

開催日時	平成 26 年 2 月 18 日 (火) 16:30~17:40
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、日浦和徳、友弘康之、高橋宏幸、福島信雄、永田真澄、沖田正美、井上周一、中村行雄
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題① 塩野義製薬株式会社の依頼による S-588410 第 2 相試験 治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：修正の上で承認</p> <p>議題② グラクソ・スミスクライン株式会社による COPD 患者を対象とした製造販売後臨床試験 依頼者から報告された安全性情報について治験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> <p>議題③ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による日本人の喘息患者を対象とした FF/GW642444 配合吸入用散剤および FF 吸入用散剤の長期投与第Ⅲ相試験製造販売承認の報告</p>
特記事項	議題③：当 IRB 設置医療機関以外の 3 施設からの審議依頼による