

受託研究審査委員会議事録 【概要】

日 時	平成29年4月11日（火） 16: 00～16: 30
場 所	2F 第2会議室
出席者	高橋（委員長、副院長）、柴田（統括診療部長）、万代（臨床研究部長）、 原田（呼吸器外科医長）、岸本（内分泌・糖尿病内科医長）、橋本（薬剤部長）、 神田（看護部長）、口藏（事務部長）、小田（企画課長）、松岡（経営企画室長）、 根山（外部委員）、黒石（外部委員）

審議事項

【議題 ①安全性情報等に関する報告】

1. <治験薬名> E0302 (762)
 - <対象疾患> 筋萎縮性側索硬化症
 - <試験の相> 第Ⅲ相
 - <診療科> 神経内科
 - <依頼者> エーザイ（株）
 - <審議内容> 入手した安全性情報に関して引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
 - <審議結果> 承認する

2. <治験薬名> E0302 (762)
 - <対象疾患> 筋萎縮性側索硬化症
 - <試験の相> 第Ⅲ相
 - <診療科> 神経内科
 - <依頼者> エーザイ（株）
 - <審議内容> 入手した安全性情報に関して引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
 - <審議結果> 承認する

3. <治験薬名> ASP1517
 - <対象疾患> 慢性腎臓病に伴う腎性貧血
 - <試験の相> 第Ⅲ相
 - <診療科> 腎臓内科
 - <依頼者> アステラス製薬株式会社
 - <審議内容> 入手した安全性情報に関して引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
 - <審議結果> 承認する

4. <治験薬名> ASP1517
 - <対象疾患> 慢性腎臓病に伴う腎性貧血
 - <試験の相> 第Ⅲ相
 - <診療科> 腎臓内科
 - <依頼者> アステラス製薬株式会社
 - <審議内容> 入手した安全性情報に関して引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
 - <審議結果> 承認する

5.	<治験薬名>	ASP1517
	<対象疾患>	慢性腎臓病に伴う腎性貧血
	<試験の相>	第Ⅲ相
	<診療科>	腎臓内科
	<依頼者>	アステラス製薬株式会社
	<審議内容>	入手した安全性情報に関して引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
	<審議結果>	承認する
6.	<治験薬名>	ASP1517
	<対象疾患>	慢性腎臓病に伴う腎性貧血
	<試験の相>	第Ⅲ相
	<診療科>	腎臓内科
	<依頼者>	アステラス製薬株式会社
	<審議内容>	入手した安全性情報に関して引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
	<審議結果>	承認する
7.	<治験薬名>	ASP1517
	<対象疾患>	慢性腎臓病に伴う腎性貧血
	<試験の相>	第Ⅲ相
	<診療科>	腎臓内科
	<依頼者>	アステラス製薬株式会社
	<審議内容>	入手した安全性情報に関して引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
	<審議結果>	承認する
【議題 ②治験に関する変更申請】		
1.	<治験薬名>	T4288
	<対象疾患>	市中肺炎
	<試験の相>	第Ⅲ相
	<診療科>	呼吸器内科
	<依頼者>	富山化学工業株式会社
	<審議内容>	治験に関する変更の妥当性について審議した。
	<審議結果>	承認する
【議題 ③受託研究申請】		
		2件 <すべて承認>
【議題 ④研究変更申請】		
		2件 <すべて承認>
【報告事項】		
1.	迅速審査結果報告	2件
2.	受託研究終了報告	3件
3.	受託研究算定要領改訂	
以上		