

第78回 日本鋼管福山病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成23年3月1日(火曜日) 18:00 ~ 18:15
開催場所	日本鋼管福山病院 第2応接室
出席委員名	浜田史洋・田村豊・佐藤英治・箱田知美・伊藤滋・野瀬淳子・住吉克朗 佐藤和子・田中勝博・小林雅彦

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題① アステラス製薬の依頼による2型糖尿病患者を対象とするASP1941の長期投与試験</p> <p>[審議事項]</p> <p>当院で報告された重篤な有害事象と、依頼者から報告された海外で発生した重篤な副作用について、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>[報告事項]</p> <p>治験依頼者の治験実施体制の変更について報告された。</p>
	<p>議題② アステラス製薬の依頼による2型糖尿病患者を対象とするASP1941のメトホルミン併用試験</p> <p>[審議事項]</p> <p>依頼者から報告された海外で発生した重篤な副作用について、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。</p> <p>[報告事項]</p> <p>治験依頼者の治験実施体制の変更について報告された。</p>
	<p>議題③ アステラス製薬の依頼による2型糖尿病患者を対象とするASP1941のメトホルミン併用試験</p> <p>[審議事項]</p> <p>依頼者から報告された海外で発生した重篤な副作用について、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>[報告事項]</p> <p>治験依頼者の治験実施体制の変更について報告された。</p>
	<p>議題④ アステラス製薬の依頼による2型糖尿病患者を対象とするASP1941のピオグリタゾン併用試験</p> <p>[審議事項]</p> <p>依頼者から報告された海外で発生した重篤な副作用について、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>[報告事項]</p> <p>治験依頼者の治験実施体制の変更について報告された。</p>
	<p>議題⑤ アステラス製薬の依頼による2型糖尿病患者を対象とするASP1941のスルホニルウレア剤併用試験</p> <p>[審議事項]</p> <p>当院で報告された重篤な有害事象と、依頼者から報告された海外で発生した重篤な副作用について、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>[報告事項]</p> <p>治験依頼者の治験実施体制の変更について報告された。</p>

	<p>議題⑥ アステラス製薬の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とする ASP1941 の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p>依頼者から報告された海外で発生した重篤な副作用について、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>実施医療機関の追加について報告された。</p>
特記事項	<p>【報告事項】</p> <p>議題③⑥；当 IRB 設置機関以外の施設からの審議依頼による。</p>