平成29年度 第9回受託研究審査委員会

日 時:平成29年12月13日(水) 午後3時00分~午後3時30分

場 所:国立病院機構徳島病院 会議室

出席者名

員:委員長・岡田放射線科医長、副委員長・三ツ井臨床研究部長、橋口副院長、有井神経内科医長、 宮崎小児科医長、斎藤内科医長、山田看護部長、阿部薬剤科長、渡邊事務部長、楠企画課長、

松林業務班長、藤田算定·病歴係長

外部委員:島徳島文理大学教授、大西鴨島支援学校長、森本鴨島支援学校教頭

オブザーバー:薬剤科都築

議題および審議結果を含む主な議論の概要

1. 新規治験の承認の有無について

[WN39658]

[WN 3 9 6 5 8 Longitudinal Amyloid PET Substudy]

治験依頼書

審議結果:承認

2. 治験に関する変更

[HP-3000]

- (治験責任医師) 三ツ井 貴夫 (治験依頼者) 久光製薬株式会社 ■L-DOPA併用パーキンソン病患者を対象としたHP-3000の第Ⅲ相並行群間比較試 ・治験に関する変更申請書(2017年11月28日)

 - 治験薬概要書 HP-3000-10.0 (作成日:2017年11月2日)
 - 治験資料変更点一覧(治験薬概要書)(作成日:2017年11月2日)

審議結果:承認

3. 報告事項

【NCY-2001試験】

(治験薬提供者) CYBERDYNE株式会社 信二郎 (治験責任医師) 高田

■希少性神経・筋難病疾患の進行抑制治療効果を得るための新たな医療機器、生体電位等で随意コントロールされた下肢装着 型補助ロボット(HAL-HNO1)に関する医師主導治験ーHTLV-1関連脊髄症(HAM)等の痙性対麻痺症による歩行不安定症に対す る短期の歩行改善効果についての多施設共同無作為化比較対照並行群間試験一

- ・モニタリング報告書(2017年11月2日)
- 監査報告書(2017年11月17日)
- ・監査報告書に対する回答書(2017年11月29日)
- 回答確認書(2017年12月5日)

審議結果:承認

<u>[ME2</u>125]

- <u>(治験責任医師)三ツ井 貴夫 (治験依頼者)Meiji Seika ファルマ株式会社</u> ■Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象としたME2125の第Ⅱ/Ⅲ相試験 ■ME2125-4…ME2125のwearing off現象を有するパーキンソン病患者を対象とした長期投与試験(第Ⅲ相)
- 終了報告書

以上