

日 時：平成 24 年 9 月 20 日（木）16：00～17：00

場 所：宇多野病院 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 久保田外部委員
藤谷外部委員

12/15 名 出席者

議事内容

1. 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。）

(1) ●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臨床第Ⅱ/Ⅲ相試験

●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

(2) ●クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした LY2062430 の第Ⅲ相試験

●クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした Solanezumab (LY2062430) の第Ⅲ相継続試験（LZA0）

（各委員）特に意見なし（薬剤科長、副薬剤科長採決権なし）

(3) バクスター株式会社依頼による軽度から中等度のアルツハイマー型認知症の日本人患者を対象とした BLB-010 の安全性及び忍容性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、反復投与試験

（各委員）特に意見なし（薬剤科長、副薬剤科長採決権なし）

(4) 小野薬品工業株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症患者に対する ONO-4641 の安全性及び有効性を評価する継続投与試験

（各委員）特に意見なし

(5) ●バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社による BG00002 の安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学的反応を評価する非盲検反復投与試験（Part A）と安全性及び有効性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照反復投与試験（Part B）の 2 コホートから成る日本人の再発寛解型多発性硬化症患者を対象とした多施設共同試験

●バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社による日本人の再発寛解型多発性硬化症患者を対象とした BG00002 の安全性及び有効性を評価する多施設共同非盲検長期継続投与試験

（各委員）特に意見なし

(6) アボットジャパン株式会社の依頼による進行期パーキンソン病患者を対象とする ABT-SLV187 第Ⅱ相探索的試験

（各委員）特に意見なし

- (7) エフピー株式会社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
(各委員) 特に意見なし
- (8) エフピー株式会社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) の長期投与試験 (第Ⅱ相試験)
(各委員) 特に意見なし
- (9) エーザイ株式会社依頼による部分てんかん患者を対象とした perampanel (E2007) の第Ⅲ相試験
(各委員) 特に意見なし (木下医長採決権なし)
- (10) ユーシービージャパン株式会社の依頼による L059 (レベチラセタム) の部分発作を有する日本人小児てんかん患者を対象とした非盲検試験
(各委員) 特に意見なし (木下医長採決権なし)
- (11) 小野薬品工業株式会社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
- (12) Copolymer 1 の再発寛解型多発性硬化症 (RRMS) に対する第Ⅱ相試験
(各委員) 特に意見なし

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) バクスター株式会社依頼による軽度から中等度のアルツハイマー型認知症の日本人患者を対象とした BLB-010 の安全性及び忍容性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、反復投与試験
・ 治験の変更に関する申請：契約期間
(各委員) 特に意見なし (薬剤科長、副薬剤科長採決権なし)
- (2) KW-6500 のパーキンソン病を対象とした製造販売後臨床試験 (長期)
・ 治験の変更に関する申請：契約書
(各委員) 特に意見なし
- (3) 小野薬品工業株式会社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/ON0-2540）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

（各委員）特に意見なし

（4）第一三共株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした SUN Y7017（メマンチン塩酸塩）の製造販売後臨床試験

- ・ 治験の変更に関する申請：被験者募集の手順に関する資料

（各委員）特に意見なし

（5）ユーシービージャパン株式会社の依頼による L059（レベチラセタム）の部分発作を有する日本人小児てんかん患者を対象とした非盲検試験

- ・ 治験の変更に関する申請：治験関連資料

（各委員）特に意見なし（木下医長採決権なし）

（6）アボットジャパン株式会社の依頼による進行期パーキンソン病患者を対象とする ABT-SLV187 第Ⅱ相探索的試験

- ・ 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

（7）エフピー株式会社の依頼によるパーキンソン病を対象とした FPF1100NW（セレギリン塩酸塩）の第Ⅲ相試験

- ・ 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

（8）エフピー株式会社の依頼によるパーキンソン病を対象とした FPF1100NW（セレギリン塩酸塩）の長期投与試験（第Ⅱ相試験）

- ・ 治験の変更に関する申請：治験実施計画書、被験者への支払いに関する資料

（各委員）特に意見なし

（9）Copolymer 1 の再発寛解型多発性硬化症（RRMS）に対する第Ⅱ相試験

- ・ 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

3. その他の報告

(治験主任) — 資料に基づき説明 —

(1) バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社による BG00002 の安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学的反応を評価する非盲検反復投与試験 (Part A) と安全性及び有効性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照反復投与試験 (Part B) の 2 コホートから成る日本人の再発寛解型多発性硬化症患者を対象とした多施設共同試験

・ 治験終了報告書

(各委員) 特に意見なし

(2) クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社 (治験国内管理人) の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした LY2062430 の第Ⅲ相試験

・ 治験終了報告書

(各委員) 特に意見なし (薬剤科長、副薬剤科長採決権なし)

(3) 小野薬品工業株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症患者に対する ONO-4641 の安全性及び有効性を評価する継続投与試験

・ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書

(各委員) 特に意見なし

(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・・・10月18日(木)

— 以下余白 —