第121回大阪回生病院治験審査委員会 議事概要

開催日時:平成26年10月22日(水) 16:05~16:35

開催場所:大阪回生病院6階大会議室

出席委員:谷村博久(委員長)、加藤敦子(副委員長)、谷口充孝、関谷正志、大野郁子、

金力賢治、山口健司、谷口建夫(外部委員)、鈴木ちえ子(外部委員)

(事務局:楽真澄)

【審議事項】

① 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による GLORIA-AF: 心房細動患者における長期経口抗血栓療法を検討する国際レジストリ (フェーズ II/III)

安全性情報:「安全性情報等に関する報告書」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

② ファイザー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SC-66110 の第Ⅲ相試験 安全性情報:「安全性情報等に関する報告書」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

③ アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼による特発性過眠症患者を対象とした CN-801 の 第Ⅲ相臨床試験

安全性情報:「安全性情報等に関する報告書」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。

<u>治験に関する変更:</u>「治験に関する変更申請書」に基づき、治験に関する変更について審議した。

審議結果:承認

④ アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼による特発性過眠症患者を対象とした CN-801 の 長期投与試験

安全性情報:「安全性情報等に関する報告書」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。

<u>治験に関する変更:</u>「治験に関する変更申請書」に基づき、治験に関する変更について審議した。

審議結果:承認

⑤ 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験

安全性情報:「安全性情報等に関する報告書」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

⑥ 武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3 相試験

安全性情報:「安全性情報等に関する報告書」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

⑦ 持田製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象とした MD-0901 第皿相試験 安全性情報:「安全性情報等に関する報告書」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。

【報告事項】

- 〇以下の治験における「治験分担医師・治験協力者リスト」についての報告がなされた。
 - ●大正製薬株式会社の依頼による TS-091 の第Ⅱ相試験
 - ●アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼による特発性過眠症患者を対象とした CN-801 の 第Ⅲ相臨床試験
 - ●アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼による特発性過眠症患者を対象とした CN-801 の 長期投与試験

以上