

## 第188回さいたま赤十字病院治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時	平成24年8月7日(火) 16:00~17:00
開催場所	さいたま赤十字病院 本館5階 第1会議室
出席委員名	半田副院長、荻原院外委員、渋井院外委員、新名院外委員、齋藤部長、藤掛部長、佐藤副部長、猪股副部長、瀧澤副部長、久保木師長、小野課長、星課長、菅原係長
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>① <b>食事/運動療法に加えてシタグリブチン単剤治療で十分な血糖コントロールが得られない日本人2型糖尿病患者を対象としたMK-0431A/ONO-5435Aの二重盲検比較試験</b></p> <p>議題：他施設における安全性情報に基づき、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。 審議結果：承認</p> <p>② <b>NSAID長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象としたTAK-438の第3相二重盲検比較試験(武田薬品工業)</b></p> <p>議題：他施設における安全性情報に基づき、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。 治験に関する変更申請について適格性の観点から審議をした。 審議結果：承認</p> <p>③ <b>NSAID長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象としたTAK-438の第3相長期継続投与試験(武田薬品工業)</b></p> <p>議題：他施設における安全性情報に基づき、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。 治験に関する変更申請について適格性の観点から審議をした。 審議結果：承認</p> <p>④ <b>慢性肝疾患患者における難治性のそう痒症に対するTRK-820軟カプセル剤の長期投与試験(東レ)</b></p> <p>議題：他施設における安全性情報に基づき、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。 治験に関する変更申請について適格性の観点から審議をした。 審議結果：承認</p>
特記事項	<p>以下の項目について審議、報告がされた。</p> <p>臨床研究実施許可申請</p> <p>実施中の臨床研究の審査及び報告</p> <p>製造販売後調査実施許可申請</p> <p>その他</p> <p>新規SMOの参入について</p> <p>次回2012年9月4日(火)16時から開催予定</p>