： 治験実施状況報告書(2016/2/24) 安全性情報(2016/2/24) 報告
審議結果:承認
責任医師:渡邊 千種
3. 「MSD 株式会社 アルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害(Prodromal AD)患者を対象とした MK-8931 (SCH900931)の第Ⅲ相試験」
審議内容： 安全性情報(2016/2/24) 報告
審議結果:承認
責任医師:渡邊 千種
4. 「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(2016/2/25) 安全性情報(2016/3/1)
治験に関する変更(2016/3/1)
審議結果:承認
責任医師:渡邊 千種
5. 「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： 安全性情報(2016/2/23) 治験実施状況報告書(2016/2/23)

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(2016/2/10)

審議結果:承認

責任医師:湊崎 和範

【その他の受託研究】

7. 「ファリーダックカプセル 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:下村 壮司