

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成 27 年 1 月 19 日（月） 15 : 15～15 : 45 東名古屋病院 第二会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>小川賢二、犬飼 晃、饗場郁子、松永和弘、伊藤誠紀、鈴木 誠、野上博義</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>【審議事項】</p> <p>課題1. 富士フィルム株式会社の依頼による「直接変換型 TFT 方式の新型マンモグラフィ装置の乳がん画像診断への適用」 ① 研究実施計画書の変更について審議した。 ② 研究の実施状況が報告された。 審議結果：承認 《 責任医師である遠藤医師は審議、採決に不参加 》</p> <p>課題2. 協和発酵キリン株式会社の依頼による「アポカイン皮下注 30 mg 特定使用成績調査（長期使用に関する調査）」 研究の実施状況が報告された。 審議結果：承認 《 責任医師および分担医師である犬飼医師、饗場医師は審議、採決に不参加 》</p> <p>課題3. MSD 株式会社の依頼による「カンサイダス点滴静注用 50mg、70mg 使用成績調査」 研究の実施状況が報告された。 審議結果：承認 《 分担医師である小川医師は審議、採決に不参加 》</p> <p>課題4. 東洋紡株式会社の依頼による「遺伝子分析装置および専用体外診断用医薬品を用いた各種検体による臨床性能評価試験」 研究の終了が報告された。</p> <p>課題5. アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社の依頼による「トラクリア錠 62.5mg 特定使用成績調査（長期）」 研究の終了が報告された。</p> <p>課題6. エーザイ株式会社の依頼による「ヒュミラ皮下注 40 mg シリンジ 0.8ml 特定使用成績調査」 研究の終了が報告された。</p> <p>課題7. MSD 株式会社の依頼による「C 型代償性肝硬変ペグイントロン / レボトール併用療法特定使用成績調査」 研究の終了が報告された。</p>

特記事項	企業主導治験に係る標準業務手順書一部改訂について承認された。
------	--------------------------------