

治験審査委員会 記録の概要

日時：平成 26 年 08 月 28 日（木）午後 3 時 00 分～午後 4 時 10 分

場所：第 2 研究棟 2 階会議室

出席者（50 音順）

伊藤一弘 伊藤健吾 大屋雄裕 高道香織 吉崎宣夫 吉田正貴 渡辺博之

欠席者（50 音順）

酒井義人 清水敦哉 高橋利忠 鍋島俊隆

審議事項

【新規申請】

課題名：日本イーライリリー株式会社の依頼による LY2062430 の第 3 相試験（PET 補遺）

実施計画書および同意説明文書などの記載内容、当センターでの実施の可能性等について試験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：修正の上で承認

【継続審議】

課題名：日本イーライリリー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

課題名：大日本製薬株式会社の依頼による糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした AS-3201 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：日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした LY2062430 の第 3 相試験

治験に関する変更（実施計画書、概要書、同意・説明文書、被験者への支払いに関する資料）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：修正の上で承認

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）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：日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした LY2062430 の第 3 相試験（PET 検査）

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：MSD 株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症による健忘型軽度認知障害患者を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験

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）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：FDG-PET によるアルツハイマー病の診断に関する多施設共同研究－SDAF-PET－

治験に関する変更（実施計画書、同意・説明文書、責任・分担医師、モニタリングに関する手順書 被験者の募集手順（広告等）に関する資料）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

- ・終了報告書について
- ・2014 年度治験等進行状況について
- ・その他

以上