

第96回 社会医療法人 居仁会 総合心療センター ひなが 治験審査委員会

【会議の記録の概要】

開催日時	2014年12月17日 17時00分～18時00分
開催場所	社会医療法人 居仁会 総合心療センター ひなが 広報室
出席委員	関口 英雄、牛田 久見子、坂 敬一、伊藤 直美、一橋 由佳里、五家久美、服部 貴英、西野 賢也
欠席委員	安里 昌順、杉山 容子、坂井 司
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題1. Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による統合失調症を対象としたSCH900274（アセナピン）の第Ⅲ相試験（整理番号：10-02） 治験に関する変更申請（治験実施計画書の変更、治験薬概要書の変更）、安全性情報等に関する報告（年次報告）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果：承認</p> <p>議題2. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症を対象としたMP-214（カリプラジン）の第Ⅱ/Ⅲ相試験（整理番号：12-05） 治験に関する変更申請（治験実施計画書の変更）、治験実施状況報告、安全性情報等に関する報告（個別症例報告）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果：承認</p> <p>議題3. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による統合失調症を対象としたMP-214（カリプラジン）の第Ⅱ/Ⅲ相試験（整理番号：12-06） 治験に関する変更申請（治験実施計画書の変更）、治験実施状況報告、安全性情報等に関する報告（個別症例報告）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果：承認</p> <p>議題4. 大日本住友製薬株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害を対象としたSM-13496（ルラシドン）の第Ⅲ相試験（整理番号：13-01） 治験実施状況報告、安全性情報等に関する報告（個別症例報告）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果：承認</p> <p>議題5. 大日本住友製薬株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害を対象としたSM-13496（ルラシドン）の第Ⅲ相試験（整理番号：13-02） 治験実施状況報告、安全性情報等に関する報告（個別症例報告）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審査結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b> MSD株式会社の依頼による統合失調症を対象としたSCH900274（アセナピン）の第Ⅲ相試験（整理番号：12-07） 治験終了が報告された。</p>
特記事項	