

東名厚木病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日	2012年12月6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 , 城所 文洋
開催時間	17:30 ~ 18:00

	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	重篤な有害事象に関する報告について審議した。	<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	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	大日本住友製薬株式会社の依頼によるAS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験に関する変更について審議した。(治験薬概要書の改訂)	<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	大日本住友製薬株式会社の依頼によるAS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした第Ⅲ相試験	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	議題①②: 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③④: 当IRB設置医療機関を含まない2施設からの審議依頼による		

(日付): 2012年12月6日

治験審査委員会委員長(署名): 河野 昌史