

医療法人聖光会 鷹の子病院
治験審査委員会 議事録概要

平成 21 年 5 月 28 日作成

医療法人聖光会 鷹の子病院

治験審査委員会事務局

開催日	平成 21 年 5 月 27 日 (水曜日)
時間	17 : 02 ~ 17 : 12
開催場所	愛媛県松山市鷹子町 525 番地 1 医療法人聖光会 鷹の子病院 7F 会議室
出席者	①治験審査委員会 副委員長：楠 由紀子 専門委員：杉田 泰子、後藤 友莉 非専門委員：徳永 盛保、重見 時善、形岡 真 外部委員：松本 美紀

審議事項							
実施医療機関		当院のみ					
被験薬 (一般名)		治験依頼者		開発相		対象疾患	
BAY59-7939 (Rivaroxavan)		バイエル薬品株式会社		第Ⅲ相		非弁膜症性心房細動	
治験実施可否	継続審査	実施計画等の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象	終了報告	その他
—	○	○	○	—	—	—	—
審議結果	<input checked="" type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 <input type="checkbox"/> 既承認事項の取り消し						
審議内容	質疑応答	<input checked="" type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり					
【安全性情報】 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告 (国内および外国報告例) に基づき、治験継続の妥当性について審議した。							
【治験実施計画等の変更】 治験実施計画書 別紙の改訂に基づき、治験継続の妥当性について審議した。							
【治験の継続】 前回の治験の継続審議から治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。							
(17 : 02 ~ 17 : 10)							

審議事項							
実施医療機関		当院のみ					
被験薬 (一般名)		治験依頼者		開発相		対象疾患	
DE-101 (Rivoglitazone)		参天製薬株式会社		第Ⅱ相		—	
治験実施可否	継続審査	実施計画等の変更	安全性情報	逸脱	重篤有害事象	終了報告	その他
—	—	—	—	—	—	○	—
審議結果	<input type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 <input type="checkbox"/> 既承認事項の取り消し						
審議内容	質疑応答	<input type="checkbox"/> なし <input checked="" type="checkbox"/> あり					
【治験終了の報告】 治験終了について報告された。							
(17 : 10 ~ 17 : 12)							