

愛知県医師会治験審査会の記録（概要）

開催日時	西暦 2012 年 5 月 30 日（金）14：05～17：03	開催場所	愛知県医師会館 601 会議室
出席委員名	山本 繢子（委員長）、佐藤 徹（副委員長）、*松本 隆利、*仁田 正和、太田 龍朗、山根 則夫、村元 博、加藤 あつ子、柿沼 敬一、岩月 進（*委員は特記事項あり）		
議 題	主な議論の概要		審議 結果
<初回審査①> 塩野義製薬株式会社の依頼による S-297995 のオピオイド投与に伴う便秘を有するがん患者を対象とした後期第 2 相臨床試験	これまでに得られている臨床試験成績等に基づき、治験実施の適否について審議した。		承認
<初回審査②> アステラス製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした ASP1941 の長期投与試験	これまでに得られている臨床試験結果に基づき、治験薬の概要や、治験デザイン、実施手順等について確認し、治験実施の妥当性について審議した。		承認
<初回審査③> アステラス製薬株式会社の依頼による双極性障害患者の大うつ病エピソードを対象とした FK949E の第Ⅱ/Ⅲ相試験	これまでに得られている臨床試験結果に基づき、治験薬の概要や、治験デザイン、実施手順等について確認し、治験実施の妥当性について審議した。		承認
<継続審査①> アステラス製薬株式会社の依頼による双極性障害患者の大うつ病エピソードを対象とした FK949E の第Ⅱ/Ⅲ相試験	新たに得られた安全性情報、治験実施計画書補遺および治験実施計画書別紙の改訂、治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。		承認
<継続審査②-1> 大日本住友製薬株式会社の依頼による小児統合失調症患者を対象とした DSP-5423 の第Ⅲ相検証的試験	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。		承認

関連書式 I

<p><継続審査②-2></p> <p>大日本住友製薬株式会社の依頼による小児統合失調症患者を対象とした DSP-5423 の第Ⅲ相長期試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査③-1></p> <p>持田製薬株式会社の依頼による活動期の潰瘍性大腸炎を対象とした MD-0901 の第Ⅲ相試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査③-2></p> <p>持田製薬株式会社の依頼による寛解期の潰瘍性大腸炎を対象とした MD-0901 の第Ⅲ相試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査④-1></p> <p>M S D 株式会社の依頼による急性増悪期統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相試験 (4 施設からの審査依頼による)</p>	<p>新たに得られた安全性情報および治験実施計画書別紙の改訂、治験分担医師の追加・削除 (2 施設のみ)に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認 (4 施設)</p>
<p><継続審査④-2></p> <p>M S D 株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相長期延長試験 (4 施設からの審査依頼による)</p>	<p>新たに得られた安全性情報および治験実施計画書別紙の改訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認 (4 施設)</p>
<p><継続審査④-3></p> <p>M S D 株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相長期投与試験 (Protocol No.P06238) (4 施設からの審査依頼による)</p>	<p>新たに得られた安全性情報および治験実施計画書別紙の改訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認 (4 施設)</p>
<p><継続審査⑤-1></p> <p>大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (2 施設からの審査依頼による)</p>	<p>治験実施計画書および治験実施計画書別紙の改訂 (1 施設のみ)、治験分担医師の追加・削除 (1 施設のみ)、院内ポスター・被験者募集リーフレットの追加 (1 施設のみ) に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認 (2 施設)</p>

関連書式 I

<継続審査⑤-2> 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅲ相試験	治験実施計画書の改訂、治験分担医師の追加・削除に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。	承認
<継続審査⑥> 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアリピプラゾール IM デポ注射剤の第Ⅲ相試験	新たに得られた安全性情報および治験実施状況報告に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。	承認
<継続審査⑦> 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアリピプラゾール IM デポ注射剤の第Ⅲ相試験 (臨床薬理試験)	新たに得られた安全性情報および説明文書・同意文書の改訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。	承認
<継続審査⑧> 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-14597 週 1 回製剤の第Ⅰ相試験	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。	承認
<継続審査⑨-1> 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症の小児患者を対象としたアリピプラゾールの第Ⅲ相試験	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。	承認
<継続審査⑨-2> 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症の小児患者を対象としたアリピプラゾールの第Ⅲ相長期継続投与試験	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。	承認
<継続審査⑩> 中外製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした RO4917838 の長期投与試験 (2 施設からの依頼による)	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。	承認 (2 施設)

