

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8月28日 16:00～16:56
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、荒井浩一、松浦雄大、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 田辺三菱製薬株式会社の依頼による MCI-186 の後期第 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 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"> ・ 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。 <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"> ・ 当該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>【報告事項】</p> <p>以下について報告された。</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 / 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">・ 血清クレアチニン測定に関する問題について・調査結果及び対応内容のご報告
特記事項	