

## 第194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3月5日（火）16時00分～16時50分   |
| 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、斎藤部長、雨宮部長、藤掛部長、猪股副部長、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 ジエノタイプ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<br/>         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。<br/>         審議結果：承認</p> <p>② ジエノタイプ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<br/>         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。<br/>         審議結果：承認</p> <p>③ 食事/運動療法に加えてシタグリプ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<br/>         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。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。<br/>         審議結果：承認</p> <p>④ 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（小野薬品工業）<br/>         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。<br/>         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相二重盲検比較試験（武田薬品工業）<br/>         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。<br/>         審議結果：承認</p> <p>⑥ 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）<br/>         議題：当院、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</p> |

|      |  |
|------|--|
|      | <p>審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>⑦ 慢性肝疾患患者における難治性のう痒症に対する TRK-820 軟カプセル剤の長期投与試験（東レ）</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>審議結果：承認</p> |
| 特記事項 | <p>製造販売後調査実施許可審査</p> <p>製造販売後調査終了報告</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 3月 5日（火）16時00分から開催予定</p>                                    |