

第 64 回 社会医療法人敬愛会 中頭病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 21 年 9 月 18 日(金) 18:35 ~ 19:00
開催場所	社会医療法人敬愛会 ちばなクリニック 4 階 ラウンジ
出席委員名	城間勲、城間肇、翁長多代子、知念重光(途中参加)、宮城幸弘、大城豊、浦崎清子、幸地光英
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題 第一三共株式会社の依頼による呼吸器感染症患者を対象とした DU-6859a(シタフロキサシン水和物)の第 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された「安全性情報(重篤な副作用等)」に関して、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。 <p>審議結果 : 承認</p> <hr/> <p>議題 ファイザー株式会社の依頼による「市中肺炎に対するアジスロマイシン注射剤からアジスロマイシン経口剤への切り替え療法の多施設共同、非盲検、非対照試験」</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された「安全性情報(重篤な副作用等)」に関して、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。 <p>審議結果:承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>治験実施計画書の軽微な変更の報告</p> <hr/> <p>議題 武田薬品工業株式会社の依頼による「2型糖尿病合併高血圧症患者を対象とした T CV-116 と AD-4833 の併用投与試験 - 第 相二重盲検比較・長期投与試験 - 」</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された「安全性情報(重篤な副作用等)」に関して、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(治験実施計画書・症例報告書の改訂)」に関して、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。 <p>審議結果:承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>治験実施計画書の軽微な変更の報告</p> <hr/> <p>議題 武田薬品工業株式会社の依頼による「SYR-322 第 / 相 SU 剤併用試験又はメトホルミン併用試験(継続長期投与試験)」</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 審議依頼施設で発生した重篤な有害事象について、治験継続の妥当性を審議した。 ・ 治験依頼者から報告された「安全性情報(重篤な副作用等)」に関して、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。 <p>審議結果:承認</p>

第 64 回 社会医療法人敬愛会 中頭病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

	<p>議題 ファイザー株式会社の依頼による「市中肺炎に対するアジスロマイシン注射剤からアジスロマイシン経口剤への切り替え療法の多施設共同、非盲検、非対照試験」</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された「安全性情報(重篤な副作用等)」に関して、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。 <p>審議結果:承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>治験実施計画書の軽微な変更の報告</p>
	<p>議題 エーザイ株式会社の依頼による「中等症から重症の日本人潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブ(D2E7)の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験」</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された「安全性情報(重篤な副作用等)」に関して、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。 <p>審議結果:承認</p>
<p>特記事項</p>	<p>【審議事項・報告事項の対象施設】</p> <p>議題 当 IRB 設置医療機関(1 施設)</p> <p>議題 当 IRB 設置医療機関(1 施設)</p> <p>議題 当 IRB 設置医療機関外(1 施設)</p> <p>議題 当 IRB 設置医療機関外(1 施設)</p> <p>議題 当 IRB 設置医療機関外(1 施設)</p> <p>議題 当 IRB 設置医療機関外(1 施設)</p>