

関西医科大学附属滝井病院  
平成 26 年 10 月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：平成 26 年 10 月 21 日（火） 14：00～14：20

開催場所：病院 1 階 治験事務局

出席者：關委員長、清水、石崎、清原、正木、富田、川畑、井戸田、鎌野 各委員

**【審議事項】 それぞれの審議内容について治験実施の妥当性を審議した。**

① (24-4) SM-13496

課題名：大日本住友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 SM-13496（一般名：ルラシドン）の第Ⅲ相試験

② (24-5) SM-13496 長期

課題名：大日本住友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 SM-13496（一般名：ルラシドン）の長期投与試験・第Ⅲ相試験

審議内容：①②共通 海外の安全性情報

審議結果：承認

③ (24-12) DSP-1747

課題名：大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-1747 の第 2 相試験

審議内容：国内の安全性情報

審議結果：承認

④ (24-13) MK-8931

課題名：MSD 株式会社の依頼による MK-8931 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

審議内容：海外の安全性情報

審議結果：承認

⑤ (25-1) SME3110

課題名：Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による SME3110（フルボキサミンマレイン酸塩）の小児強迫性障害患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験

審議内容：海外の安全性情報

審議結果：承認

⑥ (25-4) SM-13496

課題名：大日本住友製薬株式会社の依頼による SM-13496（一般名：ルラシドン）の双極Ⅰ型障害のうつ病エピソードの患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験

⑦ (25-5) SM-13496 長期

課題名：大日本住友製薬株式会社の依頼による SM-13496（一般名：ルラシドン）の双極Ⅰ型障害の患者を対象とした長期投与試験 第Ⅲ相臨床試験

審議内容：⑥⑦共通 海外の安全性情報

審議結果：承認

**【報告事項】** それぞれの報告内容について説明した。

① (24-4) SM-13496

課題名：大日本住友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 SM-13496（一般名：ルラシドン）の第Ⅲ相試験

② (24-5) SM-13496 長期

課題名：大日本住友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 SM-13496（一般名：ルラシドン）の長期投与試験・第Ⅲ相試験

報告内容：①②共通 各治験の終了報告

③ (24-12) DSP-1747

課題名：大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-1747 の第 2 相試験

報告内容：資料改訂（軽微な変更）

**【その他】** なし