

**第73回 社会福祉法人恩賜財団済生会松山病院 治験審査委員会の記録の概要**

開催日時	2009年7月13日(月曜日) 17時00分～18時00分		
開催場所	済生会松山病院 本館2階 第2会議室		
出席委員名	宮岡 弘明、帆足 純、楠 勝介、神尾 由美子、山内 昌男、 原田 央子、芳我 敏美、兵頭 純子、浦戸 せいこ		
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	治験課題名	2型糖尿病患者を対象としたAVE0010の第Ⅲ相試験	治験依頼者 サノフィ・アベンティス株式会社
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性 人事異動に伴う治験分担医師の職名変更についての適格性	
	審査結果	承認	
	特記事項	-	
	報告案件	-	
	特記事項	-	
	治験課題名	2型糖尿病合併高血圧症患者を対象としたTCV-116とAD-4833の第Ⅲ相試験	治験依頼者 武田薬品工業株式会社
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性 報告のあった治験薬重篤副作用等症例定期報告について、引き続き治験を実施することの妥当性	
	審査結果	承認	
	特記事項	-	
	報告案件	人事異動に伴う治験分担医師の職名変更 依頼者の治験実施体制の変更 治験協力者の変更	
	特記事項	-	
	治験課題名	2型糖尿病患者を対象としたSYR-322第Ⅱ/Ⅲ相試験(長期継続投与試験)	治験依頼者 武田薬品工業株式会社
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性	
	審査結果	承認	
	特記事項	-	
	報告案件	人事異動に伴う治験分担医師の職名変更	
	特記事項	-	
	治験課題名	2型糖尿病患者を対象としたSYR-322第Ⅱ/Ⅲ相試験(継続長期投与試験)	治験依頼者 武田薬品工業株式会社
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性	
審査結果	承認		
特記事項	-		
報告案件	人事異動に伴う治験分担医師の職名変更		
特記事項	-		
治験課題名	AS-3201の後期第Ⅱ相試験	治験依頼者 大日本住友製薬株式会社	
審議案件	-		
審査結果	-		
特記事項	-		
報告案件	人事異動に伴う治験分担医師の職名変更		
特記事項	-		

治験課題名	心房細動患者を対象としたBAY 59-7939第Ⅲ相試験	治験依頼者	バイエル薬品株式会社
審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性		
審査結果	承認		
特記事項	-		
報告案件	依頼者の治験実施体制の変更		
特記事項	-		
試験課題名	前立腺肥大症患者における過活動膀胱症状に対するソリフェナシンの製造販売後臨床試験	治験依頼者	アステラス製薬株式会社
審議案件	当院で起こった重篤な有害事象の発生について、引き続き治験を実施することの妥当性		
審査結果	承認		
特記事項	-		
報告案件	-		
特記事項	-		
治験課題名	肥満症患者を対象としたATL-962第Ⅲ相試験	治験依頼者	武田薬品工業株式会社
審議案件	-		
審査結果	-		
特記事項	-		
報告案件	人事異動に伴う治験分担医師の職名変更		
特記事項	-		
試験課題名	BMS-512148 (Dapagliflozin) の第Ⅱ相試験	治験依頼者	アストラゼネカ株式会社 ブリistol・マイヤーズ株式会社
審議案件	治験実施の可否		
審査結果	承認		
特記事項	依頼者より、本治験の概要の説明がなされ、IRB委員からの質問事項に対する回答がなされた。特に疑義なく承認とされた。		
報告案件	-		
特記事項	-		
治験課題名	2型糖尿病患者を対象としたSK-0403第Ⅲ相長期投与試験	治験依頼者	興和株式会社
審議案件	治験実施の可否		
審査結果	承認		
特記事項	依頼者より、本治験の概要の説明がなされ、IRB委員からの質問事項に対する回答がなされた。特に疑義なく承認とされた。		
報告案件	-		
特記事項	-		