第83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8月2日(火曜日) 18:00 ~ 18:09 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 [審議事項]

依頼者から報告された国内で発生した重篤な副作用、及び院内で発生した重篤な有害事象について、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。

審議結果 ;承認

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

[審議事項]

依頼者から報告された国内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。

審議結果 ;承認

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

[審議事項]

依頼者から報告された国内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。

審議結果 :承認

議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要

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

[審議事項]

依頼者から報告された国内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。

審議結果 ;承認

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

「審議事項

依頼者から報告された国内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。

審議結果 ;承認

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 [審議事項]

依頼者から報告された国内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。

審議結果 ;承認

[報告事項]

治験実施医療機関の治験責任医師変更について報告された。

特記事項

【報告事項】

議題③⑥;当 IRB 設置機関以外の施設からの審議依頼による。