

第 165 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 開催場所	2018年10月12日(金) 18:26~19:26 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
出席委員名	戸塚 恭一委員長、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
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題①田辺三菱製薬株式会社による第 I 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題②〇〇〇〇の生物学的同等性試験 / 〇〇〇〇の生物学的同等性試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題③〇〇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"> ・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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題④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"> ・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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤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"> ・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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥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"> ・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。 ・試験期間が1年を超えるため、当該治験を継続して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1、2 軽微な変更

報告結果：確認・了承

議題⑦アステラス製薬依頼の腎性貧血（保存期）を対象とする ASP1517 の第Ⅲ相比較試験

- ・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

- ・治験実施計画書別紙2 軽微な変更

報告結果：確認・了承

議題⑧MSD 株式会社から依頼された第 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。

- ・試験期間が1年を超えるため、当該治験を継続して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

- ・試験早期中止計画に関する情報更新のレターについて適格性の観点から審議した。

審議結果：承認

議題⑩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

- ・治験実施計画書別冊の軽微な変更に関する報告

報告結果：確認・了承

議題⑪日本イーライリリー株式会社の依頼による第I相試験

- ・治験実施計画書別冊の軽微な変更に関する報告

報告結果：確認・了承

特記事項