

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11月14日（月）16:00～16:26 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、古川 哲也、鶴岡 直子、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>治験薬概要書の改訂について、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>損害保険付保証明書の改訂について、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②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> </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/IV 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>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>治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行う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） ・ 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。</p> <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） ・ 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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 なし</p>
--	--

以上