

第173回治験審査委員会議事録概要

日時：2009年 11月 10日（火） 15:30～16:40

場所：第三会議室

出席者：川副（副院長）、鶴田（腎臓内科部長）、鈴木（脳神経外科部長）、林（産婦人科部長）、
山澤（薬剤部部長）、坂本（看護部部長）、立川（事務長）、松前（外部委員）

欠席者：なし

1. 確認事項

1) 第172回治験審査委員会議事録の確認を行い、全員一致で承認された。

2. 審議事項

1) 治験実施計画書変更、有害事象報告、治験終了報告書等の審査

①SCH 54031

依頼者名：シェリング・プラウ

治験課題：IFN 治療歴のある C 型慢性肝炎患者を対象とした SCH 54031 の単独投与臨床試験

申請科：消化器科

審査事項：治験実施計画書変更と新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で治験実施計画書変更と新たな安全性に関する報告書の確認を承認した。

②AT-877 注

依頼者名：旭化成ファーマ

治験課題：脳梗塞急性期に対する AT-877 注の追加第Ⅲ相臨床試験
－抗血小板薬基礎治療下におけるプラセボ対照二重盲検比較試験－

申請科：脳血管内科・脳神経外科

審査事項：治験実施計画書変更と新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で治験実施計画書変更と新たな安全性に関する報告書の確認を承認した。

③BMS-562247

依頼者名：ファイザー

治験課題：BMS-562247 の第Ⅱ相試験

申請科：脳血管内科・脳神経外科

審査事項：治験実施計画書変更と新たな安全性に関する報告書、治験終了報告書の可否

審査結果：全員一致で治験実施計画書変更と新たな安全性に関する報告書の確認を承認した。

④ペガシス皮下注 180 μ g / コペガス錠 200mg

依頼者名：中外製薬

治験課題：ペガシス皮下注 180 μ g / コペガス錠 200mg 併用投与による C 型慢性肝炎を対象とした製造販売後臨床試験 ～体重 50kg 以下で「セログループ 1 かつ高ウイルス量」の C 型慢性肝炎を対象とした一般臨床試験～

申請科：消化器科

審査事項：製造販売後臨床試験実施計画書変更と新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で製造販売後臨床試験実施計画書変更と新たな安全性に関する報告書の確認を承認した。

⑤DU-176b

依頼者名：第一三共

治験課題：心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験

申請科：脳血管内科・脳神経外科

審査事項：治験実施計画書変更と新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で治験実施計画書変更と新たな安全性に関する報告書の確認を承認した。

⑥ME3738

依頼者名：明治製菓

治験課題：ME3738 の C 型慢性肝炎患者を対象とした第Ⅱ相試験

申請科：消化器科

審査事項：治験実施計画書変更の可否

審査結果：全員一致で治験実施計画書の変更を承認した。

2) 臨床試験継続の審査

①呼吸器外科の審査	10 件	承認
②外科の審査	15 件	承認

3. 製造販売後調査の審査

1) 新規医薬品の審査	6 件	承認
2) 調査実施計画書変更の審査	2 件	承認
3) 調査終了の審査	1 件	承認