

## 第101回 新潟県立新発田病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成22年3月26日（金）16：00～16：20
開催場所	新潟県立新発田病院 応接室
出席委員名	高橋完明、桑原武夫、渡部和敏、斎藤直也、松田隆夫、小林一美
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 塩野義製薬株式会社の依頼による小児領域感染症患者を対象とした S-4661 の第Ⅲ相試験          海外で発生した重篤な有害事象の報告に基づき、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。          審査結果：承認</p> <p>2 味の素株式会社の依頼による炎症性腸疾患患者を対象とした AJM300 の第Ⅱ／Ⅲ相試験          海外で報告された類薬で発現した重篤な有害事象の報告に対する規制当局の対応についての報告、治験責任医師の変更申請、同意説明文書の改訂、治験実施計画書の別添資料の改訂に基づき、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</p> <p>3 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による日本人健康乳児を対象とした GSK1024850A の第Ⅲ相試験          海外で報告された重篤な有害事象の報告、治験薬概要書の補遺の報告、院内における重篤な有害事象に関する報告に基づき、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</p>
特記事項	