> 国内で発生した重篤な副作用について、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。また、治験実施体制の変更、継続審査について 審議した。

審議結果:承認

議題② 新規審査

第一三共株式会社の依頼による「虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S 第Ⅲ相試験」について、治験を実施することの妥当性について 審議した。

審議結果:承認

議題③ ファイザー株式会社の依頼による「日本人アルツハイマー型認知症患者 を対象とした ACC-001 の第 II 相試験 (2202 試験)」

海外で発生した重篤な副作用について、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。また、治験実施体制の変更について審議した。 審議結果:承認

議題④ ファイザー株式会社の依頼による「日本人アルツハイマー型認知症患者 を対象とした ACC-001 の第 II 相試験 (2206 試験)」

海外で発生した重篤な副作用について、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。また、治験実施体制の変更について審議した。 審議結果:承認

議題⑤ ファイザー株式会社の依頼による「日本人アルツハイマー型認知症患者を対象とした ACC-001 の長期継続投与オープン試験(2207 試験)」 海外で発生した重篤な副作用について、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。また、治験実施体制の変更について審議した。 審議結果:承認

議題⑥ 株式会社ヤクルト本社の依頼による、「胃癌患者を対象とした L-OHP の第Ⅲ相試験」

当該治験薬に関する措置報告について、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。また、同意説明文書、症例追加、治験実施体制 の変更について審議した。

審議結果:承認

議題⑦ アボット株式会社の依頼による、「進行肝細胞癌(HCC)患者を対象に、 Linifanib (ABT-869) とソラフィニブの有効性及び忍容性を比較する非盲 検無作為化第Ⅲ相試験」

治験薬重篤副作用等症例報告書により、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。また、治験実施体制の変更について審議した。 審議結果:承認

議題⑧ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による「TSU-68の肝細胞癌に対する第Ⅲ 相試験」 国内および海外で発生した未知、重篤副作用について、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。また、治験実施体制の変更について審議した。

審議結果:承認

議題⑨ 第一三共株式会社の依頼による「急性冠症候群患者を対象とした CS-747S 第Ⅲ相試験」

国内及び海外で発生した重篤な副作用について治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑩ 小野薬品工業株式会社の依頼による「0N0-1101後期第Ⅱ相/第Ⅲ相試験 心機能低下例における頻脈性不整脈患者を対象とした多施設共同単盲検 無作為化並行群間比較試験」

海外で発生した重篤な副作用について治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

【報告事項】

小野薬品工業株式会社の依頼による、「ONO-1101」の製造販売承認の取得について報告された。