

平成 29 年 12 月 公益財団法人東京都保健医療公社荏原病院治験審査委員会 議事要旨

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成 29 年 12 月 5 日 (火) 14 : 59 ~ 15 : 20 公益財団法人東京都保健医療公社荏原病院 第 3 会議室</p>
<p>出席委員 名</p>	<p>大西 健児、野津 史彦、中村 ふくみ、山中 澄隆、安藤 恵、村田 千幸、松浦 慎司、 西川 雅也、帯津 賀生、直江 孝久、岸 信子</p>
<p>議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 内容</p>	<p>1. <b><u>被験者の安全等に係わる報告 (2 件)</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による二次性進行型多発性硬化症患者を対象とした BAF312 の第Ⅲ相試験</li> <li>・ エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした E2609 の第Ⅲ相試験</li> </ul> <p>各治験依頼者より提出された被験者の安全等に係わる報告書について事前に委員に資料配布し、付議意見を求めた。いずれも付議意見はなく、治験継続に関して特に議論なく承認とされた。</p> <p>2. <b><u>久光製薬の依頼による L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相並行群間比較試験</u></b></p> <p>治験終了報告</p> <p>3. <b><u>MSD 株式会社の依頼による MK-8931 の第Ⅲ相試験</u></b></p> <p>治験に関する変更申請 治験実施計画書レター、患者向け説明文書の追加について審議。 審査結果:承認</p> <p>4. <b><u>エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした E2609 の第Ⅲ相試験</u></b></p> <p>治験に関する変更申請 治験実施計画書に伴うレター、ビザミル注添付文書の追加について審議。 審査結果:承認</p> <p>5. <b><u>中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験</u></b></p> <p>治験に関する変更申請 治験実施計画書の変更、ビザミル注添付文書の追加について審議。 審査結果:承認</p> <p>6. <b><u>中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験</u></b></p> <p>治験に関する変更申請 治験実施計画書、治験実施計画書・別紙、患者向け同意説明文書、被験者募集ポスターの変更、ビザミル注添付文書の追加について審議。 審査結果:修正の上承認(被験者募集ポスターを修正すること。)</p>

**7. 迅速審査による報告（軽微な事項）**

- 1) アストラゼネカ株式会社の依頼による視神経脊髄炎 (NMO) 及び NMO 関連疾患患者を対象とした MEDI-551 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

治験に関する変更申請

治験実施計画書・別紙の変更について審議。

迅速審査による審議結果：承認

**8. 報告事項**

- 1) モニタリング報告（1件）