第92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 | 2011年2月21日(月曜日) 17時00分~17時30分 | | | | |
|----------------------------|-------------------------------|--|--|--|--|
| 開催場所 | 済生会松山症 | 生会松山病院 本館2階 第2会議室 | | | |
| 出席委員名 | 宮岡 弘明、「山内 昌男、 | 帆足 純、三木 理、楠 勝介、松本 久美子、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 | 肝性浮腫患者を対象としたOPC-41061第Ⅲ相試験 治験依頼者 大塚製薬株式会社 | | | |
| | 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 治験薬概要書追補補遺1の追加について、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削除について、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 | 依頼者及び他の医療機関の治験実施体制の変更 | | | |
| | 特記事項 | | | | |
| | 治験課題名 | 急性冠症候群を有する2型糖尿病患者を対象とした アログリプチンの第Ⅲ相試験 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 治験実施計画書 別紙の改訂 人事異動に伴う治験分担医師削除について、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 | 2型糖尿病患者を対象としたTofogliflozin(CSG452) の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験 | | | |
| | 審議案件 | 人事異動に伴う治験分担医師削除について、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 | _ | | | |
| | 治験課題名 | 2型糖尿病患者を対象としたTofogliflozin(CSG452) の第皿相長期投与試験 | | | |
| | 審議案件 | 当院で起こった治験中の重篤な有害事象発生報告について、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削除について、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 | | | | |
| | 治験課題名 | 急性冠症候群発症後 2 型糖尿病患者を対象とした lixisenatideの第Ⅲ相試験 対ソフィ・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削除について、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 | 急性冠症候群患者を対象としたAZD6140の第Ⅲ相 試験 | 治験依頼者 | アストラゼネカ株式 会社 | | |
|-------|-----------------------------------|-------|-----------------|--|--|
| 審議案件 | | | | | |
| 審査結果 | _ | | | | |
| 特記事項 | _ | | | | |
| 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 | 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 | _ | | | | |
| 特記事項 | _ | | | | |
| 治験課題名 | TS-071の第Ⅱ相試験 | 治験依頼者 | 大正製薬株式会社 | | |
| 審議案件 | _ | | | | |
| 審査結果 | _ | | | | |
| 特記事項 | | | | | |
| 報告案件 | _ | | | | |
| 特記事項 | _ | | | | |