

令和元年 10 月 17 日

2019 年度第 6 回受託研究審査委員会 会議記録の概要

開催年月日 令和元年 10 月 10 日
出席委員 委員長：臨床研究部長（下村壮司）
統括診療部長（浅野耕助） 診療部長（藤原 仁） 薬剤部長（三好浩一郎）
看護部長（黒田智美） 事務部長（大谷伸次） 企画課長（小田秀晃）
外部委員（所 陽子） 外部委員（上田朱美）
欠席委員 副院長（新甲 靖）
開催場所 中棟 2 階 会議室 3
審議時間 14 時 30 分～ 14 時 45 分（15 分）

議題

【 治験 】

新規

なし

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」
責任医師：渡邊 千種
審議内容：□安全性情報
審議結果：承認
2. 「早期アルツハイマー病患者を対象とした E2609 の第Ⅲ相試験」
責任医師：渡邊 千種
審議内容：□安全性情報
□治験に関する変更
審議結果：承認
3. 「中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験（BN29552）」
責任医師：渡邊 千種
報告内容：□治験終了報告
4. 「中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験（BN29553）」
責任医師：渡邊 千種
報告内容：□治験終了報告

5. 「エーザイ株式会社の依頼によるレビー小体型認知症を対象とした E2027 の第Ⅱ相試験」

責任医師：渡邊 千種

審議内容：□安全性情報

審議結果：承認

6. 「中外製薬株式会社の依頼による早期（Prodromal から軽度）AD 患者を対象とした Gantenerumab の国際共同第Ⅲ相試験」

責任医師：渡邊 千種

審議内容：□安全性情報

審議結果：承認