

平成23年度 第1回 治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2011年 4月 20日 18時00分～18時45分			
場 所	長野医療生活協同組合 長野中央病院 6階会議室			
出席者	彈塚 孝雄	近藤 照貴	井吹 ゆき	轟 恒子
	藤本 二三子	松岡 慶樹	上原 昭浩	山本 佳道
	竹内 恵子	竹前 滋日子		

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としたBAY 59-7939の第Ⅲ相試験
審 議 事 項	①当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ②当院で発生した重篤な有害事象 ③治験実施計画書の変更 ④治験分担医師の変更
審 議 内 容	上記の事項について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認
特 記 事 項	

議 題	2 サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による日本人永続性心房細動患者を対象としたSR33589Bの第Ⅱ相試験
審 議 事 項	①当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ②治験実施計画書の変更
審 議 内 容	上記の事項について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認
特 記 事 項	

議題	3 第一三共株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象としたCS-747Sの第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ② 治験実施計画書の変更 ③ 治験分担医師の変更
審議内容	上記の事項について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 委員からの意見・異論は特になし。
結果	承認
特記事項	

議題	4 アボット ジャパン株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたABT-358の第Ⅲ相試験
審議事項	① 治験実施の可否（新規治験）
審議内容	これまでに得られている知見に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 委員からの意見・異論は特になし。
結果	承認
特記事項	近藤照貴副委員長は治験責任医師のため審議および採決には参加せず。