

平成 24 年 第 9 回 社会福祉法人函館厚生院 函館中央病院 治験審査委員会
会議の記録の概要

| | |
|--------------------|---|
| 開催日時 | 2012 年 9 月 11 日(火) 18:00～18:15 |
| 開催場所 | 函館中央病院 会議室(病院南棟 8 階) |
| 出席委員名 | 本橋雅壽、工藤隆之、高野睦子、高橋千尋、北田秀昭、横山基樹、 久米央子、三橋鈴代、梶原雄介、山崎英二、永盛恒男 |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>【審議事項】</p> <p>議題① 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症患者を対象とした HC-58 の第Ⅲ相試験 新たな安全性情報報告、治験実施計画書の改訂に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審議結果 承認</p> <p>議題② 第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S の第Ⅲ相試験 新たな安全性情報報告、重篤な有害事象に関する報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審議結果 承認</p> <p>議題③ ユーシービージャパン株式会社の依頼による小児てんかん患者を対象とした L059 の第Ⅲ相試験 新たな安全性情報報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審議結果 承認</p> <p>議題④ ユーシービージャパン株式会社の依頼による強直間代発作を有する16歳以上のでんかん患者を対象とした L059 の第Ⅲ相試験 新たな安全性情報報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審議結果 承認</p> <p>議題⑤ 大日本住友製薬株式会社の依頼による糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした AS-3201 の第Ⅲ相試験 新たな安全性情報報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審議結果 承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>議題① 小野薬品工業株式会社の依頼による OP-1206・α-GD の第Ⅱ相試験 当院での治験の終了について確認された。</p> |
| 特記事項 | |