

医療法人柏葉会 柏戸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	令和4年6月13日（月）16:00～16:30 医療法人柏葉会柏戸病院 2階 講堂
出席委員名	本告 成淳、徳山 芳治、神谷 英里、吉田 麻美、森川 勝久、古川 哲也、徳田 佳之、矢田部 翠、石井 晃
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題①中外製薬株式会社の依頼による軽度アルツハイマー病患者を対象とした Gantenerumab の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験結果の説明文書について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題②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 BAN2401 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 被験者の安全性に係わる報告（当該試験薬で発生した副作用情報）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・ 治験実施計画書別紙の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・ 治験使用薬の添付文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・ 説明文書・同意文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題③バイオジエン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第 IIIb 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 被験者の安全性に係わる報告（当該試験薬で発生した副作用情報）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・ 治験実施計画書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・ 治験実施計画書別紙の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・ 説明文書・同意文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・ 被験者への支払いに関する資料の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題④中外製薬株式会社の依頼による軽度アルツハイマー病患者を対象とした Gantenerumab の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 被験者の安全性に係わる報告（当該試験薬で発生した副作用情報）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・ 審議依頼施設（当院）で発生した重篤な有害事象の報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤中外製薬株式会社の依頼による Prodromal から軽度 AD 患者を対象とした Gantenerumab の国際共同第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 被験者の安全性に係わる報告（当該試験薬で発生した副作用情報）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・ 治験実施計画書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p>

	<p>議題⑥中外製薬株式会社の依頼による AD 患者を対象とした Gantenerumab の国際共同 第Ⅲb 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>被験者の安全性に係わる報告（当該試験薬で発生した副作用情報）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑦ノボ ノルディスク ファーマ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 NN9924 の効果及び安全性を検討する試験（EVOKE plus）</p> <ul style="list-style-type: none"><li>被験者の安全性に係わる報告（当該試験薬で発生した副作用情報）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li><li>説明文書・同意文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑧ノボ ノルディスク ファーマ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 NN9924 の効果及び安全性を検討する試験（EVOKE）</p> <ul style="list-style-type: none"><li>被験者の安全性に係わる報告（当該試験薬で発生した副作用情報）について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li><li>説明文書・同意文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li></ul> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 なし</p>
--	--

以上