

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	2010年10月20日(水) 17時00分~17時20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、福島 修、矢木 鏡子、瀬田石 憲邦、萩原 敏彦、木戸 克史、 亀田 淑子、橋本 智子 (以上、12名中9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 武田薬品工業株式会社の依頼による急性冠症候群を有する2型糖尿病患者を対象としたアログリプチンの第Ⅲb相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 治験実施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Ⅱ/Ⅲ相試験 (MTX 併用)</p> <ul style="list-style-type: none"> 安全性情報に関する報告、治験薬概要書追補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 併用：長期)</p> <ul style="list-style-type: none"> 安全性情報に関する報告、治験薬概要書追補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)</p> <ul style="list-style-type: none"> 安全性情報に関する報告、治験薬概要書追補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>5) 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"> 安全性情報に関する報告、治験薬概要書追補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>『報告事項』</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> <p>治験終了報告を行った。</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 非併用)</p> <p>治験終了報告を行った。</p>
特記事項	