

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25年7月25日（木）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，大久保 総一朗，花澤 秀行，安藤 嘉範，
小林 美和子，中山 秀樹，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. 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2. 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

- 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3. 武田薬品工業株式会社の依頼による2型糖尿病を対象としたSYR-322の第Ⅲ相試験

審議事項なし

議題4. 興和株式会社の依頼によるK-134の間歇性跛行に対する二重盲検比較試験および長期投与試験（第Ⅱ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5. 興和株式会社の依頼によるNIK-333（ペレチノイン）のC型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者に対する臨床試験

審議事項なし

議題 6. MSD 株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした MK-3102 の
第Ⅲ相臨床試験

- ・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 7. 大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-1747 の第 2 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 8. あすか製薬株式会社の依頼による L-105 の肝性脳症患者を対象とした
第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験

- ・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 9. あすか製薬株式会社の依頼による L-105 の肝性脳症患者を対象とした
第Ⅲ相臨床試験（L-105/2A からの継続又は切替え投与試験）

- ・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

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。

【報告事項】

以下の委受託契約した治験審査委員会で審査された治験について報告された。

治験名：「アッヴィ合同会社の依頼による糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験」

治験の実施の可否（済生会中央治験審査委員会 平成 25 年 7 月 4 日（木）実施：承認）