

## 第201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25年11月5日(火) 16:00~16:40
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	山本副院長, 荻原院外委員, 渋井院外委員, 新名院外委員, 高屋部長, 吉留部長, 藤掛部長, 猪股副部長, 瀧澤副部長, 内海師長, 星課長, 澤田課長, 菅原係長
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>① ジェノタイプ1bのC型慢性肝炎未治療患者を対象としたAsunaprevirとDaclatasvir併用療法のテラプレビル療法に対する第3相比較試験及び再燃患者を対象とした有効性と安全性の検討(プリストル・マイヤーズ)</p> <p>議題: 他施設における安全性情報及び実施状況報告に基づき、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。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>② ジェノタイプ2及び3のC型慢性肝炎の未治療被験者を対象に、Peginterferon Lambda-1a/リバビリンの併用療法又はPeginterferon Lambda-1a/リバビリン/Daclatasvirの併用療法のPeginterferon alfa-2a/リバビリンの併用療法に対する有効性及び安全性を検討する第3相ランダム化二重盲検比較試験(プリストル・マイヤーズ)</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。</p> <p>治験に関する変更申請について適格性の観点から審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>③ DSP-1747の非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした探索的試験 (大日本住友)</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。</p> <p>治験に関する変更申請について適格性の観点から審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>④ PPI抵抗性逆流性食道炎患者に対する維持療法におけるE3810 10mg 1日2回投与の有効性及び安全性を検討する二重盲検比較試験(エーザイ)</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。</p> <p>治験に関する変更申請について適格性の観点から審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>⑤ 全身麻酔を施行する手術患者におけるプロポフォールを対照とした多施設共同無作為化並行群間比較試験(小野薬品)</p> <p>議題: 終了報告。手続き等、特に問題となることはなく治験終了となった。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>⑤ 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)</p> <p>議題: 他施設における安全性情報及び実施状況報告に基づき、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。</p> <p>審議結果: 承認</p>

特記事項	<p>臨床研究実施許可申請</p> <p>製造販売後調査変更審査</p> <p>副作用報告</p> <p>その他</p> <p>次回 2013 年 12 月 3 日（火）16 時 00 分から開催予定</p> <p>来年度治験審査委員会について</p> <p>2014 年</p> <p>4 月 22 日 15 : 00～</p> <p>6 月 3 日</p> <p>7 月 1 日</p> <p>8 月 5 日</p> <p>9 月 2 日</p> <p>10 月 7 日</p> <p>11 月 4 日</p> <p>12 月 2 日</p> <p>2015 年</p> <p>2 月 3 日</p> <p>3 月 3 日</p>
------	---