

概 要

開催期日：平成23年1月24日(月)
16時00分から17時00分

開催場所：一宮市立市民病院 南館11階講堂南

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

審議内容

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

治験実施計画書変更に関連する審議が行われ治験継続が承認された。

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。

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

治験実施継続（1年ごとの再審査）の審議が行われ治験継続が承認された。

治験薬概要書変更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関連する審議が行われ治験継続が承認された。

同意説明文書追補に関連する審議が行われ治験継続が承認された。

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。

急性冠症候群患者を対象として、SCH530348を標準療法に追加投与した際の安全性および有効性を評価する多施設、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験

委託者：MSD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：SCH530348

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。