

平成 21 年度 第 8 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 1 月 26 日 (火) 15:00 ~ 15:30

2. 場 所 応接室 1

3. 出席者 石川 三衛、百村 伸一、片柳 公太郎、荻原 政彦、小西 文雄、篠田 宗次、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>

変更: 分担医師

新たな安全性情報に関する報告

<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>

変更: 分担医師

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>

変更: 分担医師

新たな安全性情報に関する報告

<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>

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> …………… 承認

SR25990C【第 相;安定狭心症/陳旧性心筋梗塞】:サノフィ・アベンティス(株)

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

変更: 実施計画書別紙、概要書

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> …………… 承認

MK-0431/ONO-5435【第 相;2型糖尿病】:小野薬品(株)

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

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・変更

特定使用成績調査 (1 件)

使用成績調査 (3 件)

< 審議結果 > …………… 承認

(3) その他報告事項

平成 21 年度生命倫理委員会承認一覧 (1 1 月分)

特定使用成績調査終了報告 (1 件)