

平成21年度第2回治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成21年5月27日(水) 17:30~18:00
開催場所	市立砺波総合病院 第4会議室
出席委員名	角田 清志、佐藤 重彦、上野 輝夫、小西 道雄、湯上 徹、松原 直美、五嶋 親秀 永森 耕治、吉原 節夫、桃井 千秋、新山 雅夫
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 大正製薬株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象としたRo200-5450ivの第II/III相臨床試験</p> <p>以下のことについて、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。</p> <ul style="list-style-type: none"> a 人事異動等による治験実施計画書の変更 b 分担医師の追加及び削除並びにGCP改正に伴う治験契約書の変更 c 当院で発生した重篤な有害事象 d 新たな安全性情報 <p>審議結果：承認</p> <p>議題② 東レ株式会社の依頼によるC型慢性肝炎患者を対象としたBM532の第III相試験</p> <p>以下のことについて、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。</p> <ul style="list-style-type: none"> a 人事異動等による治験実施計画書別紙の変更 b GCP改正に伴う説明用書状の追加 c 当該治験薬で発生した重篤な副作用 <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ 第一三共株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象としたAMG162(Denosumab) の第III相試験</p> <p>以下のことについて、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。</p> <ul style="list-style-type: none"> a モニター、実施医療機関等の変更による治験実施計画書別紙の変更 b 分担医師追加による治験契約書の変更 c 当該治験薬で発生した重篤な副作用 <p>審議結果：承認</p>
特記事項	