

平成 25 年 12 月 一般財団法人 潤和リハビリテーション振興財団
潤和会記念病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 25 年 12 月 9 日 (月) 17:30 ~ 17:56
開催場所	一般財団法人 潤和リハビリテーション振興財団 潤和会記念病院 小会議室
出席委員名	蓮井 良浩、野津原 勝、水田 雅也、高松 秀和、吉村 博、浜砂 しのぶ、 林 欣也
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塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象とした S-8117 のオープンラベル試験、慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 のプラセボに対する優越性試験、慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 の継続投与試験 当該治験薬で発生した副作用症例報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題②久光製薬株式会社の依頼による特発性レストレスレッグス症候群患者を対象とした HP-3000 の用量探索試験 治験実施計画書の改定に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題③大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした AD-810N の探索的試験 [第 2 相試験] 治験期間が 1 年を超える為、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 当該治験薬で発生した副作用症例報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題④エーザイ株式会社の依頼による難治性部分発作を有するてんかん患者を対象とした他剤併用時における perampanel (E2007) の有効性及び安全性を評価する、二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験 (非盲検継続投与期を含む) 当該治験薬で発生した副作用症例報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p>

	<p>議題⑤旭化成ファーマ株式会社の依頼による脳卒中後の上肢麻痺患者を対象としたHC-58の第Ⅱ相臨床試験</p> <p>－プラセボを対照とした無作為化二重盲検比較試験－</p> <p>当該治験薬で発生した副作用症例報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>当院で発生した重篤な有害事象(第2報)について、引き続き治験を継続することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	なし