

**第 58 回 相模原協同病院 治験審査委員会議事録 概要**

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成 24 年 11 月 28 日 (水)、17 : 00~17 : 30 相模原協同病院 高精度放射線治療センター 2 階会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>井関 治和、江上 純、相崎 一雄、山本 誠、小林 早苗、関田 路恵、相川 真慶</p>
<p>議題及び 主な議論の 概要</p>	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>① 大日本住友製薬株式会社の依頼による小児 2 型糖尿病を対象とした SMP-862 の第 3 相試験 当該治験における安全性情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>② 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 AZD6140 の第Ⅲ相試験 当該治験における安全性情報、治験実施状況報告に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>③ 武田薬品工業株式会社の依頼による急性冠症候群を有する 2 型糖尿病患者対象とした第Ⅲ相試験 当該治験における安全性情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>④ エーザイ株式会社の依頼による低用量アスピリン投与患者を対象とした E3810 の第Ⅱ/Ⅲ相二重盲検試験 当該治験における安全性情報、治験の内容変更に関する情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>⑤ エーザイ株式会社の依頼による低用量アスピリン投与患者を対象とした E3810 の第Ⅱ/Ⅲ相長期試験 当該治験における安全性情報、治験の内容変更に関する情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>⑥ 第一三共株式会社の依頼による腹膜炎患者を対象とした DR-3355 注射剤(レボフロキサシン水和物)の第Ⅲ相試験 当該治験における安全性情報、治験の内容変更に関する情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p>
<p>審議結果</p>	<p>① 承認 ②承認 ③承認 ④承認 ⑤承認 ⑥承認</p>
<p>その他 (報告事項)</p>	<p></p>