

平成25年度 第9回受託研究（治験）審査委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成26年1月16日（木） 15時30分～16時00分 やまと精神医療センター 会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>井上眞、福井久美子、塩見拓、中川博之、小川哲生、田中利夫、西川隆、片岡護</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の内容</p>	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>1. &lt;継続審査&gt; MSD 株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相試験（比較試験）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報の報告</li> <li>・治験薬概要書改訂</li> <li>・治験終了報告</li> </ul> <p>治験終了の報告に基づき、治験を終了することの妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: center;">審議結果：承認</p> <p>2. &lt;継続審査&gt; MSD 株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相試験（長期試験）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報の報告</li> <li>・治験薬概要書改訂</li> <li>・治験実施状況報告</li> </ul> <p>安全性情報の報告・治験薬概要書改訂申請・治験実施状況報告に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: center;">審議結果：承認</p> <p>3. &lt;継続審査&gt; 田辺三菱製薬の依頼による統合失調症患者を対象としたMP-214の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報の報告</li> <li>・治験実施計画書別紙の改訂</li> </ul> <p>安全性情報の報告、治験実施計画書別紙の改訂申請に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: center;">審議結果：承認</p>