

済生会新潟第二病院治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時：平成22年6月23日（水）17時00分～17時20分

開催場所：済生会新潟第二病院 応接室

出席委員名：小山 覚，広瀬 慎太郎，湯沢 秀夫，
安藤 嘉範，内藤 裕子，河野 健治

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

【審議事項】

議題1. シェリング・プラウ株式会社の依頼によるINF治療歴のあるC型慢性肝炎患者を対象としたSCH54031の単独投与臨床試験（第Ⅲ相）

- 当該治験薬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。

審議結果：承認

議題2. 中外製薬株式会社の依頼によるペガシス皮下注180μg/コペガス錠200mg併用投与によるC型慢性肝炎を対象とした製造販売後臨床試験～体重50kg以下で「セログループ1かつ高ウイルス量」のC型慢性肝炎を対象とした一般臨床試験～審議事項なし。

議題3. 中外製薬株式会社の依頼によるペガシス皮下注180μgのC型慢性肝炎を対象とした製造販売後臨床試験～「Genotype1bかつ高ウイルス量」以外のIFN既治療又はIFN未治療のC型慢性肝炎を対象とした一般臨床試験～

- 試験に関する変更申請書について試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

- 治験の終了について報告があり了承した。

議題4. 大日本住友製薬株式会社の依頼によるSM-11355の肝細胞癌に対する臨床試験（第Ⅲ相）

審議事項なし。

議題5. 小野薬品工業株式会社の依頼によるMK-0431/ONO-5435 第Ⅲ相試験

- 当該治験薬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。

審議結果：承認

議題 6. 大塚製薬株式会社の依頼による肝性浮腫に対する OPC-41061 7.5mg の 7 日間を超える安全性及び 15mg への增量効果を検討する多施設共同、非対照、非盲検試験（第Ⅲ相試験）

- ・治験に関する変更申請書について治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- ・当該治験薬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。

審議結果：承認

議題 7. 第一三共株式会社の依頼によるフェロン®の C 型代償性肝硬変に対する製造販売後臨床試験

- ・当該試験薬で発生した重篤な副作用及び未知・非重篤副作用発現状況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。

審議結果：承認

その他

- ・病院ホームページ掲載用議事録について確認を行い、了承した。