

平成24年8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8月23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, 原俊哉, 仲地善美, 宮平幸子, 郷原晴治, 瀧上晋, 山住純二, 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>議題1 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 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2 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3 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>審議結果：①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5 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>② 治験実施計画書別冊、治験実施体制、説明文書・同意文書、治験薬概要書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 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7 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>② 治験分担医師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8 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>審議結果：①承認</p> <p>議題9 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>審議結果：①承認</p>

議題 1 0 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）

議題 1 1 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）

- 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。
- ② 契約書の変更について審議を行った。 ※議題 1 1 のみ

審議結果：①②承認

議題 1 2 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）

- 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。
- ② 治験実施体制及び治験実施期間の変更について審議を行った。

審議結果：①②承認

議題 1 3 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）

議題 1 4 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投与試験（第Ⅲ相）

- ① 治験薬概要書、治験実施計画書、説明文書・同意文書の変更について審議を行った。

審議結果：①承認

議題 1 5 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）

議題 1 6 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）

- 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。
- ② 治験分担医師の変更について審議を行った。

審議結果：①②承認

議題 1 7 大塚製薬株式会社の依頼による臨床薬理試験（第Ⅰ相）

- 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。

審議結果：①承認

議題 1 8 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二重盲検並行群間比較による検証的試験〔第3 相試験〕

議題 1 9 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長期投与試験〔第3 相試験〕

- 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。

審議結果：①承認

	<p>議題 2 0 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による自閉性障害の易刺激性を有する小児及び青年の被験者に対するリスペリドン有効性及び安全性の評価：プラセボ対照二重盲検比較及び非盲検長期投与試験（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>
特記事項	なし