

平成 22 年度第 4 回 広島市立舟入病院治験審査委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成 22 年 7 月 13 日 (火) 16 : 30 ~ 17 : 35 広島市立舟入病院 3 階 会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>山本戸英人、兵藤純夫、藤田悟、山本剛荘、谷保樹典、平松みさ子、宗像浩二、形部宏文、中村隆行</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>【審議事項】</p> <p>議題 1 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象とした GW685698+GW642444, GW685698 の第 相長期投与試験</p> <p>治験実施計画書等提出された資料に基づき、治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 2 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症の小児患者を対象とした OPC-14597 (アリピプラゾール) の第 相短期投与試験</p> <p>海外で発生した安全性情報に基づき、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 3 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症の小児患者を対象とした OPC-14597 (アリピプラゾール) の第 相長期継続投与試験</p> <p>海外で発生した安全性情報に基づき、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 4 塩野義製薬株式会社の依頼による小児領域感染症を対象とした S-4661 の第 3 相臨床試験</p> <p>治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書・同意文書、治験実施計画書 別紙の改訂について、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。 海外で発生した安全性情報に基づき、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>議題 1 広島市立舟入病院治験審査委員会 治験審査委員変更</p> <p>治験審査委員変更について報告。</p>
<p>特記事項</p>	<p>議題 1 : 当 IRB 設置医療機関を含む 2 施設からの審議依頼による</p>