

## 第156回 医療法人社団慶幸会 ピーワンクリニック治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時	2018年3月16日（金）18：30～19：33
開催場所	レアルセミナールーム 東京都新宿区西新宿1-3-13 Zenken Plaza II 7F
出席委員名	戸塚 恒一委員長、景山 茂副委員長、大須賀 恵美子副委員長、野口 隆志委員 山元 俊憲委員、中島 由紀委員、今井 勝委員、藤森 良子委員、塩谷 瑠璃子委員
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>議題①</b>キッセイ薬品工業株式会社の依頼による生物学的同等性試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>これまでに得られている試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題②</b>CKD患者を対象としたdapagliflozinの第II/III相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>新たに得られた安全性情報について、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。</li></ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題③</b>中外製薬株式会社の依頼による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</p> <ul style="list-style-type: none"><li>新たに得られた安全性情報について、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。</li><li>治験分担医師の追加について適格性の観点から審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"><li>治験実施計画書別紙2の軽微な変更</li></ul> <p>報告結果：確認・了承</p> <p><b>議題④</b>日本イーライリリー株式会社の依頼による第I相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>治験分担医師の追加について適格性の観点から審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題⑤</b>日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症を対象としたLY3314814の第III相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>新たに得られた安全性情報について、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。</li><li>治験実施計画書変更、治験分担医師の追加について適格性の観点から審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p>

	<p><b>議題⑥</b>日本イーライリリー株式会社の依頼による臨床薬理試験（第1b試験）</p> <ul style="list-style-type: none"><li>新たに得られた安全性情報について、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。</li><li>治験分担医師の追加について適格性の観点から審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p>
	<p><b>議題⑦</b>アルツハイマー型認知症の発症リスクがある無症候性の被験者を対象にJNJ-54861911の有効性及び安全性を検討する第IIb/III相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>治験分担医師の追加について適格性の観点から審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"><li>保険契約証明書更新</li></ul> <p>報告結果：確認・了承</p>
	<p><b>議題⑧</b>田辺三菱製薬株式会社の依頼による第I相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>新たに得られた安全性情報について、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。</li><li>治験概要書変更、治験分担医師の追加について適格性の観点から審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p>
	<p><b>議題⑨</b>田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験①</p> <ul style="list-style-type: none"><li>新たに得られた安全性情報について、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。</li><li>治験実施計画書別紙6改訂、治験分担医師の追加について適格性の観点から審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p>
	<p><b>議題⑩</b>持田製薬株式会社の依頼による肝機能障害者を対象としたFYU-981の臨床薬物動態試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>治験分担医師の追加について適格性の観点から審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p>
	<p><b>議題⑪</b>MSD株式会社から依頼された第I相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>新たに得られた安全性情報について、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。</li><li>治験分担医師の追加について適格性の観点から審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"><li>治験実施計画書別紙1の軽微な変更</li></ul> <p>報告結果：確認・了承</p>

	<p><b>議題⑫MSD株式会社の依頼による第Ⅰ相試験</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>・治験実施計画書、治験実施計画書別紙1、同意説明文書、治験薬概要書、被験者の健康被害の補償について説明した文書、被験者協力費に関する資料、Rashガイドンスの変更について適格性の観点から審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題⑬MSD株式会社の依頼によるワクチンの第Ⅰ相試験</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>・治験終了報告</li></ul> <p>報告結果：確認・了承</p>
特記事項	