

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	2017年4月24日 15:30~16:56
開催場所	山形市立病院済生館 3階 会議室
出席委員名	清水行敏、増田啓治、角田孝彦、荒井浩一、松浦雄大、舩山康宏、伊藤哲雄、木村知子
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"> 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 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、動脈瘤性くも膜下出血に対しクリッピング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 当施設で発生した重篤な有害事象について、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 MSD 株式会社の依頼による複雑性腹腔内感染症患者を対象としら MK-7625A の第 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 当施設で発生した重篤な有害事象および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 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象とした 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 JCR ファーマ株式会社の依頼による JR-131 の腎性貧血患者を対象とした長期投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 治験分担医師変更について、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	