治験審査委員会 記録の概要

日時: 2013年1月17日(木)午後3時00分~午後3時35分

場所:東棟2階会議室

出席者(50音順)

伊藤一弘 清水敦哉 高橋利忠 高道香織 中村晃康 鍋島俊隆 細井孝之

欠席者(50音順)

小川益男 酒井義人

審議事項

【継続審議】

課題名: (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 (当センターで発生した重篤な有害事象、当該治験薬で発生した重篤な副作用)、治験に関する変更 (実施計画書別紙) 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

課題名:生化学工業株式会社の依頼による腰椎椎間板ヘルニア患者を対象とした SI-6603 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

課題名: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

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

課題名:中外製薬株式会社の依頼による第 I 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)、治験に関する変更(実施計画書、実施計画書 別紙)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

課題名:小野薬品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リバスチグミンパッチの第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

以上