

苫小牧市立病院 治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時	2009年12月16日(水) 17時00分～ 17時30分
開催場所	苫小牧市立病院 2F 講堂
出席委員名	小原 敏生、高橋 洋行、廣瀬 邦弘、福島 修、矢木 鏡子、瀬田石 憲邦、萩原 敏彦、亀田 淑子、(以上、12名中8名出席)
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>(1) 議題 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (MTX 併用)</p> <ul style="list-style-type: none"> 副作用情報の集積に関する報告書、副作用情報等に関する報告書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>(2) 議題 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870の第Ⅲ相試験 (MTX 併用：長期)</p> <ul style="list-style-type: none"> 副作用情報の集積に関する報告書、副作用情報等に関する報告書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>(3) 議題 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870の第Ⅲ相試験 (MTX 非併用)</p> <ul style="list-style-type: none"> 副作用情報の集積に関する報告書、副作用情報等に関する報告書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>(4) 議題 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870の第Ⅲ相試験 (MTX 非併用：長期)</p> <ul style="list-style-type: none"> 副作用情報の集積に関する報告書、副作用情報等に関する報告書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>
特記事項	