

**平成22年度 第6回 独立行政法人国立病院機構嬉野医療センター
受託研究審査委員会 会議の記録の概要**

開催日時：平成22年10月28日 15：00～16：00

開催場所：独立行政法人国立病院機構嬉野医療センター 第一會議室

出席委員名：河部 康次郎、澤井 豊光、内藤 慎二、杉原 三千代、河北 和彦、大木 和博
北島 久義、池田 晃太郎、朝長 弘道、前田 和茂、下田 美穂子

【審議事項】

課題① ブリストル・マイヤーズ株式会社依頼による、

『第I相試験（IM101034）及び第II相試験（IM101071）に参加した被験者、並びに
DMARDs 効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした abatacept（BMS-188667）の安全性を検討する
多施設共同、オープンラベル、長期（継続）投与試験（第III相臨床試験）』

安全性報告について、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：承認する

課題② ファイザー株式会社依頼による、

『日本人活動性関節リウマチ患者を対象としてメトトレキサートと併用したときのATN-103の
安全性、忍容性、薬物動態、薬力学及び有効性を評価する多施設共同、無作為化、プラセボ
対照、二重盲検、用量漸増、反復投与試験』

安全性報告について、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。

治験終了報告を行った。

審議結果：承認する

課題③ ファイザー株式会社依頼による、

『関節リウマチ患者を対象として ATN-103 を長期投与したときの安全性及び忍容性を評価する非盲
検継続試験』

安全性報告について、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。

治験に関する変更について、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：承認する

課題④ 大塚製薬株式会社依頼による、

『肝性浮腫に対する OPC-41061 7.5mg の有効性を検証する多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験（第Ⅲ相試験）』

治験に関する変更について、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：承認する