

概 要

開催期日：平成22年5月10日(月)
17時15分から17時45分

開催場所：一宮市立市民病院 南館2階大会議室東

出席委員	判治 康彦	院内	専 門	医 師	小児科副院長
	北村 邦朗	院内	専 門	医 師	血液内科診療局長
	青山 佳晃	院内	専 門	薬剤師	薬剤局長
	藤岡 美江子	院内	専 門	看護師	看護局長
	牧 逸郎	院内	非専門		事務局長
	平林 信幸	院内	非専門		管理課長
	滝 等	院内	非専門		業務課長
	佐藤 賢治	院外	非専門		尾西事務所 総務管理課長
	横山 大作	院外	非専門		環境部 環境保全課長

報告内容

子宮内発育遅延（SGA）性低身長患児を対象としたNN-220の第 相
臨床試験（1517試験）

委託者：ノボノルディスクファーマ

研究目的 / 段階：治験等の実施に関する研究 / 第 相

被験薬：NN-220

平成22年3月11日に治験終了報告書が提出されたことが報告された。

メトトレキサートで効果不十分な関節リウマチ患者を対象としたT-614の多施設共
同試験

委託者：富山化学工業株式会社

研究目的 / 段階：治験等の実施に関する研究 / 第 相

被験薬：T-614

安全性情報報告に関連する審議が行われ治験継続が承認された。

治験実施計画書変更に係わる審議が行われ治験継続が承認された。

治験分担医師・治験協力者リスト変更に係わる審議が行われ治験継続が承認された。

治験実施計画書別紙変更が報告された。

PS-QD検証的試験

- 寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象とした新用法用量の検討 -

委託者：杏林製薬株式会社

研究目的 / 段階：治験等の実施に関する研究 / 第 相

被験薬：PS-QD

安全性情報報告に関連する審議が行われ治験継続が承認された。

治験実施計画書別紙変更が報告された。