開催日時	2009年12月8日(火)17:00~17:30
開催場所	山陰労災病院 3階大会議室
出席委員名	古城治彦、谷田理、福谷幸二、渡邉義久、長谷川純一、金氏武文、上羽敏彦、岡本勝
議議主概とというできる。	【審議事項】 議題① 武田薬品工業株式会社の依頼による非ステロイド性抗炎症薬長期投与患者を対象
	とした AG-1749 の第Ⅲ相長期安全性試験 ・当院で発生した重篤な有害事象について、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。 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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
	議題② 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用 時の第Ⅱ/Ⅲ相試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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
	議題③ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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
	議題④ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用 時の第Ⅲ相長期安全性試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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
	議題⑤ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併 用時の第Ⅲ相長期安全性試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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
	議題⑥ 第一三共株式会社の依頼による人工股関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験 ・当院で発生した重篤な有害事象について、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。 ・治験実施計画書別紙 1 の変更について、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。 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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
	議題⑦ 第一三共株式会社の依頼によるオルメテックの特定使用成績調査 ・契約内容の変更について、引き続き製造販売後調査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

	【報告事項】 議題① 日本ストライカー株式会社の依頼による椎体脆弱骨折患者を対象とした SJ0506 の 臨床試験
	・治験終了の報告 議題② 武田薬品工業株式会社の依頼による非ステロイド性抗炎症薬長期投与患者を対象 とした AG-1749 の第Ⅲ相長期安全性試験 ・治験終了の報告
その他	議題① 平成21年度第8回治験審査委員会(2009年11月10日開催)分の会議の記録の概要について ・内容が確認され、当院ホームページに公表することが了承された。