

開催日時	平成 22 年 7 月 7 日(水) 19:25～20:36
開催場所	タカクラホテル福岡
出席委員名	山田達夫、藤原道弘、小川健一、上田章雄、溝口正典、古閑敬仁、宮原直樹、長田千佳子、宮城美紀
議題及び審議結果を含む主な概要	<p>【審議事項】 議題①武田薬品工業株式会社の依頼による rHuEPO 製剤の慢性腎臓病患者を対象とした一般臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ これまでに得られている臨床試験成績等に基づき、治験実施の妥当性について審議した <p>審議結果：承認</p>
	<p>【審議事項】 議題②武田薬品工業株式会社の依頼による透析導入前・ESA 製剤未投与の慢性腎臓病患者を対象とした一般臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ これまでに得られている臨床試験成績等に基づき、治験実施の妥当性について審議した <p>審議結果：承認</p>
	<p>【審議事項】 議題③アステラス製薬株式会社の依頼による急性疼痛患者を対象とする YM177 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ これまでに得られている臨床試験成績等に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
	<p>【審議事項】 議題④大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたアリピプラゾールの第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）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。 ・ 治験に関する変更申請に基づき、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>審議結果：承認</p>
	<p>【審議事項】 議題⑤大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたアリピプラゾールの第Ⅲ相長期投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）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。 ・ 治験に関する変更申請に基づき、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>審議結果：承認</p>

開催日時	平成 22 年 7 月 7 日(水) 19:25～20:36
開催場所	タカクラホテル福岡
出席委員名	山田達夫、藤原道弘、小川健一、上田章雄、溝口正典、古閑敬仁、宮原直樹、長田千佳子、宮城美紀
議題及び審議結果を含む主な概要	<p>【審議事項】 議題⑥大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたアリピプラゾールの第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）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。 ・ 治験に関する変更申請に基づき、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>審議結果：承認</p>
	<p>【審議事項】 議題⑦大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたアリピプラゾールの第Ⅲ相長期投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）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。 ・ 治験に関する変更申請に基づき、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>審議結果：承認</p>
	<p>【審議事項】 議題⑧日本イーライリリー株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象としたインスリン リスプロ（遺伝子組換え）混合製剤-50 の製造販売後臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用）等に基づき、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。 ・ 治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
	<p>【審議事項】 議題⑨：ファイザー株式会社の依頼による日本人活動性リウマチ患者を対象とした TNR-001 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）等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>審議結果：承認</p>
	<p>【審議事項】 議題⑩：旭化成ファーマ株式会社の依頼によるうつ病患者を対象としたミルナシブラン塩酸塩 (MIL001) の製造販売後臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 ・ 治験に関する変更申請（治験実施計画書の変更）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>審議結果：承認</p>

第 55 回 医療法人江下内科クリニック治験審査委員会 会議の記録の概要 II

開催日時	平成 22 年 7 月 7 日(水) 19:25~20:36
開催場所	タカクラホテル福岡
出席委員名	山田達夫、藤原道弘、小川健一、上田章雄、溝口正典、古閑敬仁、宮原直樹、長田千佳子、宮城美紀
議題及び審議結果を含む主な概要	<p>【審議事項】 議題⑪大塚製薬株式会社の依頼によるレストレスレッグス症候群患者を対象とした SPM 962 (ロチゴチン) の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された海外からの安全性情報(重篤な副作用等)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>審議結果：承認</p>
	<p>【審議事項】 議題⑫：田辺三菱製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病を対象とした MP-513 の既存治療併用試験 (第Ⅲ相)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
	<p>【審議事項】 議題⑬：武田薬品工業株式会社の依頼による高トリグリセライド血症患者を対象とした TAK-085 の臨床第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験依頼者から報告された海外からの安全性情報(重篤な副作用等)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>審議結果：承認</p>
	<p>【審議事項】 議題⑭：株式会社 三和化学研究所の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした SK-0403 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p>