## 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12月15日(水)17時00分~17時40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,

高橋 陽子, 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. 中外製薬株式会社の依頼による糖尿病患者を対象とした Tofogliflozin の第Ⅲ相 臨床試験(単独療法)
  - ・治験を開始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. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による TMC435 の C 型慢性肝炎を対象とした 第Ⅲ相試験 (3003)
  - ・治験を開始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. MSD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。
  - ・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。

審議結果:承認

- 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)
  - ・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。
  - ・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。

審議結果:承認

- 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

- ・治験の終了について報告があり了承した。
- 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 への増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。

審議結果:承認

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

審議事項なし

- 議題8. 大塚製薬株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象とした第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9.株式会社ヤクルト本社の依頼による肝細胞癌を対象とした ThermoDox の第Ⅲ相 試験

審議事項なし

議題10. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験 審議事項なし

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。