

第 63 回 社会医療法人母恋 日鋼記念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 12 月 21 日 (火) 17:00~17:25 |
| 開催場所 | 社会医療法人 母恋 日鋼記念病院 カンファレンス室 |
| 出席委員名 | 篠原 正裕、山本 哲郎、佐藤 健一、佐藤 信子、松井 明、舟山 尚徳、井上 陽清、三村 美代子 |
| 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>議題① サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした SR25990C (clopidogrel) の第Ⅲ相試験 海外の安全性情報に基づき、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。 審議結果：承認</p> <p>議題② 日本イーライリリー株式会社の依頼によるインスリンリスプロ（遺伝子組換え）混合剤-50 の製造販売後臨床試験 審議依頼施設で発生した重篤な副作用について、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</p> <p>議題③ 武田薬品工業株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象とした AF37702 の第Ⅲ相試験 国内の安全性情報に基づき、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。 審議結果：承認</p> <p>議題④ アステラス製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした ASP1941 の第Ⅲ相ピオグリタゾン併用試験 国内及び海外の安全性情報に基づき、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。 治験薬概要書追加に基づき、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</p> |

| | |
|-------------|---|
| | <p>議題⑤ アステラス製薬株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象とした ASP1941の第Ⅲ相スルホニルウレア剤併用試験</p> <p>国内及び海外の安全性情報に基づき、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。</p> <p>治験薬概要書追加に基づき、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥ アステラス製薬株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象とした ASP1941の第Ⅲ相DPP-4阻害剤併用長期投与試験</p> <p>国内及び海外の安全性情報に基づき、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。</p> <p>治験薬概要書追加に基づき、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> |
| <p>特記事項</p> | <p>【審議事項】</p> <p>議題③：当IRB設置医療機関を含む2施設からの審議依頼による 議題②、④～⑥：山本委員は分担医師のため審議・採決に参加せず</p> |