

開催日時	平成 21 年 10 月 13 日 (火) 16:30 ~ 17:30
開催場所	呉共済病院 西館 5 階 第 1 会議室
出席委員名	塩田 雄太郎、太刀掛 稔、岡畠 宏易、高橋 宏幸、田原 浩、福島 信雄、後藤 法子、正木 成、吉田 昇人、中村 行雄
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による血液透析（血液濾過、血液透析濾過を含む）を受けている慢性腎臓病（CKD）に併発する症候性レストレスレッグ症候群を対象とした RopiniroleIR 錠の第 / 相試験 これまでに得られている臨床試験成績等に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題 萬有製薬株式会社の依頼による健康乳児を対象とした V260 の第 相試験 依頼者から報告された安全性情報について責任医師の見解に基づき、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。治験の終了報告。 審議結果：承認</p> <p>議題 アステラス製薬株式会社の依頼による術後静脈血栓塞栓症予防に対する YM150 の第 相試験 依頼者から報告された安全性情報について責任医師の見解に基づき、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</p>
特記事項	<p>【審議事項】</p> <p>議題 : 当 IRB 設置医療機関以外の施設からの審議依頼による</p>