

治験審査委員会 記録の概要

日時：2011年11月17日（木）午後3時00分 ～ 午後3時15分

場所：東棟2階会議室

出席者（順不同）

加知輝彦 野呂岳志 徳田治彦 酒井義人 中村晃康 寺西正美
高橋利忠

欠席者（順不同）

小川益男 鍋島俊隆

審議事項

【継続審議】

議題1

（治験国内管理人）クインタイルズ・トランスナショナルジャパン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Solanezumab（LY2062430）の第Ⅲ相試験

治験に関する変更（症例報告書、患者さんと介護者向けのニュースレター）について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題2

（治験国内管理人）クインタイルズ・トランスナショナルジャパン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Solanezumab（LY2062430）の第Ⅲ相試験（継続試験）

治験に関する変更（実施計画書別紙、患者さんと介護者向けのニュースレター）について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題3

（治験国内管理人）クインタイルズ・トランスナショナルジャパン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Solanezumab（LY2062430）の第Ⅲ相試験

安全性情報等（当該治験薬で発生した重篤な副作用）について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題4

（治験国内管理人）クインタイルズ・トランスナショナルジャパン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Solanezumab（LY2062430）の第Ⅲ相試験（継続試験）

安全性情報等（当該治験薬で発生した重篤な副作用）について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題5

協和発酵キリン株式会社の依頼による突出痛を有するがん患者を対象としたKW-2246（フェンタニルクエン酸塩）の第Ⅲ相試験

安全性情報等（当該治験薬で発生した重篤な副作用）について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

報告事項

・2011年度 治験等進行状況の確認

事務局より、2011年11月10日現在の2011年度治験等進行状況について報告がされた。

以上