

平成 22 年度第 8 回 山陰労災病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2010 年 11 月 9 日 (火) 17:00～17:20
開催場所	山陰労災病院 3 階会議室
出席委員名	古城治彦、岸本英彰、福谷幸二、渡邊義久、應本千恵、長谷川純一、前田正規、金氏武文、岡本勝
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 大日本住友製薬株式会社の依頼による肝硬変患者を対象とした HBLI の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書、治験実施計画書別紙および治験協力者の変更について、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。</li> <li>・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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>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Ⅲ相長期安全性試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>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相長期安全性試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ バイエル薬品株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とした BAY 59-7939 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>・治験実施計画書別紙および治験協力者の変更について、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。</li> <li>・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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>議題① 旭化成ファーマ株式会社の依頼によるリコモジュリン点滴静注用の使用成績調査</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・調査終了の報告</li> </ul>
その他	<p>議題① 平成 22 年度第 7 回治験審査委員会（2010 年 10 月 12 日開催）分の会議の記録の概要について</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> </ul>