2016年 10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

周和云記必例院 石級番直安貝云 云俄仍記錄仍佩安	
開催日時	2016年10月11日(火) 17:35 ~ 18:30
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	野津原 勝、水田 雅也、黒木 直哉、浜砂 しのぶ、髙松 秀和、川越 康史、
	宮脇 宏昌
議題及び審議	【審議事項】
結果を含む主	議題 東レ株式会社の依頼による
な議論の概要	帯状疱疹後神経痛患者を対象としたTRK-700前期第 相試験
	・これまでに得られている臨床試験成績等に基づき、試験実施の妥当性に
	ついて審議した
	審議結果:承認
	議題 第一三共株式会社の依頼によるDS-5565 第 相国際共同試験
	アジアにおける帯状疱疹後神経痛を有する患者を対象にした14週間の
	プラセボ対照無作為化二重盲検試験及び52週間の非盲検長期試験
	・当該治験薬で発生した重篤な副作用等症例について、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
	 議題 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の検証的試験〔第3相試験〕
	・当該治験薬で発生した重篤な副作用等症例について、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
	議題 Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による
	パーキンソン病患者を対象とした ME2125 の第 / 相試験
	・治験薬概要書の改訂に基づき、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。 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
	・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。
	審議結果:承認

議題 久光製薬株式会社の依頼による

パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第 相長期投与試験 L-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第 相並行群間 比較試験

- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用等症例について、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ついて 審議した。

審議結果:承認

【報告事項】

報告 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)

・終了報告

特記事項

特になし