

第 159 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

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2018年6月26日(火) 18:30~20:25 リ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</p>
<p>出席委員名</p>	<p>戸塚 恭一委員長、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</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p><b>議題①</b>ファイザー株式会社の依頼による日本人健康成人を対象とした PF-00345307 の第 1 相試験</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 style="text-align: center;">審議結果：承認</p> <p><b>議題②</b>ファイザー株式会社の依頼による、第 I 相試験</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 style="text-align: center;">審議結果：承認</p> <p><b>議題③</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 style="text-align: center;">審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験終了報告書</li> </ul> <p style="text-align: center;">報告結果：確認・了承</p> <p><b>議題④</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>・同意説明文書の変更、被験者への情報提供ツール追加、試験パートナーへの説明補助資料及び提供資料の追加を適格性の観点から審議した。</li> </ul> <p style="text-align: center;">審議結果：承認</p>

**議題⑤**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

- ・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。

審議結果：承認

**議題⑥**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）

- ・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。
- ・同意説明文書の変更について適格性の観点から審議した。

審議結果：承認

**議題⑦**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

- ・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。
- ・治験実施計画書の変更及びフォローアップ調査に関するレター、被験者へ提供するレターの追加について適格性の観点から審議した。

審議結果：承認

- ・独立倫理委員会／治験審査委員会への通知

報告結果：確認・了承

**議題⑧**田辺三菱製薬株式会社の依頼による第 I 相試験

- ・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。

審議結果：承認

**議題⑨**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

- ・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。
- ・実施医療機関で発生した重篤な有害事象に関する報告書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。

審議結果：承認

- ・治験実施計画書別紙2軽微な変更

報告結果：確認・了承

	<p><b>議題⑩</b>〇〇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>・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>・治験薬概要書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⑪</b>MSD株式会社の依頼による第 I 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験終了報告書</li> </ul> <p>報告結果：確認・了承</p> <p><b>議題⑫</b>協和発酵キリン株式会社の依頼による肝機能障害患者を対象とした臨床薬理試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・開発の中止等に関する報告書</li> </ul> <p>報告結果：確認・了承</p>
特記事項	