

関西医科大学総合医療センター  
平成 29 年 2 月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：平成 29 年 2 月 7 日（火） 15：50～16：00

開催場所：北館 5 階 会議室

出席者：木下、清水、石崎、清原、富田、川畑、田中、宮下、上田各委員

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】** それぞれの下記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 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

審議内容：国内・海外の安全性情報

審議結果：承認

② (T28-1) NT 201 一般名：A型ボツリヌス毒素

課題名：株式会社E P Sアソシエイトの依頼による脳卒中後の上肢痙縮の治療に対する NT 201 の第Ⅲ相臨床試験

審議内容：海外の安全性情報

審議結果：承認

③ (T28-2) ME2112

課題名：Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の統合失調症患者を対象とした検証的試験（第Ⅲ相）

審議内容：海外の安全性情報

審議結果：承認

④ (T28-3) ME2112 長期

課題名：Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験（第Ⅲ相）

審議内容：海外の安全性情報

審議結果：承認

⑤ (T28-4) SM-13496

課題名：A 6-Week, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Lurasidone (SM-13496) in Acutely Psychotic Subjects with Schizophrenia

審議内容：海外の安全性情報

審議結果：承認

⑥ (T28-5) SM-13496 長期

課題名：A 12-Week, Open-Label Extension Study of Lurasidone (SM-13496) in Subjects with Schizophrenia

審議内容：海外の安全性情報

審議結果：承認

⑦ (T28-6) NT 201 下肢痙縮

課題名：株式会社EPS アソシエイト（治験国内管理人）の依頼による脳卒中後の下肢痙縮の治療に対するNT 201の第Ⅲ相臨床試験

審議内容：海外の安全性情報

審議結果：承認

⑧ (T28-7) SAR231893

課題名：サノフィ株式会社の依頼による両側性の鼻茸を有する患者を対象とした dupilumab の第Ⅲ相試験

審議内容：実施計画変更、海外の安全性情報

審議結果：承認