

関西医科大学附属滝井病院
平成 27 年 11 月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：平成 27 年 11 月 10 日（火） 16：05～16：20

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、川畑、井戸田、鎌野、富田各委員

全ての審議事項について GCP 第 29 条に該当する委員は審議に加わっていない。

【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 (24-13) MK-8931

課題名：MSD 株式会社の依頼による MK-8931 の延長試験

審議内容：国内・海外の安全性情報

審議結果：承認

② (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：実施計画変更、海外の安全性情報

審議結果：承認

③ (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

④ (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：③④共通 海外の安全性情報

審議結果：承認

⑤ (T26-2) DSP-5423P

課題名：大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-5423P（一般名：ブロナンセリン）の統合失調症患者を対象とした検証的試験（第 3 相試験）

審議内容：実施状況の報告

審議結果：承認

⑥ (T26-3) BI 409306

課題名：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による BI 409306 の有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ相試験

審議内容：実施計画変更、国内・海外の安全性情報

審議結果：承認

⑦ (T26-4) BAY86-5321

課題名：バイエル薬品株式会社の依頼による BAY86-5321（一般名：アフリベルセプト）の日本人滲出型加齢黄斑変性患者に対する硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の有効性と安全性を評価する無作為化、オープンラベル、第Ⅳ相試験

審議内容：海外の安全性情報

審議結果：承認

⑧ (T27-1) SX-1001

課題名：SX-1001 のビュルガー病に対する臨床試験 (医療機器)

審議内容：実施計画変更

審議結果：承認

⑨ (T27-2) S-888711

課題名：塩野義製薬株式会社の依頼による S-888711 の第3相臨床試験

審議内容：治験実施の妥当性について、これまでに得られている試験成績等を審議

審議結果：承認

【報告事項】 以下の報告内容について説明した。

① (11-25) WY-45, 030

(15-14) WY-45, 030

(160510) WY-45, 030

(160511) WY-45, 030 長期

課題名：ファイザー株式会社の依頼による WY-45, 030 (一般名：ベンラファキシン) のうつ病に対する臨床試験

報告内容：製造販売承認の取得 (2015. 9. 28)