

平成27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	平成27年 6月25日(木) 16:30-17:10
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, 原俊哉, 葛原康介, 稲葉眞理, 宮崎敦, 大石和男, 白石順一, 宮崎厚, 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>【審議事項】</p> <p>【1】 継続受託研究(治験)の承認の可否について</p> <p>議題①「大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象としたアリピプラゾール(OPC-14597) 1mg~15mgの有効性及び安全性を検討する他施設共同、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験」(第Ⅲ相)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験の終了を報告した <p>議題②「大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象としたアリピプラゾール(OPC-14597) 1mg~15mgの長期継続投与試験」(第Ⅲ相)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報、治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <p>議題③「大塚製薬株式会社の依頼によるOPC-14597IMD(アリピプラゾール)の双極Ⅰ型障害患者を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <p>議題④「大塚製薬株式会社の依頼によるOPC-14597IMD(アリピプラゾール)の統合失調症患者を対象とした臨床薬理試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験の終了を報告した <p>議題⑤「大塚製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に伴う行動障害を対象としたOPC-14597の第Ⅲ相試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報、治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥「第一三共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 SUNY7017(メマンチン塩酸塩)の製造販売後臨床試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑦「大塚製薬株式会社の依頼による OPC-34712の統合失調症患者を対象とした用量検討試験」(第Ⅱ/Ⅲ相)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施状況の内容について試験継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑧「大塚製薬株式会社の依頼による OPC-34712の統合失調症患者を対象とした長期検討試験」(第Ⅲ相)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施状況の内容について試験継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑨「大日本住友製薬株式会社の依頼によるルラシドンのリチウムまたはバルプロ酸との併用による双極Ⅰ型障害患者を対象とした気分エピソードの再発・再燃に対するラ</p>

	<p>ンダム化二重盲検プラセボ対照可変用量並行群間比較試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験の終了を報告した
	<p>議題⑩「大日本住友製薬株式会社の依頼によるルラシドンのリチウムまたはバルプロ酸併用療法による双極Ⅰ型障害患者を対象とした多施設非盲検可変用量継続試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験の終了を報告した
	<p>議題⑪「アッヴィ合同会社の依頼によるSME3110（フルボキサミンマレイン酸塩）の小児強迫性障害患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p>
	<p>課題⑫「田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMT-4666の第2相試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報、治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑬「インヴェンティヴ・ヘルス・ジャパン合同会社の依頼によるAChE1の投与を現在受けている、又は以前に受けていた軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象とした2用量のEVP-6124に関するランダム化二重盲検プラセボ対照並行群間比較第Ⅲ相試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報、治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑭「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性うつ病を対象とした esketamine鼻腔内投与の安全性及び有効性を評価する二重盲検、二重ランダム化、プラセボ対照試験」（第Ⅱ相）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑮「富山化学工業株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした T-817MAの臨床第Ⅱ相試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報、治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・報告：契約症例数の追加について迅速審査で承認を得ている旨の報告。
	<p>議題⑯「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）」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験薬概要書の変更、治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑰「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"> ・安全性情報、治験実施計画書の変更、治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑱「大塚製薬の依頼によるアルコール依存症患者を対象としたナルメフェンの第Ⅲ相試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報、治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑲「大塚製薬の依頼によるアルコール依存症患者を対象としたナルメフェンの長期投与試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報、治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した

	<p>審議結果：承認</p> <p>議題⑳「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）」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報、治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <p>議題㉑「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）」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報、治験実施状況の内容について試験の継続の可否を審議した <p>審議結果：承認</p> <p>議題㉒「エーザイ株式会社の依頼によるアリセプト特定使用成績調査-レビー小体型認知症患者に対するアリセプトの長期投与時の安全性及び有効性の検討、並びに適正使用に係わる情報の収集-」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・新規試験の実施の可否について審議した <p>審議結果：承認</p>
特記事項	なし