愛知県医師会治験審査会の記録 (概要)

開催日時	西暦 2017 年 1 月 20 日(金)14:3	4 ~ 15:51	開催場所	愛知県医師会館	802 会議室
出席委員名	佐藤 徹(副委員長)、仁田 正和、伊藤 柿沼 敬一、西川 弘嗣				
議題		主な議論の概要		審議結果	
<継続審査①-1>		新たに得られた安全性情報及び治験実施計画書の改			
A 6-Week, Randomized, Double-Blind,		訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否に			
Placebo-Contro	lled Study to Evaluate the Efficacy and	ついて審議した。			承認
Safety of Lura	sidone (SM-13496) in Acutely Psychotic				
Subjects with	Schizophrenia				
<継続審査①-	2>	新たに得られた安全性情報及び治験実施計画書の改			
A 12-Week, Ope	n-Label Extension Study of Lurasidone	訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否に			承認
(SM-13496) in	Subjects with Schizophrenia	ついて審議した。			
<継続審査②>		新たに得られた安全性情報及び治験実施計画書、治			
日本イーライリ	リー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎	験実施計画書補遺、同意説明文書、被験者への支払			
患者を対象とし	た LY3074828 の第Ⅱ相試験	に関する資料、治験参加カードの改訂に基づき、引			承認
		き続き治験を継続	続することの適	否について審議し	
		た。			
<継続審査③-	1>	新たに得られた岁	安全性情報に基づ	づき、引き続き治験	7 27
ME2112 の統合失	長調症患者を対象とした検証的試験 (第Ⅲ	を継続することの適否について審議した。			承認 (4 施設)
相) (4 施設から	の依頼による)				(I NEWA)
<継続審査③-	2>	新たに得られた罗	安全性情報に基づ	づき、引き続き治験	7 27
ME2112 の統合失	芸調症患者を対象とした長期投与試験 (第	を継続することの適否について審議した。			承認 (4 施設)
Ⅲ相) (4 施設カ	いらの依頼による)				(1 // ERX /
<継続審査④>		治験実施状況報告書に基づき、引き続き治験を継続			
大塚製薬の依頼	[によるアルコール依存症患者を対象とし	することの適否について審議した。			承認 (2 施設)
たナルメフェン	の長期投与試験(2施設からの依頼による)				(4 加高又)

関連書式 I

<継続審査⑤-1>	新たに得られた安全性情報及び治験実施状況報告書	
大日本住友製薬株式会社の依頼による SM-13496 の双極 I	(1 施設)に基づき、引き続き治験を継続すること	承認
型障害の大うつ病エピソードの患者を対象としたランダ	の適否について審議した。	(3 施設)
ム化プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験(3 施設から		(3 /地設)
の依頼による)		
<継続審査⑤-2>	新たに得られた安全性情報及び治験実施状況報告書	
大日本住友製薬株式会社の依頼による SM-13496 の双極 I	(1 施設) に基づき、引き続き治験を継続すること	承認
型障害患者を対象とした長期投与試験(3施設からの依頼	の適否について審議した。	(3 施設)
による)		

【特記事項】

太田 龍朗 委員:継続審査⑤欠席、山根 則夫 委員:継続審査①欠席