第 122 回社会福祉法人闘済生会松山病院 治験審査委員会の記録の概要

	第 122 回社	会福祉法人 _歸 済生会松山病院 治験審査委員会	の記録の概要	₹		
開催日時	2013年7月22日(月曜日) 17時00分~17時30分					
開催場所	社会福祉法人	去人 ^{關聯} 済生会松山病院 大会議室 2				
	宮岡 弘明、帆足 純、楠 勝介、松本 久美子、浅海 直、高垣 純子 山内 昌男、芳我 敏美、浦戸 せいこ、林 節子					
出席委員名						
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	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	治験依頼者	サノフィ株式会社		
	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 治験分担医師の削除について、引き続き治験を				
	審査結果	承認				
	特記事項	小心				
	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インスリングラルギン第Ⅲ相試験	治験依頼者	サノフィ株式会社		
	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 治験分担医師の削除について、引き続き治験を				
	審査結果	承認				
	特記事項	-				
	報告案件	-				
	特記事項	_		1		
	治験課題名	パーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象としたAD-810Nの探索的試験〔第2相試験〕	治験依頼者	大日本住友製薬株 式会社		
	審議案件	再同意に関する文書の追加について、引き続き	台験を実施する	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	糖尿病性末梢神経障害患者を対象としたAS- 3201第Ⅲ相試験	治験依頼者	大日本住友製薬株 式会社		
	審議案件	治験分担医師の削除について、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	<u> </u>		1		
	治験課題名	DS-5565第Ⅱ相国際共同試験	治験依頼者	第一三共株式会社		
	審議案件					
	審査結果	-				
	特記事項	- \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\				
	報告案件	治験終了報告				
	特記事項	 -				
	治験課題名	前期第2相試験	治験依頼者	第一三共株式会社		
	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 治験分担医師の削除について、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SYR-322にAD- 4833を併用投与したときの第Ⅳ相試験	治験依頼者	武田薬品工業株式 会社		
	審議案件	治験分担医師の削除について、引き続き治験を	実施すること <i>σ</i>)妥当性		
	審査結果	承認				
	特記事項	_				
	報告案件	-				
	特記事項	-				
	·		·			

第 122 回社会福祉法人闘済生会松山病院 治験審査委員会の記録の概要

開催日時	2013年7月22日(月曜日) 17時00分~17時30分					
開催場所	社会福祉法人 ^{圆屬} 済生会松山病院 大会議室 2					
出席委員名	宮岡 弘明、帆足 純、楠 勝介、松本 久美子、浅海 直、高垣 純子 山内 昌男、芳我 敏美、浦戸 せいこ、林 節子					
	治験課題名	2型糖尿病患者を対象としたTAK-875第Ⅲ相試 験(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 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 治験分担医師の削除について、引き続き治験を実施することの妥当性 承認				
	審査結果					
	特記事項	-				
	報告案件	治験終了報告				
	特記事項					
	治験課題名	心房細動患者を対象とした第I相試験	治験依頼者	大塚製薬株式会社		
	審議案件	-				
	審査結果	-				
	特記事項	-				
	報告案件	-	•			
	特記事項	-				

社会福祉法人闘済生会中央治験審査委員会の審議結果報告

·						
	MK-3102 第Ⅲ相臨床試験					
治験課題名	-2型糖尿病患者を対象とした糖尿病治療薬対	治験依頼者	MSD株式会社			
	照単剤投与試験一					
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	末梢動脈疾患患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験依頼者	アストラゼネカ株式 会社			
審議案件	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 治験薬概要書の改訂について、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	治験実施医療機関及び治験依頼者の治験実施体制の変更					
特記事項	-					
治験課題名	糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験依頼者	アッヴィ合同会社			
審議案件	治験実施の可否					
審査結果	修正の上で承認					
	-					
	_					
特記事項	-					
	治審審特報特治審審等特報特治審審特報報報 養記告記 験 議 查記告記 験 議 查記告記 験 議 查記告語 縣 產 結事案事 課 案 結事案事 課 案 結事案事 課 年 果項件項 題 件 果項件項 超 件 果項件項 超 件 果項件項 超 件 果項件項 超 件 果項件	照単剤投与試験 - 審議案件 報告のあった安全性情報について、引き続き治野審査結果 承認	MK-3102 第Ⅲ相臨床試験			