## 平成 23 年度 第 5 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 会議記録の概要

開催日時: 平成 23 年 9 月 22 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 第一会議室

出席委員名:澤井 豊光、岡 忠之、内藤 愼二、杉原 三千代、河北 和彦、黒木 尚美、

重松 和俊、大木 和博、池田 晃太郎、朝長 弘道、前田 和茂、下田 美穂子

## 【審議事項】

## 【1】新規受託研究(治験)の承認の可否について

①課題名:心不全患者に対するトルバプタン短期投与の中長期的な予後に及ぼす影響を検討する多施設 共同、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験(第IV相試験)

依頼者:大塚製薬(株)

試験責任医師より、試験概要について説明があった。 審議採決の結果、試験実施に関し全会一致で以下のとおりとされた。 承認する

## 【2】 継続受託研究(治験)の承認の可否について

①課題名:低用量アスピリン投与患者に対する E3810 併用投与時の胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制効果及び安全性を検討する二重盲検比較試験(第Ⅱ/Ⅲ相)

②課題名:低用量アスピリン投与患者に対する E3810 の長期併用投与時の安全性及び胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制効果を検討する長期投与試験(第Ⅱ/Ⅲ相)

①②とも依頼者:エーザイ(株)

治験責任医師より、治験に関する変更について、また安全性情報ついて説明があった。 審議採決の結果、治験継続に関し全会一致で以下のとおりとされた。 承認する

②課題名: 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)

依頼者:大塚製薬(株)

事務局より治験に関する変更について、また安全性情報ついて説明を行った。 審議採決の結果、治験継続に関し全会一致で以下のとおりとされた。 承認する ③課題名: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

依頼者:ファイザー株式会社

治験分担医師より、治験に関する変更について、また安全性情報ついて説明があった。 審議採決の結果、治験継続に関し全会一致で以下のとおりとされた。 承認する