

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7月31日 16:00～16:37
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、近藤礼、荒井浩一、松浦雄大、 舩山康宏、木村知子
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 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"> <li>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改訂について、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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 株式会社 JIMRO の依頼による急性期脳梗塞に対する T-01 の有効性及び安全性に関する多施設共同試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ul> <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 / ビ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"> <li>当該治験薬で発生した重篤な副作用および治験実施計画書改訂、同意説明補助資料、被験者募集手順について、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。</li> </ul> <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"> <li>当施設で発生した重篤な有害事象および治験薬概要書改訂について、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。</li> </ul> <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"> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	