

**第147回社会福祉法人 恵那済生会松山病院 治験審査委員会の記録の概要**

開催日時	2015年8月17日(月曜日) 17時00分～17時30分			
開催場所	社会福祉法人 恵那済生会松山病院 第1会議室			
出席委員名	渡辺 浩毅、帆足 純、楠 勝介、三木 理、松本 久美子、浅海 直、井手 利幸 芳我 敏美、浦戸 せいこ、林 節子			
議題及び審議結果を含む主要な議論の概要	治験課題名	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]	治験依頼者 大日本住友製薬株式会社	
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	L-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相並行群間比較試験	治験依頼者 久光製薬株式会社	
	審議案件	-		
	審査結果	-		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相長期投与試験	治験依頼者 久光製薬株式会社	
	審議案件	-		
	審査結果	-		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	早期パーキンソン病の治療における、TVP-1012(1mg)の第3相試験	治験依頼者 武田薬品工業株式会社	
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	早期パーキンソン病の治療における、TVP-1012(1mg)の第3相継続長期投与試験	治験依頼者 武田薬品工業株式会社	
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	レボドパ併用下のパーキンソン病の治療における、TVP-1012(0.5mg又は1mg)の第2/3相試験	治験依頼者 武田薬品工業株式会社	
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	DS-5565第Ⅲ相国際共同試験(糖尿病性末梢神経障害性疼痛)	治験依頼者 第一三共株式会社	
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	2型糖尿病を合併した脂質異常症患者を対象としたK-877の第Ⅲ相試験	治験依頼者 興和株式会社	
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性 治験薬管理経費の変更		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		

治験課題名	TS-071の2型糖尿病患者を対象とした製造販売後臨床試験 (インスリン製剤との併用長期投与)	治験依頼者	大正製薬株式会社
審議案件	当院で起きた重篤な有害事象に関する報告		
審査結果	承認		
特記事項	-		
報告案件	-		
特記事項	-		
治験課題名	冠動脈疾患を合併した慢性心不全患者において心不全の増悪による入院後に認められる全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験	治験依頼者	バイエル薬品株式会社
審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性		
審査結果	承認		
特記事項	-		
報告案件	-		
特記事項	-		
治験課題名	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)	治験依頼者	日本ベーリングァーイングルハイム株式会社
審議案件	当院で起きた有害事象に関する報告 治験参加カードの追加		
審査結果	承認		
特記事項	-		
報告案件	-		
特記事項	-		

社会福祉法人恩賜財團済生会中央治験審査委員会の審議結果報告

開催日時	2015年8月5日(水曜日)			
議題及び審議結果を含む主要な議論の概要	治験課題名	末梢動脈疾患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験依頼者 アストラゼネカ株式会社	
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性 治験薬概要書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験依頼者 アッヴィ合同会社	
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	イプラグリフロジン製造販売後臨床試験 -2型糖尿病患者を対象としたインスリン製剤併用二重盲検並行群間比較試験-	治験依頼者 アステラス製薬株式会社	
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	急性虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作患者を対象としたAZD6140(チカグレロル)の国際共同第Ⅲ相試験	治験依頼者 アストラゼネカ株式会社	
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性 治験薬概要書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	アルツハイマー型認知症に伴う行動障害を対象としたOPC-14597の第Ⅲ相試験	治験依頼者 大塚製薬株式会社	
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		

西日本電信電話株式会社 高松診療所 治験審査委員会

開催日時	2014年7月30日(木曜日)			
議題及び審議結果を含む主要な議論の概要	治験課題名	A multicenter,international,randomized,parallel group, double-blind,placebo-controlled CArdiovascular Safety&Renal Microvascular outcome study with LINagliptin,5mg once daily in patients with type2 diabetes mellitus at high vascular risk.CARMELINA	治験依頼者 クインタイルズ・トランクショナル・ジャパン株式会社	
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		