

第76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9月17日(金) 18:32 ~ 18:51
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、翁長多代子、奥平貴代、長濱照美、知念重光、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 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。 ・治験依頼者から報告された「治験に関する変更(同意説明文書)」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 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 (ラニナミビルオクタン酸エステル水和物)の製造販売後臨床試験</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。(2施設) <p>審議結果 : 承認</p>
	<p>議題 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> <ul style="list-style-type: none"> - 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>【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。(2施設) ・治験依頼者から報告された「治験に関する変更(治験薬概要書)」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。(2施設) <p>審議結果 : 承認</p>
特記事項	<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(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(2施設)</p>