

平成 26 年 8 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 26 年 8 月 11 日 (月) 17:30 ~ 17:48
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、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。</p> <p>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 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。 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 について審議した。</p> <p>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] 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>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。</p>

	<p>治験実施計画書別紙の改訂に基づき、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。</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>【報告事項】</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] 終了報告</p>
特記事項	なし