平成 22 年度 第 3 回 自治医科大学附属さいたま医療センター治験審査委員会 会議の記録の概要

- 1.日 時 平成22年7月27日(火) 15:00~15:30
- 2. 場 所 応接室1
- 3. 出席者 小山 信一郎、百村 伸一、片柳 公太郎、荻原 政彦、小西 文雄、加計 正文、 神田 善伸、堀口 久光、越智 芳江、福沢 洋治、辻 秀則
- 4.議事内容
 - (1)治験の継続の適否

SHL03520B (アレムツズマブ)【第 相;造血器疾患】: 医師主導(血液科・神田 善伸)

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

新たな安全性情報に関する報告

医師主導型治験・直接閲覧結果報告

<審議結果> ・・・・・・ 承認

SHL03520B(アレムツズマブ)【第 相;再生不良性貧血】:医師主導(血液科・神田 善伸)

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> ・・・・・・ 承認

AMN107【第 相;慢性骨髄性白血病】: ノバルティスファーマ(株)

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> ・・・・・・・ 承認

AS-3201【後期第 相】: 大日本住友製薬(株)

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

変更:実施計画書、実施計画書別紙新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> ・・・・・・ 承認

KSG-001【治療的使用 (医療機器)】: 川澄化学工業㈱

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

<審議結果> ・・・・・・ 承認

R04964913 (オクレリズマブ)【第 相】: 中外製薬(株)

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

変更:分担医師職名

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> ・・・・・・ 承認

MK-0431/0N0-5435【第 相;2型糖尿病】:小野薬品㈱

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> ・・・・・・ 承認

ITM-014【第 相;先端巨大症、下垂体性巨人症】: 帝人ファーマ(株)

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> ・・・・・・ 承認

TA-4708【第 相;慢性心不全】:田辺三菱製薬㈱

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

变更: 実施計画書別紙

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> ・・・・・・ 承認

(2)製造販売後調査・新規申請

使用成績調査(1件)

<審議結果> ・・・・・・ 承認

(3)製造販売後調査・変更

特定使用成績調査(2件)

使用成績調査(2件)

<審議結果> ・・・・・・ 承認

(4)その他報告事項

代表者変更 (ブリストルマイヤーズ株式会社)