

山形市立病院済生館 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2015年1月19日 16:30~17:25
開催場所	山形市立病院済生館 3階 会議室
出席委員名	片桐茂、守本和弘、荒井浩一、黒田重孝、浅田秀行、徳永孝子
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 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による塞栓原不明の脳塞栓症を対象としたダビガトランエテキシラート（BIBR1048）の第 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施について医学的、科学的、倫理的観点からの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題 第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S（プラスグレレル塩酸塩）の第 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題 サノフィ株式会社の依頼による高コレステロール血症患者を対象としたAlirocumabの第3相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 ・ 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</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COPD患者を対象としたGSK2834425（フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ピランテロールトリフェニル酢酸塩）の第 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用および、同意説明文書、治験薬概要書改訂、患者日誌資料追加について、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。 <p>審議結果：承認</p>
特記事項	