

平成 22 年 4 月 12 日開催 大牟田記念病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 22 年 4 月 12 日(月) 12 : 30~13 : 23
開催場所	大牟田記念病院 会議室
出席委員名	平田宗、溝手淑子、橋本修、岩田美保子、福田高三、森時男、西田健、上村修一、大佐古安則
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題① 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害に対するアリピプラゾールの第Ⅲ相試験 治験の継続について審議を行った。 審議結果：承認</p> <p>議題② 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害に対するアリピプラゾールの第Ⅲ相試験 2010 年 2 月集積分の安全性についての審議を行った。 審議結果：承認</p> <p>議題③ 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害に対するアリピプラゾールの第Ⅲ相試験 院内リーフレット・ポスターについて審議を行った。 審議結果：承認</p> <p>議題④ 第一三共株式会社の依頼による骨粗鬆症を対象とした AMG162 の第Ⅲ相試験 治験薬重篤副作用等症例定期報告書及び 2010 年 2 月 1 日から 2 月 7 日と 2010 年 2 月 7 日から 2010 年 2 月 14 日・2010 年 2 月 15 日から 2010 年 2 月 21 日と 2010 年 2 月 22 日から 2 月 28 日までに集積した安全性について審議を行った。 審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 第一三共株式会社の依頼による骨粗鬆症を対象とした AMG162 の第Ⅲ相試験 重篤な有害事象に関する報告書について審議を行った。 審議結果：承認</p>

	<p>議題⑥ 持田製薬株式会社の依頼による MTD-39 の第Ⅱ相試験 多施設で発生した重篤な有害事象について審議を行った。 審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 持田製薬株式会社の依頼による MTD-39 の第Ⅱ相試験 重篤な有害事象に関する報告書について審議を行った。 審議結果：承認</p> <p>議題⑧ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による BRL29060A (パキシル錠) の第Ⅳ相試験 同意・説明文書及び治験実施計画書別紙改訂について 審議を行った。 審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b> 議題① 第一三共株式会社の依頼による骨粗鬆症を対象とした AMG162 の第Ⅲ相試験 治験実施計画書 別紙改訂</p>
特記事項	<p><b>【審議事項】</b> 議題①：1 施設からの審議依頼による 議題②：2 施設からの報告依頼による 議題③：1 施設からの報告依頼による 議題④：6 施設からの審議依頼による 議題⑤：1 施設からの審議依頼による 議題⑥：5 施設からの審議依頼による 議題⑦：2 施設からの審議依頼による 議題⑧：2 施設からの報告依頼による</p> <p><b>【報告事項】</b> 議題①：6 施設からの報告依頼による</p>