

病院運営委員会会議録様式

病院長 副院長 副院長 副院長 事務局長 事務局次長 総務課長 主幹 主査 副主査 係		
委員会名称	治験審査委員会	委員長
開催日時	平成 26 年 4 月 8 日 (火) 15 時 30 分より 16 時 00 分	
場所	2 階会議室 (3)	
出席委員	須藤義夫、篠崎俊秀、重原岳雄、齊藤みち子、 荒川裕司、池田倫明、平野香、山田のり代、川口浩一	
欠席委員	駒嘉宏	
その他出席者	なし	
議題	治験継続の可否について	
配布資料	次項概要参照	

26年度 第1回 治験審査委員会議事録

I. 審議事項

治験継続の可否について

※ 次項「君津中央病院治験審査委員会概要」を参照

II. 報告事項

M801801 治験実施計画書 (別紙 2) の改訂 (2014 年 3 月 17 日付、2014 年 4 月 1 日付)

君津中央病院治験審査委員会 概要

※ 下記、審議事項(報告書等)に基づき治験実施・継続の妥当性について審議する。 IRB開催日: 2014年4月8日

審査区分	治験薬 or (院内コード) 依頼者	治験課題名	相	審議事項	報告書・申請書提出日			審議結果
継続	CS-747S 第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S(プラスグレレル塩酸塩)の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験	Ⅲ	<input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等に関する報告書	2014/3/25			承認
				<input type="checkbox"/> 治験に関する変更申請書→				
継続	AZD6140 アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往歴がある患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験	Ⅲ	<input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等に関する報告書	2014/3/5	2014/3/14		承認
				<input type="checkbox"/> 治験に関する変更申請書→				
継続	(h24-2) ノバルティスファーマ株式会社	ノバルティスファーマ株式会社依頼によるAIN457の乾癬患者を対象とした長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相試験(継続試験)	Ⅲ	<input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等に関する報告書	2014/3/5			承認
				<input type="checkbox"/> 治験に関する変更申請書→				
継続	CS-747S 第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼による高齢又は低体重の虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S(プラスグレレル塩酸塩)の第Ⅲ相試験	Ⅲ	<input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等に関する報告書	2014/3/25			承認
				<input type="checkbox"/> 治験に関する変更申請書→				
報告	M801801 マルホ株式会社	M801801の尋常性乾癬に対する第Ⅲ相臨床試験		<input checked="" type="checkbox"/> 他施設の治験責任医師変更	2014/3/17			-
				<input checked="" type="checkbox"/> 実施医療機関名の変更	2014/4/1			

(上から承認順)

- 注1) 変更申請番号: → 1 治験実施計画書・症例報告書の見本・説明文書、同意文書
 → 2 治験薬概要書
 → 3 治験契約書(追加症例・分担医師の追加と削除等)

以上

次回開催予定日 平成 26 年 5 月 13 日 (火)	開催場所 4 階講堂 1 15 時 30 分から
------------------------------	--------------------------