## 受託研究審査委員会議事要旨

開催日時	平成 26 年 2 月 14 日 (金) 15:50~16:20
開催場所	独立行政法人 国立病院機構 関門医療センター 研究室 2,3
出席委員名	林 弘人、大谷望、竹本 紀一、相良義弘、中島弘光、出原 陽子、大熊克美、
	長野義久、中川明人
審議事項	
	議題1. 治験における新たな安全性に関して
	(1)OCV-C01 第Ⅱ相試験
	安全性に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	(2)ヤンセンファーマ株式会社の依頼による、CNTO136ARA3002 の国際共同第Ⅲ相試験
	   (3)ヤンセンファーマ株式会社の依頼による、CNTO136ARA3003 の国際共同第Ⅲ相試験
	(6) (フピンフ) (休氏会社の依頼による、ONTOTOMICAGOOS の国际共同第五名的最
	   上記(2)(3)において、安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの
	妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	議題2. 治験における変更
	(1)OCV-C01 第 II 相試験
	説明文書・同意文書、およびモニタリング担当者の指名書、治験実施計画書、説明文
	書・同意文書、および監査担当者の指名書・監査計画書の変更について審議した。
	審議結果:承認
	(2)小野薬品工業株式会社の依頼による、軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者を
	対象とした ENA713D/ONO-2540 の異なる2種類の漸増方法における忍容性、安全性、
	及び有効性を評価する第Ⅲ相試験

治験薬概要書の変更について審議した。 審議結果:承認

## 議題3. 実施状況報告書

(1)OCV-C01 第Ⅱ相試験

治験における実施状況を報告し、治験継続の可否について審議した。 審議結果:承認

- (2)ヤンセンファーマ株式会社の依頼による、CNTO136ARA3002 の国際共同第Ⅲ相試験
- (3)ヤンセンファーマ株式会社の依頼による、CNTO136ARA3003 の国際共同第Ⅲ相試験

上記(2)(3)において治験における実施状況を報告し、治験継続の可否について審議 した。

審議結果:承認

(4)小野薬品工業株式会社の依頼による、軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象とした ENA713D/ONO-2540 の異なる2種類の漸増方法における忍容性、安全性、及び有効性を評価する第Ⅲ相試験

治験における実施状況を報告し、治験継続の可否について審議した。 審議結果:承認

(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 としたプラセボ対照二重盲検群間比較試験

> 治験における実施状況を報告し、治験継続の可否について審議した。 審議結果:承認

(6)アストラゼネカ株式会社の依頼による、院内肺炎の成人入院患者を対象とし、治験薬の有効性、安全性及び認容性を対象薬と比較評価する第Ⅲ相試験

治験における実施状況を報告し、治験継続の可否について審議した。 審議結果:承認

## 議題4. 受託研究の変更

(1) 製造販売後調査(使用成績調査) 1件

調査の継続について審議した。

審議結果:承認

(2) 製造販売後調査(特定使用成績調査) 1件

調査の継続について審議した。

審議結果:承認

·OCV-C01 第Ⅱ相試験

VENUS-PC Study に関連する情報について(報告)

VENUS-PC Study に関連する情報について(回答書)