

## 第 59 回 治験審査委員会議事録の要旨

日時	2010 年 1 月 8 日 18 時 10 分 ~ 19 時 40 分				
場所	守谷慶友病院西棟4階 会議室				
出席者	小林 徳朗	海山 智隆	斑目 旬	塚本 博	岩木 孝子
	菊地 孝雄	今泉 圭子	田中 汀子		

新規治験1	アストラゼネカ株式会社依頼によるdapagliflozinの薬物相互作用試験
審議事項	治験実施の可否(新規治験)
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認

新規治験2	エーザイ株式会社依頼による血液透析患者に対するドネベジルの第 相試験
審議事項	治験実施の可否(新規治験)
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。 *小林医師、斑目医師は退席
結 果	承認

新規治験3	イーエヌ大塚製薬株式会社依頼による胃ろう患者に対するP0201の第 相試験
審議事項	治験実施の可否(新規治験) *当医療機関を含む3施設からの依頼による
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認

議 題 1	大塚製薬株式会社依頼によるOPC-262の第 相試験
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認

議 題 2	ノバルティスファーマ株式会社依頼によるSBR759の第 相試験
審 議 事 項	当院で発生した重篤な有害事象 * 当医療機関を含む2施設からの依頼による
結 果	承認
報 告 事 項	治験実施計画書別紙変更

議 題 3	アステラス製薬株式会社依頼によるASP1941の第 相試験
審 議 事 項	治験実施計画書の変更 説明文書、同意文書の変更
審 議 内 容	委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認

議 題 4	塩野義製薬株式会社依頼によるS-2367の第 相試験
審 議 事 項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等 * 当医療機関を含む2施設からの依頼による
審 議 内 容	委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認
報 告 事 項	治験実施計画書別紙変更

議 題 5	萬有製薬株式会社依頼によるメチシリン耐性黄色ブドウ球菌に対するMk-3009の第 相試験
審 議 事 項	当院で発生した重篤な有害事象 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 契約内容の変更
審 議 内 容	委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認

議 題 6	ファイザー株式会社依頼による市中肺炎に対するアジスロマイシンの第 相試験
審 議 事 項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審 議 内 容	委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認

議 題 6	サノフィ・アベンティス株式会社依頼による2型糖尿病患者に対する第 相臨床試験
審 議 事 項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等 説明文書、同意文書の変更 他施設からの依頼による
審 議 内 容	委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認
報 告 事 項	治験実施計画書別紙変更