鹿児島医療センター治験審査委員会 会議の記録の概要(2010年8月)

開催日時	2010年8月6日(金)16:00~16:45
開催場所	鹿児島医療センター 会議室〔小〕
出席委員名	花田 修一、城ヶ崎 倫久、薗田 正浩、中重 敬子、小早川 高徳、
	四元 正明、榎田 孝雄、大野 達郎、江口 惠子
議題及び審議	【審議事項】
結果を含む主	議題① バイエル薬品株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象
な議論の概要	とした BAY59-7939 の第Ⅲ相試験
	他の施設および海外から集積された有害事象の報告、同意説明文書
	改訂、治験実施計画書別紙改訂について、治験継続の妥当性について
	審議した。
	審議結果:承認
	議題② 第一三共製薬株式会社の依頼による症候性静脈血栓塞栓症患
	者を対象とした DU-176 b の第Ⅲ相試験
	他の施設および海外から集積された有害事象の報告について、治験
	継続の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	議題③ 武田薬品工業株式会社の依頼による TAK-442 の後期第Ⅱ相追加試験
	海外から集積された有害事象の報告、治験実施計画書別紙改訂につ
	いて、治験継続の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	議題④ アステラス製薬株式会社の依頼による手術後疼痛患者を対象 とした YM177 の第Ⅲ相試験
	海外から集積された有害事象の報告、治験実施計画書別紙改訂につ
	いて、治験継続の妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	議題⑤ ルンドベック・ジャパン株式会社の依頼によるLu AE03329(デ
	スモテプラーゼ)の第Ⅱ相試験
	海外から集積された有害事象の報告について、治験継続の妥当性に
	ついて審議した。

審議結果:承認

【報告事項】

以下の中央治験審査委員会について報告された。

議題① グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による慢性冠動脈性 心疾患を有する患者を対象とした SB-480848 の第Ⅲ相試験 重篤な有害事象に関する報告、安全性情報に関する報告 (2010年7月13日(火)実施:承認)

議題② 武田薬品工業株式会社の依頼による TAK-442 の第Ⅱ相用量設 定試験

安全性情報に関する報告、治験に関する変更、終了報告 (2010年7月13日(火)実施:承認)

その他

議題③ 平成22年度受託研究について報告された。

議題④ 医療機器治験ポイント表について

特記事項

なし