開催日時	2014年1月14日(火)17:04~17:23
開催場所	山陰労災病院 3階会議室
出席委員名	岸本幸廣、笠原尚、福谷幸二、小野公誉、池上英文、應本千恵、前田正規、久保近敏、 岡本勝
議議主要できる論	【審議事項】 議題① アステラス製薬株式会社の依頼によるシムジア皮下注シリンジ 200mg の医薬品特定使用成績調査 ・製造販売後調査実施要綱等提出された資料に基づき、製造販売後調査実施の妥当性について審議した。 審議結果:承認
	議題② アステラス製薬株式会社の依頼による早期関節リウマチ患者を対象とした CDP870 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③ 生化学工業株式会社の依頼による腰椎椎間板ヘルニア患者を対象とした SI-6603 の第Ⅲ相試験 ・当該試験薬の安全性に関する定期報告について、引き続き試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 MSD 株式会社の依頼による C. difficile 感染患者を対象とした MK-6072 及び MK-3415A 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
	【報告事項】
	議題① 武田薬品工業株式会社の依頼による NSAID 長期投与を必要とする胃・十二指腸潰瘍既往患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相長期継続投与試験・治験終了の報告
	議題② MSD 株式会社の依頼による C. difficile 感染患者を対象とした MK-6072 及び MK-3415A の第Ⅲ相試験 ・迅速審査の結果報告(契約症例数の変更: 2013 年 12 月 17 日: 実施・承認)
その他	議題① 平成25年度第9回治験審査委員会(2013年12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。