

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 7 月 30 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7月29日(水曜日)
時間	17:04~17:13
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 委員長:野本 高彦 専門委員:楠 由紀子、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	<input checked="" type="checkbox"/> 質疑応答 <input type="checkbox"/> なし <input checked="" type="checkbox"/> あり 【審議事項】 <新たな安全性情報> 当該治験薬に関係する国内外の報告症例を確認し、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。						

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-108 (レボフロキサシ水合物)		参天製薬株式会社		第Ⅲ相		外眼部感染症	
治験実施可否	継続審査	実施計画書等の変更	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	<input checked="" type="checkbox"/> 質疑応答 <input checked="" type="checkbox"/> なし <input type="checkbox"/> あり 【審議事項】 <新たな安全性情報> 当該治験薬に関係する海外の報告症例を確認し、治験継続の妥当性について審議した。						