

2018年6月 肥前精神医療センター治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2018年6月28日 15:30-16:50
開催場所	肥前精神医療センター 第1会議室
出席委員名	橋本喜次郎, 上野雄文, 八尾博史, 小野豊美, 児玉由美子, 宮崎敦, 金子龍也, 副島敏充, 古賀靖之, 山田澄雄 ※各課題の関係者は、その課題の審議・採決時には退席し不参加
	<p>【1】新規受託研究（治験）の承認の可否について</p> <p>議題①「塩野義製薬株式会社の依頼による児童思春期うつ病患者を対象としたLY248686（デュロキセチン塩酸塩）の第Ⅲ相試験」 ・新規治験の実施の可否について審議した 審議結果：修正の上で承認</p> <p>議題②「塩野義製薬株式会社の依頼による児童思春期うつ病患者を対象としたLY248686（デュロキセチン塩酸塩）の継続長期第Ⅲ相試験」 ・新規治験の実施の可否について審議した 審議結果：承認</p> <p>【2】継続受託研究（治験）の承認の可否について</p> <p>課題①「大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-5423Pの統合失調症患者を対象とした検証的試験（第3相試験）」 ・治験の終了について報告した</p> <p>議題②「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるME2112の統合失調症患者を対象とした検証的試験（第Ⅲ相）」 ・安全性情報について報告し、試験の継続の可否を審議した ・治験実施計画書の変更について審議した ・治験実施状況について報告し、試験の継続の可否を審議した 審議結果：承認</p> <p>議題③「Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるME2112の統合失調症患者を対象とした長期投与試験（第Ⅲ相）」 ・治験の終了について報告した</p> <p>議題④「大日本住友製薬株式会社の依頼によるSM-13496（lurasidone HCl）の急性増悪期の統合失調症患者を対象としたプラセボ対照二重盲検並行群間比較による検証的試験（第Ⅲ相）（A 6-Week, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Lurasidone (SM-13496) in Acutely Psychotic Subjects with Schizophrenia）」 ・安全性情報について報告し、試験の継続の可否を審議した ・治験実施状況について報告し、試験の継続の可否を審議した 審議結果：承認</p> <p>議題⑤「大日本住友製薬株式会社の依頼によるSM-13496（lurasidone HCl）の統合失調症患者を対象とした非盲検継続投与試験（第Ⅲ相）（A 12-Week, Open-Label Extension Study of Lurasidone (SM-13496) in Subjects with Schizophrenia）」 ・安全性情報について報告し、試験の継続の可否を審議した ・治験実施状況について報告し、試験の継続の可否を審議した 審議結果：承認</p> <p>議題⑥「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」 ・安全性情報について報告し、試験の継続の可否を審議した ・治験実施状況について報告し、試験の継続の可否を審議した ・治験の中止について報告した 審議結果：承認</p> <p>議題⑦「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象に、固定用量のesketamineを鼻腔内投与したときの有効性、安全性及び忍容性を検討</p>

	<p>するランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照試験（第Ⅱ相）」</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について報告し、試験の継続の可否を審議した</li> <li>・治験実施状況について報告し、試験の継続の可否を審議した</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑧「エーザイ株式会社の依頼による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」</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について報告し、試験の継続の可否を審議した</li> <li>・治験実施状況について報告し、試験の継続の可否を審議した</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑨「田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジア患者を対象としたMT-5199の第Ⅱ/Ⅲ相試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について報告し、試験の継続の可否を審議した</li> <li>・治験実施状況について報告し、試験の継続の可否を審議した</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑩「大日本住友製薬株式会社の依頼による日本人統合失調症患者を対象としたSEP-363856の第Ⅰ相試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について報告し、試験の継続の可否を審議した</li> <li>・治験実施計画書、説明文書・同意文書、その他（治験参加カード、被験者への支払いに関する資料）の変更について審議した</li> <li>・治験実施状況について報告し、試験の継続の可否を審議した</li> <li>・分担医師の変更について迅速審査で承認を得ている旨の報告をした</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑪「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗うつ薬による効果が不十分な大うつ病性障害患者を対象とした、抗うつ効果増強療法としてのJNJ-42847922の有効性及び安全性を検討する、多施設共同、二重盲検、ランダム化、並行群間、プラセボ対照、アダプティブ用量設定試験（第Ⅱ相）」</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について報告し、試験の継続の可否を審議した</li> <li>・治験実施計画書、治験薬概要書、治験薬概要書補遺、その他（安全対策上の緊急措置、ポスター）の変更について審議した</li> <li>・治験実施状況について報告し、試験の継続の可否を審議した</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑫「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたBI 409306の有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ相試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報について報告し、試験の継続の可否を審議した</li> <li>・治験実施状況について報告し、試験の継続の可否を審議した</li> </ul> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	なし