第34回 JAPSAM-第2IRB 審議議事録概要

日時	西暦 2014 年 7 月 15 日 17 時 30 分~18 時 30 分
場 所	名古屋医工連携インキュベータ内 会議室
	〔出〕岩田委員、〔出〕四方委員長、〔出〕吉田委員 A、〔欠〕永津委員、
IRB 出席者	〔出〕石川副委員長 A、 〔欠〕横田委員A、 〔出〕兵藤委員 A、
	〔欠〕林(恭子)委員 B、 〔出〕石原委員 B
	A:外部委員 B:非専門委員

議題1	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第 Ⅱ / Ⅲ相
	試験
審議·報告事項	・治験に関する変更
	•治験実施計画変更(報告)
	•迅速審査(報告)
審議•報告内容	・「説明文書・同意文書(第6版)」の変更内容について審議した。
概略	・「治験実施計画書 別添資料 3」の変更内容について確認した。
	・2014年7月4日に実施された迅速審査について報告がなされた。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題2	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712 の第 Ⅱ/Ⅲ相
	試験
審議·報告事項	•継続審査
	・治験実施計画変更(報告)
審議·報告内容	・「治験実施状況報告書(書式 11)」とその別紙に基づき、過去一年間の治験実施状況(症
概略	例実績、安全性、GCP遵守状況等)について審議した。
	・「治験実施計画書別添資料 3」の変更内容について確認した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題3	大日本住友製薬株式会社の依頼によるAS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とし
	た第Ⅲ相試験
審議事項	・当該院内で発生した重篤な有害事象(SAE 報告)
	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「重篤な有害事象に関する報告書(第1報~第4報)」に基づき、報告された有害事象に
	関する発現状況、処置経過等について審議した。
	・「個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧」及び「安全性情報報告書
	(医)~治験薬副作用症例票(国内)~」に基づき、報告された有害事象を確認したうえ
	で、その発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過等を中心に
	審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題4	大日本住友製薬株式会社の依頼による AS-3201 の糖尿病性末梢神経障害患者を対象と
	した第Ⅲ相試験
審議事項	・当該院内で発生した重篤な有害事象(SAE 報告)
	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「重篤な有害事象に関する報告書(第3報)」に基づき、報告された有害事象に関する発
	現状況、処置経過等の続報について審議した。
	・「個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧」及び「安全性情報報告書
	(医)~治験薬副作用症例票(国内)~」に基づき、報告された有害事象を確認したうえ
	で、その発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過等を中心に
	審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題5	大日本住友製薬株式会社の依頼によるAS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とし
	た第Ⅲ相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧」及び「安全性情報報告書 (医)〜治験薬副作用症例票(国内)〜」に基づき、報告された有害事象を確認したうえ で、その発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過等を中心に 審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	6施設からの依頼による。

議題6	大日本住友製薬株式会社の依頼によるAS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とし
	た第Ⅲ相試験
審議•報告事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	•治験実施計画変更(報告)
審議·報告内容	・「個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧」及び「安全性情報報告書
概略	(医)~治験薬副作用症例票(国内)~」に基づき、報告された有害事象を確認したうえ
	で、その発現状況、症状に対する担当医・報告企業の見解、及び処置経過等を中心に
	審議した。
	・「治験実施計画書別紙 1」の変更内容について確認した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題7	MP-214の統合失調症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「MP-214 安全性情報」に基づき、報告された有害事象を確認した上で、治験の継続妥
	当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題8	MP-214の統合失調症患者を対象とした継続長期投与試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「MP-214 安全性情報」に基づき、報告された有害事象を確認した上で、治験の継続妥
	当性について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。