

平成24年5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24年5月24日（木） 16:30-17:30
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, 八尾博史, 原俊哉, 仲地善美, 宮平幸子, 城島賢二, 郷原晴治, 山住純二, 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
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</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相試験）</p> <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相試験）</p> <p>① 新規治験の実施の適否について審議を行った。</p> <p>審議結果：①承認</p> <p>議題3 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたOPC-14597IMDの第Ⅲ相試験</p> <p>① 治験実施計画書日本用追補の変更について審議を行った。</p> <p>② 当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告し、治験を継続することの妥当性について審議を行った。</p> <p>審議結果：①②承認</p> <p>議題4 大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾールの統合失調症の小児患者を対象とした短期投与試験</p> <p>議題5 大塚製薬株式会社の依頼によるアリピプラゾールの統合失調症の小児患者を対象とした長期継続投与試験</p> <p>① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告し、治験を継続することの妥当性について審議を行った。</p> <p>② 治験実施計画書別添資料の変更について審議を行った。</p> <p>審議結果：①②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日本人統合失調症患者を対象としたLY2140023の第Ⅱ相試験</p> <p>議題7 日本イーライリリー株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたLY2140023の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <p>① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告し、治験を継続することの妥当性について審議を行った。</p> <p>審議結果：①承認</p> <p>議題8 ヤンセン ファーマ株式会社の依頼によるJNS010の統合失調症被験者を対象とした臨床試験（第Ⅲ相）</p> <p>※報告：議題8の試験の治験終了についての報告</p>

	<p>議題 9 MSD株式会社の依頼による急性増悪期統合失調症患者を対象としたアセナピンを6週間投与した際の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検比較、固定用量、プラセボ対照試験(第Ⅲ相)</p> <p>議題 10 MSD株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアセナピンの長期延長投与試験(第Ⅲ相)</p> <p>① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告し、治験を継続することの妥当性について審議を行った。</p> <p>審議結果：①承認</p> <p>議題 11 中外製薬株式会社の依頼による顕著な陰性症状が持続している統合失調症患者を対象としたR04917838の第Ⅲ相試験</p> <p>① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告し、治験を継続することの妥当性について審議を行った。</p> <p>② 治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カード、治験実施計画書国内追加事項の改訂について審議を行った。</p> <p>審議結果：①②認</p> <p>議題 12 中外製薬株式会社の依頼による既存の抗精神病薬でも十分に改善されない症状をもつ統合失調症患者を対象としたR04917838の第Ⅲ相試験</p> <p>① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告し、治験を継続することの妥当性について審議を行った。</p> <p>② 治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カード、治験実施計画書国内追加事項の改訂について審議を行った。</p> <p>審議結果：①②認</p> <p>議題 13 クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるリチウムまたはバルプロ酸単独での治療に反応を示さない被験者での双極Ⅰ型障害のうつ状態におけるリチウムまたはバルプロ酸の補助療法としてのルラシドンの6週間無作為化二重盲検プラセボ対照可変用量並行群間試験（第Ⅲ相）</p> <p>議題 14 クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による双極Ⅰ型障害の治療におけるルラシドンに関する24週間の可変用量非盲検延長試験（第Ⅲ相）</p> <p>① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告し、治験を継続することの妥当性について審議を行った。</p> <p>② 治験薬概要書の改訂について審議を行った。</p> <p>③ 議題 13 について同意説明文書と同意文書の変更について審議を行った。</p> <p>審議結果：①②③承認</p> <p>課題 15 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患者を対象としたSUN Y7017（メマンチン塩酸塩）の製造販売後臨床試験</p> <p>① 製造販売後臨床試験実施計画書の変更について審議を行った。</p> <p>審議結果：①承認</p> <p>議題 16 ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による統合失調症被験者を対象に、パリペリドンパルミチン酸エステル3カ月製剤を投与した時の1カ月製剤を対照薬としたランダム化、多施設共同、二重盲検、非劣性試験（第Ⅲ相）</p> <p>① 当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告し、治験を継続することの妥当性について審議を行った。</p> <p>審議結果：①承認</p>
特記事項	なし