

# 第 95 回 財団法人総合花巻病院治験審査委員会

## 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成 24 年 2 月 28 日(火) 12:30~13:00 会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>武田豊、齊藤明、松尾毅、八重樫フミ子、柳智文、似内良樹、菊池京子、佐藤裕司、佐藤貴子、白藤祐三</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題① AD - 810N のパーキンソン病を対象とした二重盲検群間比較による検証的試験 [第Ⅲ相試験]          &lt;安全性情報等に関する報告&gt;          ・新たな安全性情報について、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。  <b>■ 審議結果：承認</b></p> <p>議題② 中枢性神経障害性疼痛（脊髄損傷後疼痛、脳卒中後疼痛、多発性硬化症疼痛）患者を対象とした CI-1008 の長期投与試験          &lt;治験に関する変更申請&gt;          ・治験実施計画書の変更に基づき、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。  <b>■ 審議結果：承認</b></p> <p>議題③ 食事・運動療法にもかかわらず血糖コントロールが不十分な 2 型糖尿病患者を対象とした BI 10773 (5, 10, 25 および 50mg) を 1 日 1 回 12 週間経口投与した時の有効性および安全性をプラセボと比較検討するランダム化、二重盲検、並行群間試験、ならびに BI 10773 (10mg および 25mg) をさらに 40 週間投与した時の長期安全性を検討するランダム化延長長期試験 【Phase II b】          &lt;重篤な有害事象に関する報告&gt;          ・重篤な有害事象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について審議した。  <b>■ 審議結果：承認</b></p> <p>&lt;安全性情報等に関する報告&gt;          ・新たな安全性情報について、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。  <b>■ 審議結果：承認</b></p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>AD - 810N のパーキンソン病を対象とした二重盲検群間比較による検証的試験 [第Ⅲ相試験]          ・治験終了報告</p>