

平成 21 年度第 11 回 医療法人社団慶友会吉田病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 21 年 11 月 30 日（月） 17：00～17：50
開催場所	医療法人社団慶友会 吉田病院 医局
出席委員名	平井克幸、長谷部千登美、武田寛樹、馬場勝義、横田欽一、岩島保法、岡田瑞穂、工藤浩市、井上謙一、市村方子、平田一廣、高桑登喜夫、霜下正雄、中田靖泰
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ペガシスの製造販売後臨床試験 HCV-RNA 測定方法変更による試験実施計画書及び同意説明文書の改訂について、適格性の観点から審議した。また、当該試験薬に関係する海外からの研究報告及び措置報告について、引き続き試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② 第一三共株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変を対象としたフェロンの製造販売後臨床試験 試験期間が 1 年を超えるため、試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 中外製薬株式会社の依頼による Ro25-8310 の B 型慢性肝炎患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験 最新の情報を更新したことによる治験薬概要の改訂について、適格性の観点から審議した。また、海外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④ 中外製薬株式会社の依頼によるペガシス・コペガスの製造販売後臨床試験 当院で発生した重篤な有害事象に関する最終報告について、本試験で発生した重篤な副作用について、当該試験薬に関係する海外からの研究報告及び措置報告について、引き続き試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 塩野義製薬株式会社の依頼による LY248686 の糖尿病性神経因性疼痛を対象とした第 3 相継続投与試験 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

	課題⑥ 明治製菓株式会社の依頼による ME3738 の第Ⅱ相試験 最新情報の更新のため、治験薬概要書及び同意説明文書の改訂について、適格性の観点から審議した。 審議結果：承認
--	--