

## 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12月8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	日本ベーリング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	日本ベーリング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③	日本ベーリング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	逸脱報告に基づき、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ェロン製造販売後臨床試験	治験の期間が1年を超えるため、治験を継続して行うこと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	<p>【審議事項】</p> <p>議題②: 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</p> <p>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</p> <p>【報告事項】</p> <p>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</p>		

(日付): 2011年12月8日  
 治験審査委員会委員長(署名): \_\_\_\_\_

河野昌史