

治験審査委員会 記録の概要

日 時：2011年1月20日（木） 午後3時00分～午後3時30分
場 所：東棟2階 会議室

出席者（順不同）

加知副院長 野呂薬剤部長 徳田臨床検査部長
深田第一外科医長 寺西看護部長 長谷川財務経理部長
高橋外部委託員 鍋島外部委託員

欠席者（順不同）

佐藤財務経理課長

議 事

2010年度 治験等進行状況の確認

事務局より、2011年1月20日現在の2010年度治験等進行状況について報告がなされ、特に意見なく了解された。

- 中外製薬株式会社からの依頼 第I相試験

依頼者：中外製薬

開発の相：第I相

治験責任医師より、治験終了報告書が提出された。特に議論なく承認とされた。

有害事象に関する報告

以下は治験依頼者からの有害事象に関する報告である。治験依頼者及び治験責任医師が治験の継続に問題なく、治験実施計画書及び同意説明文書の変更の必要性はないと判断している。治験を継続することについて審議され、特に議論なくそれぞれ承認された。

- 第一三共株式会社依頼による第III相試験

依頼者：第一三共株式会社

開発の相：第III相

- アルツハイマー型認知症の第III相試験

依頼者：（治験国内管理人）クインタイズ・トランザショナル・ジャパン株式会社

開発の相：第III相

- FE992026（夜間頻尿患者を対象とした第II相試験）

依頼者：フェリング・ファーマ株式会社

開発の相：第II相

被験薬：FE992026

その他

- 治験に関わる標準業務手順書の改訂案について
医師主導治験が実施できるように手順書を改訂

・次回治験審査委員会開催予定

以上了承