

日 時：平成 25 年 11 月 21 日（木）16：00～16：36

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 久保医長 大江田医長  
木下医長 企画課長 経営企画室長 薬剤科長 業務班長 副薬剤科長 松蔭外部委員  
竹内外部委員

15/15 名 出席者

## 議事内容

### 1. 副作用情報等に関する報告

- (1) バイオジェン・アイデック・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  
(Part1) (院内報告 第 2 報)  
(各委員) 特に意見なし
- (2) エーザイ株式会社の依頼による E0302 の筋萎縮性側索硬化症に対する長期投与試験  
(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長 採決権なし)
- (3) 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 の第Ⅲ相試験  
(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長、久保医長 採決権なし)
- (4) 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、久保医長 採決権なし)
- (5) 小野薬品工業株式会社の依頼による軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者 (MMSE10-20) を対象としたリバスチグミンパッチ (ENA713D/ONO-2540) の異なる 2 種類の漸増方法における忍容性、安全性、及び有効性を評価する、24 週間投与、多施設共同、ランダム化、二重盲検、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)
- (6) 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 (PET 検査)  
(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長、薬剤科長、副薬剤科長 採決権なし)
- (7) 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、薬剤科長、副薬剤科長 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 (PET 検査)  
(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長、薬剤科長、副薬剤科長 採決権なし)
- (9) 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、薬剤科長、副薬剤科長 採決権なし)
- (10) 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Ⅱ相試験—多施設共同、非盲検、非対称、単一群長期試験  
(各委員) 特に意見なし (大江田医長 採決権なし)

(11) バイオジェン・アイデック・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

(12) 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 (木下医長 採決権なし)

## 2. 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) キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KPS-0373 の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相検証試験

・ 治験の変更に関する申請: 治験実施計画書

(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長 採決権なし)

(2) キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KPS-0373 の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期継続投与試験

・ 治験の変更に関する申請: 治験実施計画書

(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]

・ 治験の変更に関する申請: 被験者の募集手順

(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長 採決権なし)

(4) エーザイ株式会社の依頼による E0302 の筋萎縮性側索硬化症に対する長期投与試験

・ 治験の変更に関する申請: 治験実施計画書 (別紙2、4)、治験薬概要書

(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の第Ⅲ相試験

・ 治験の変更に関する申請: 治験期間変更に伴う治療費用変更のため

(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長、久保医長 採決権なし)

(6) 小野薬品工業株式会社の依頼による軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者 (MMSE10-20) を対象としたリバステグミンパッチ (ENA713D/ONO-2540) の異なる2種類の漸増方法における忍容性、安全性、及び有効性を評価する、24週間投与、多施設共同、ランダム化、二重盲検、並行群間比較試験

・ 治験の変更に関する申請: 治験実施計画書

(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長 採決権なし)

(7) 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

・ 治験の変更に関する申請: コロンビア自殺評価スケール、未成年版を使用

(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長、薬剤科長、副薬剤科長 採決権なし)

## 3. その他の報告

(治験主任) — 資料に基づき説明 —

- (1) 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の第Ⅲ相試験
- ・ 治験実施計画書等修正報告書、同意説明文書の修正  
(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長、久保医長 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
- ・ 治験実施計画書等修正報告書、同意説明文書の修正  
(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長、久保医長 採決権なし)
- (3) エフピー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 FPF1100NW (セレギリン塩酸塩) の第Ⅲ相試験
- ・ 報告内容 : 治験終了報告書  
(各委員) 特に意見なし (委員長、大江田医長 採決権なし)

(委員長) 以上の報告に関して、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 平成 25 年 12 月 19 日 (木)

— 以 下 余 白 —