

平成 28 年度 第 8 回 独立行政法人国立病院機構東京病院 治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時 開催場所	平成 28 年 11 月 22 日 (火) 13:00~14:35 東京病院 大会議室
出席委員名	庄司俊輔、松井弘稔、小林信之、川村紀夫、永井英明、蛇澤晶、 鈴川真穂、前田和俊、小野瀬友子、米山澄夫、齋藤俊彦、阿久 津七光、中島修平、安福克敏
欠席委員名	元吉誠、
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	<p>【審査事項】</p> <p>議題①大鵬薬品工業株式会社の依頼による Pro-NETU の第Ⅱ相 試験 治験の実施の適否に係る審議。 審査結果：承認</p> <p>議題② 中外製薬株式会社の依頼による喘息患者を対象とした R05490255 の第Ⅲ相試験 安全性情報の報告に伴う治験の継続の可否に係る審議。 審査結果：承認</p> <p>議題③ MSD 株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症 患者を対象とした MK-8931 の第Ⅱ／Ⅲ相二重盲検比較試験 安全性情報の報告に伴う治験の継続の可否に係る審議。 審査結果：承認</p> <p>議題④ MSD 株式会社の依頼による健忘型軽度認知障害患者 を対象とした MK-8931 の第Ⅲ相二重盲検比較試験 安全性情報の報告に伴う治験の継続の可否に係る審議。 審査結果：承認</p> <p>議題⑤ Pearl Therapeutics, Inc.の依頼による COPD を対象と した PT010、PT003、PT009 および Symbicort® Turbuhaler® の第Ⅲ相試験 安全性情報の報告及び変更申請に伴う治験の継続の可否に係 る審議。 審査結果：承認</p>

	<p>議題⑥ バイオジェン・ジャパン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 BIIB037 の第 III 相試験</p> <p>安全性情報の報告及び変更申請に伴う治験の継続の可否に係る審議。</p> <p>審査結果：承認</p>
--	--