

一般財団法人永頼会 松山市民病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 26 年 5 月 28 日 (水) 17:00~18:20
開催場所	一般財団法人永頼会 松山市民病院 永頼会館 1F 会議室
出席委員	水上 祐治、井上 智喜、萩山 吉孝、角南 典生、川本 かよ子、浅野 光孝、 乗松 玲子

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>◇アストラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往歴がある患者を対象とした AZD6140 (ticagrelor) の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p><新たな安全性情報> 当該治験薬に係る報告症例を確認し、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> <p><重篤な有害事象の発現> 当院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> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>◇サノフィ株式会社の依頼による急性冠症候群発症後 2 型糖尿病患者を対象とした AVE0010 (Lixisenatide) の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p><新たな安全性情報> 当該治験薬に係る報告症例を確認し、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> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>◇エーザイ株式会社の依頼による強直間代発作（二次性全般化発作を除く）を有するてんかん患者を対象とした E2007 (perampanel) の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p><新たな安全性情報> 当該治験薬に係る報告症例を確認し、引き続き治験を実施することの妥当性</p>
--------------------	---

	<p>について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>◇日本イーライリリー株式会社の依頼による動脈硬化性疾患リスクの高い血管疾患患者を対象とした LY2484595 の第 III 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p><新たな安全性情報> 当該治験薬に係る報告症例を確認し、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> <p><重篤な有害事象の発現> 当院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> <p><治験実施計画変更> 治験分担医師変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>◇バイエル薬品株式会社の依頼による 2 型糖尿病 (DM) 又は中等度の慢性腎臓病 (CKD) を有し、左室収縮機能低下を伴う慢性心不全の増悪 (WCHF) のため緊急来院した日本人患者における、BAY 94-8862 の第 II 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p><新たな安全性情報> 当該治験薬に係る報告症例を確認し、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> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>◇アッヴィ合同会社の依頼による糖尿病性腎症患者を対象とした ABT-627 の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p><治験実施計画変更></p> <p>健康被害時の補償制度に関する補足説明資料の改訂についての妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
<p>特記事項</p>	

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>◇ 大正製薬株式会社の依頼による TS-071 の 2 型糖尿病患者を対象とした製造販売後臨床試験</p> <p>【審議事項】</p> <p><実施の適否></p> <p>これまでに得られている非臨床試験成績・臨床試験成績に基づき、製造販売後臨床試験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
<p>特記事項</p>	

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>◇ サノフィ株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン新剤型の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p><安全性情報></p> <p>治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、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> <p>審議結果：承認</p>
<p>特記事項</p>	

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>◇ MSD 株式会社の依頼による MK-3102 第Ⅲ相臨床試験－2型糖尿病患者を対象とした糖尿病治療薬追加投与試験－</p> <p>【審議事項】</p> <p><重篤な有害事象に関する報告> 当院で発生した重篤な有害事象に関する報告を受け、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> <p><安全性情報> 治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、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> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p><治験終了報告> 治験終了報告書に基づき、報告された。</p>
<p>特記事項</p>	