## 平成 27 年度 第8回宇多野病院治験審査委員会 会議の記録の概要

日 時:平成27年12月17日(木)16:00~16:50

場 所:治験管理室内会議室

出席者: 臨床研究部長 柳田診療部長 事務部長 看護部長 内炭救急部長 大江田医長

木下医長 企画課長 経営企画室長 薬剤部長 業務班長 副薬剤部長 松蔭外部委員

竹内外部委員

12/14名 出席者

## 議事内容

- 1. 新規申請課題
- (1) MeijiSeika 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 II / III 相試験 責任医師退席後、審議を行い、同意説明文書の一部修正を条件に承認となった。 (各委員) 特に意見なし(委員長、大江田医長 採決権なし)
- (2) 軽度認知障害患者に対するシロスタゾール療法の医師主導治験 責任医師退席後、審議を行い、承認となった。 (各委員) 特に意見なし(委員長、大江田医長 採決権なし)
- 2. 副作用情報等に関する報告(安全性報告について審議を行った)
- (治験主任) 資料に基づき説明 -
- (1) 視神経脊髄炎の再発に対するリツキシマブの有用性を検証する第 II/III 相多施設共同プラセボ対照無作 為化試験

(各委員) 特に意見なし(委員長、大江田医長 採決権なし)

- (2) 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 の第皿相長期投与試験 (各委員) 特に意見なし(委員長、大江田医長 採決権なし)
- (3) 久光製薬株式会社の依頼による L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第皿相並行群間比較試験

(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長 採決権なし)

(4) 大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキ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]

(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長 採決権なし)

- (5) アッヴィ合同会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした, ABT-SLV187 の長期継続投与試験 (各委員) 特に意見なし(委員長、大江田医長 採決権なし)
- (6) バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症を対象とした第Ⅲ相試験 (各委員) 特に意見なし
- (7) 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に対する抗アミロイドベータ

抗体 Solanezumab の有効性および安全性を検討する継続試験 (各委員) 特に意見なし(委員長、大江田医長、薬剤部長、副薬剤部長 採決権なし)

(8) 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の進行に対する受動免疫の効果: Solanezumab (LY2062430) とプラセボの比較 (各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長、薬剤部長、副薬剤部長 採決権なし)

(9) MSD株式会社の依頼による MK-8931 第 II/Ⅲ相試験 (各委員) 特に意見なし(委員長、大江田医長 採決権なし)

- (10) バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした第 I 相試験 (各委員) 特に意見なし(委員長、大江田医長、薬剤部長、副薬剤部長 採決権なし)
- (11) 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)

(各委員) 特に意見なし

3. 受託研究の変更に関する報告

(治験主任) ― 資料に基づき説明 ―

- (1) 視神経脊髄炎の再発に対するリツキシマブの有用性を検証する第 Ⅱ/Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無作 為化試験
  - ・治験の変更に関する申請:治験実施計画書別紙7、別紙9、説明文書・同意文書 (各委員) 特に意見なし(委員長、大江田医長 採決権なし)
- (2) アッヴィ合同会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした, ABT-SLV187 の長期継続投与試験・治験の変更に関する申請:受託研究(治験)契約書、M12-923 治験実施計画書別冊 (各委員) 特に意見なし(委員長、大江田医長 採決権なし)
- (3) 大日本住友製薬株式会社の依頼によるパーキ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]
  - ・治験の変更に関する申請:治験薬概要書別冊 (各委員)特に意見なし(委員長、大江田医長 採決権なし)
- (4) 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 の第皿相長期投与試験 ・治験の変更に関する申請:治験実施計画書別紙1 (各委員)特に意見なし(委員長、大江田医長 採決権なし)
- (5) 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)
  - 治験の変更に関する申請:治験実施計画書別紙1

4. その他の報告

(治験主任) ― 資料に基づき説明 ―

- (1) 久光製薬株式会社の依頼による L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第皿相並行群間比較試験
  - ・開発の中止等に関する報告書 (各委員) 特に意見なし(委員長、大江田医長 採決権なし)
- (2) 久光製薬株式会社の依頼による L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第皿相並行群間比較試験
  - ・治験終了(中止・中断)報告書 (各委員) 特に意見なし(委員長、大江田医長 採決権なし)
- (3) テバファーマスーティカル株式会社の依頼による Copolymer 1 の再発寛解型多発性硬化症 (RRMS) に対する第 $\Pi$  相試験
  - ・治験終了(中止・中断)報告書 (各委員)特に意見なし(大江田医長 採決権なし)

(委員長) これら報告に関して、意見や異議等はないか。

(各委員) 特になし

(委員長) 承認とする。

次回、治験審査委員会開催日・・・1月21日(木)

一 以 下 余 白 一