関連書式 I

<p><継続審査⑪-1></p> <p>アステラス製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした ASP1941 及び既存治療②併用の第Ⅲ相試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報および治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査⑪-2></p> <p>アステラス製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした ASP1941 及び既存治療③併用の第Ⅲ相試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報および治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査⑫></p> <p>日本イーライリリー株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした対照薬①と LY2189265 の第 3 相試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報および同意説明文書と同意文書の改訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査⑬></p> <p>ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS010 の統合失調症被験者を対象とした臨床試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査⑭></p> <p>ヤンセンファーマ株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした R092670 の第Ⅲ相試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報および同意説明文書・被験者への支払いに関する資料の改訂、治療選好度調査票・介護者負担度評価調査票、視覚的アナログ尺度の追加に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査⑮-1></p> <p>田辺三菱製薬による統合失調症患者を対象とした MP-214 の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報および治験薬概要書の改訂、説明文書・同意文書の改訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査⑮-2></p> <p>田辺三菱製薬による統合失調症患者を対象とした MP-214 の継続長期投与試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報および治験薬概要書の改訂、説明文書・同意文書の改訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>

関連書式 I

<p>＜継続審査⑯＞</p> <p>Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の前期第Ⅱ相試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p>＜継続審査⑯-1＞</p> <p>日本イーライリリー株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした LY2140023 の第Ⅱ相試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p>＜継続審査⑯-2＞</p> <p>日本イーライリリー株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした LY2140023 の第Ⅱ/Ⅲ相、長期投与試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p>【報告事項】</p>		
<p>以下の迅速審査について報告された</p>		
<p>＜迅速審査①-1＞</p> <p>M S D 株式会社の依頼による急性増悪期統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相試験</p> <p>(1 施設からの審査依頼による)</p>	<ul style="list-style-type: none"> 分担医師の変更 <p>(2012年4月20日(金) 実施:承認)</p>	
<p>＜迅速審査①-2＞</p> <p>M S D 株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相長期延長試験</p> <p>(1 施設からの審査依頼による)</p>	<ul style="list-style-type: none"> 分担医師の変更 <p>(2012年4月20日(金) 実施:承認)</p>	
<p>＜迅速審査③＞</p> <p>大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアリピプラゾール IM デポ注射剤の第Ⅲ相試験</p>	<ul style="list-style-type: none"> 分担医師の変更 <p>(2012年4月20日(金) 実施:承認)</p>	
<p>＜迅速審査④＞</p> <p>大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアリピプラゾール IM デポ注射剤の第Ⅲ相試験</p> <p>(臨床薬理試験)</p>	<ul style="list-style-type: none"> 目標被験者数の追加 <p>(2012年5月7日(月) 実施:承認)</p>	

関連書式 I

<迅速審査⑤> ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS010 の統合失調症被験者を対象とした臨床試験	・分担医師の変更 (2012年5月7日(月)実施:承認)
<迅速審査⑥> M S D株式会社の依頼による急性増悪期統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相試験 (1施設からの審査依頼による)	・目標被験者数の追加 (2012年5月7日(金)実施:承認)
<迅速審査⑦> 日本イーライリリー株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした LY2140023 の第Ⅱ相試験	・目標被験者数の追加およびそれに伴う費用の変更 (2012年5月10日(木)実施:承認)
<迅速審査⑧> 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅲ相試験	・目標被験者数の追加およびそれに伴う費用の変更 (2012年5月21日(月)実施:承認)
【特記事項】 松本 隆利 委員:初回審査①②欠席 仁田 正和 委員:初回審査①~③及び継続審査②欠席	