

平成 29 年度 第 8 回さいがた医療センター受託研究審査委員会 会議の記録の概要

|                                     |  |
|-------------------------------------|--|
| <p>開 催 日 時<br/>開 催 場 所</p>          | <p>平成 30 年 2 月 21 日 (水) 15 : 00 ~ 15 : 50<br/>2 階 講堂</p>   |
| <p>出 席 委 員 名</p>                    | <p>山本正洋 狩野哲也 小松崎智子 越原浩 猪俣晃一 國府田聡<br/>米倉実 山崎正明 中谷成利 藤澤政之 斉藤勇司 山本保<br/>杉田靖子</p>  |
| <p>議題及び審議<br/>結果を含む主<br/>な議論の概要</p> | <p><b>【審議事項】</b><br/>         議題①研究課題名：中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度アルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験 (BN29552)<br/>         審議内容：治験薬概要書の改訂及び同意説明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を審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p>議題②研究課題名：中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度アルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験 (BN29553)<br/>         審議内容：治験薬概要書の改訂及び同意説明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を審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p>議題③研究課題名：日本イーライリリー株式会社の依頼による、片頭痛患者を対象とした LY2951742 の第Ⅱ相試験<br/>         審議内容：治験薬概要書の改訂及び同意説明文書の改訂並びに安全性情報等に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。<br/>         審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b><br/>なし</p> |
| <p>特 記 事 項</p>                      | <p><b>【審議事項】</b><br/>なし</p>  |