

平成22年度 第4回 治験審査委員会 議事録概要

- 開催日時 : 平成22年7月15日(木) 16時00分 ~16時40分
- 場 所 : 独立行政法人 労働者健康福祉機構 熊本労災病院 3階応接室
(所在地 : 八代市竹原町1670)
- 出席者 : [治験審査委員会]

	氏名	所属・役職
委員長	伊藤 清隆	副院長
委員	吉牟田 純一郎	小児科部長
	安河内 一弘	薬剤部長
	深田 章	薬剤副部長
	尾原 多津子	看護副部長
	長谷 和彦	会計課長
	進藤 慶吾	医事課長
	越智 澄香	会計課契約係
	中津 清紀	高校数学専門城南塾 (外部委員)

欠席者 金子 健吾 糖尿病代謝内科部長、大山 哲寛 整形外科部長、柴田 宗征 外科副部長

- 議 題 : (1) 新規審議 : 依頼 1社 計 1件
(2) 継続審議 : 依頼 4社 計5 件
(4) 報告事項 1 件

- 議事内容 :

(1) 新規審議 (1件)

治験依頼者 : フェリング・ファーマ株式会社

治験課題名 : 夜間頻尿患者を対象とした FE992026 の第Ⅱ相試験

治験責任医師: 吉田 正貴 医療情報部部長

審議事項

・治験の実施

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

(2) 継続審議 (5件)

治験依頼者 : シェリング・プラウ株式会社

治験課題名 : 急性冠症候群患者を対象とした SCH 530348 第Ⅲ相試験

治験責任医師:松村 敏幸 循環器科部長

審議事項

・安全性情報に関する報告及び治験の変更

審議結果

特に問題なく「承認する」との結果となった。

治験依頼者 :サノフィ・アベンティス株式会社

治験課題名 :経皮的冠動脈形成術が適用される安定狭心症／陳旧性心筋梗塞患者における
SR25990C 第Ⅲ相試験

治験責任医師:松村 敏幸 循環器科部長

審議事項

・安全性情報に関する報告及び治験の変更

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

治験依頼者 :ボストン・サエンティフィック ジャパン株式会社

治験課題名 :虚血性心疾患を対象とした国内多施設共同プロスペクティブ試験による
BS107の臨床評価

治験責任医師:松村 敏幸 循環器科部長

審議事項

・治験の変更及び安全性情報

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

治験依頼者 :日本メドトロニック株式会社

治験課題名 :ネイティブ冠動脈の新規病変に対するMDT-4107 薬剤溶出型冠動脈ステント治療の臨床評価
ネイティブ冠動脈の新規病変に対するMDT-4107 薬剤溶出型冠動脈ステント治療の長期安全性
臨床評価
小血管径のネイティブ冠動脈の新規病変に対するMDT-4107 薬剤溶出型冠動脈ステント治療の
臨床評価

治験責任医師:松村 敏幸 循環器科部長

審議事項

・安全性情報に関する報告

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

治験依頼者 :日本メドトロニック株式会社

治験課題名 :ネイティブ冠動脈の新規病変に対するMDT-4107 薬剤溶出型冠動脈ステント治療の臨床評価

治験責任医師:松村 敏幸 循環器科部長

審議事項

・重篤な有害事象

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

(3) 報告事項 (件)

ボストン・サエンティフィック ジャパン株式会社

① 保険契約延長

その他

8月の治験審査委員会は開催されません。