

東名厚木病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日	2011年7月14日 (木)
開催場所	東名厚木病院 3号館1階 会議室①
IRB委員 (■:出席者)	■河野 昌史 , ■小島 淳夫 , □戸田 由美子 , ■徳原 大介 ■石綿 祐樹 , ■福田 美香 , ■小沢 靖志 , ■井上 政憲
開催時間	17:30 ~ 18:10

	議題	議論の概要	結果
議題①	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症および重症持続型喘息患者を対象にBa679BRを吸入投与した際の安全性と有効性を評価する第Ⅲ相ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較試験	治験依頼者の体制変更について報告された。	
議題②	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症および重症持続型喘息患者を対象にBa679BRを吸入投与した際の安全性と有効性を評価する第Ⅲ相ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較試験	治験に関する変更(被験者募集の手順追加)について審議した。	<input type="checkbox"/> 承認 <input checked="" type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 ※「承認」以外の場合の理由 ポリトリプトク レイアウト修正。
議題③	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症および重症持続型喘息患者を対象にBa679BRを吸入投与した際の安全性と有効性を評価する第Ⅲ相ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較試験	安全性情報に基づき、治験継続の適否について審議した。	<input checked="" type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 ※「承認」以外の場合の理由
議題④	大塚製薬株式会社の依頼による2型糖尿病を対象としたOPC-262の併用療法長期試験	安全性情報に基づき、治験継続の適否について審議した。	<input checked="" type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 ※「承認」以外の場合の理由
議題⑤	第一三共株式会社の依頼によるフエロン製造販売後臨床試験	安全性情報に基づき、治験継続の適否について審議した。	<input checked="" type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 ※「承認」以外の場合の理由
特記事項	【審議事項】 議題②③: 当IRB設置医療機関を含まない1施設からの審議依頼による 議題④: 当IRB設置医療機関を含まない3施設からの審議依頼による 【報告事項】 議題①: 当IRB設置医療機関を含まない1施設からの報告による		

(日付): 2011年7月14日

治験審査委員会委員長(署名):

河野 昌史