

苫小牧市立病院 治験審査委員会

会議の記録の概要

|                    |  |
|--------------------|--|
| 開催日時               | 2017年6月21日(水) 17時30分～18時00分  |
| 開催場所               | 苫小牧市立病院 2F 講堂  |
| 出席委員名              | 町田 正晴、高橋 洋行、椿 勇喜、立花 枝美子、菅原 卓宏、佐々木 薫、小林 泰賀、<br>白川 幸子<br><br>(以上、11名中8名出席)   |
| 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>1) 議題 バイエル薬品株式会社の依頼による；<br/>冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者におけるリバーロキサバンによる主要心血管イベントの抑制を検討する無作為化比較試験<br/>当該治験薬で発生した安全性情報の報告、治験分担医師の変更及び治験の実施状況の報告に基づき、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。<br/>【審議結果】：承認</p> <p>2) 議題 小野薬品工業株式会社の依頼による；<br/>ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験<br/>当該治験薬で発生した安全性情報の報告、院内で発生した重篤な有害事象の報告及び治験の実施状況の報告に基づき、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。<br/>【審議結果】：承認</p> <p>3) 議題 パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による；<br/>遺伝性血管性浮腫(HAE)の日本人被験者における血管性浮腫の発作予防及びブレークスルー発作の治療に対するCINRYZE®(ヒトC1INH)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相試験<br/>治験分担医師の変更、治験の実施状況の報告及び被験者への支払いに関する資料の変更に基づき、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。<br/>【審議結果】：承認</p> <p>4) 議題 第一三共株式会社の依頼による；<br/>非弁膜症性心房細動患者を対象としたDU-176b(エドキサバン)第Ⅲ相試験<br/>当該治験薬で発生した安全性情報の報告に基づき、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。<br/>【審議結果】：承認</p> |
| 特記事項               |  |