

第 69 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 22 年 2 月 19 日(金) 18:30 ~ 19:32
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、玉城和則、新里敬、翁長多代子、長濱照美、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 A 24-Week Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Fluticasone Furoate (FF) / GW642444 Inhalation Powder and the Individual Components Delivered Once Daily (AM) Via a Novel Dry Powder Inhaler Compared with Placebo in Subjects with Chronic Obstructive Pulmonary Disease (COPD)</p> <p>フルチカゾンフランカルボン酸エステル/GW642444吸入用散剤の慢性閉塞性肺疾患(COPD)に対する臨床評価</p> <p>- 慢性閉塞性肺疾患患者を対象とした新規ドライパウダー吸入器によるフルチカゾンフランカルボン酸エステル/GW642444 配合吸入用散剤と各配合成分単剤の吸入用散剤(朝 1 回投与)の有効性および安全性を検討する 24 週間のプラセボ対照比較試験 -</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 新規受託試験のため、治験薬の概要、当該治験の内容について説明を行い、これまで得られている試験成績に基づき治験実施の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題 第一三共株式会社の依頼によるインフルエンザウイルス感染症を対象とした CS-8958 (Ilaninamivir) の第 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 「治験に関する変更(実施計画書の改訂、症例報告書の見本の改訂、同意説明文書の改訂)」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>
	<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"> ・ 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。 ・ 「治験に関する変更(治験期間延長)」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>

第 69 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 武田薬品工業株式会社の依頼による「SYR-322 第 / 相 SU 剤又はメホルミン併用試験 (継続長期投与試験)」</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 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>議題 武田薬品工業株式会社の依頼による「ATL-962 第 相試験(一般臨床試験)」</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。 ・ 治験責任医師からの「治験実施状況報告書」より、実施施設の治験継続について審議をした。 <p>審議結果:承認</p>
	<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>【報告事項】</p> <p>治験の終了報告</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 設置医療機関外(2 施設)</p> <p>議題 当 IRB 設置医療機関(1施設)と当 IRB 設置医療機関外(1 施設)</p> <p>議題 当 IRB 設置医療機関(1施設)と当 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> <p>議題 当 IRB 設置医療機関(1 施設)</p>
-------------	--