

## 医療法人財団荻窪病院 治験審査委員会 議事録

開催日時	2015年5月18日(月) 18:10~18:40
開催場所	医療法人財団荻窪病院 別館4階研修室
出席委員	委員長：石井康宏 副委員長：河野亨 委員：岩村守俊、加賀谷隆彦、田中弘幸、横山昭、成瀬健太郎、中村圭太

審 議 内 容	
	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題1 中外製薬株式会社の依頼による第I相臨床試験 安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 <u>審議結果：承認</u></p> <p>議題2 中外製薬株式会社の依頼による第I/II相臨床試験 安全性情報に基づき当院で当該治験を継続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当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 <u>審議結果：承認</u></p> <p>議題3 ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による血友病A患者を対象とした「NN7088」の第III相臨床試験 安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 <u>審議結果：承認</u></p> <p>議題4 ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による血友病A患者を対象とした NNC 0129-0000-1003 の手術期における有効性及び安全性 安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 <u>審議結果：承認</u></p> <p>議題5 ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による治療歴のある重症型小児血友病A患者を対象とした NNC-0129-0000-1003 の安全性、有効性及び薬物動態を検討する国際共同、非盲検、非対照試験 安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 <u>審議結果：承認</u></p> <p>議題6 ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による治療歴のある小児血友病B患者を対象とした NNC-0156-0000-0009 の安全性、有効性及び薬物動態、第III相臨床試験 安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <u>審議結果：承認</u></p>

	<p>議題 7 ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による治療歴のない血友病 B 患者を対象とした nonacog beta pegol (N9-GP) の安全性及び有効性の検討</p> <p>安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。</p> <p>治験に関する変更について当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。</p> <p>治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p><u>審議結果：承認</u></p> <p>議題 8 バクスター株式会社依頼による治療歴のある重症血友病 A 患者を対象とした PEG 化遺伝子組換え型血液凝固第Ⅷ因子製剤 (BAX855) の第Ⅲb 相継続試験</p> <p>治験に関する変更について当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。</p> <p><u>審議結果：承認</u></p> <p>議題 9 塩野義製薬株式会社依頼による慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 の優越性試験</p> <p>安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。</p> <p><u>審議結果：承認</u></p> <p>議題 10 塩野義製薬株式会社依頼による慢性腰痛症患者を対象とした S-8117 の継続投与試験</p> <p>安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。</p> <p>当院で発生した重篤な副作用について当該治験を継続することの妥当性について審議した。</p> <p><u>審議結果：承認</u></p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>報告 1 中外製薬株式会社の依頼による第 I 相臨床試験</p> <p>治験に関する変更について報告がされた。</p>
特記事項	