

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 27 年 2 月 25 日 (水) 17:00~17:55
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、川本 かよ子、花本 雄二、杉本 清光、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>◇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基礎インスリンにて治療中の高齢 2 型糖尿病患者を対象に BI1356 (リナグリプチン) を併用投与する製造販売後臨床試験</p> <p>【審議事項】</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><治験に関する変更> 同意説明文書及び治験実施計画書別紙の変更にに基づき、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。</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>◇第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第 III 相国際共同試験 (糖尿病性末梢神経障害性疼痛)</p> <p>【審議事項】</p> <p><治験に関する変更> 治験実施計画書別紙の追加に基づき、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。</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>◇武田薬品工業株式会社の依頼によるレボドパ併用下のパーキンソン病の治療における、TVP-1012(1mg)の第 3 相長期投与試験</p> <p>【審議事項】</p> <p><実施の適否> 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、治験実施の妥当性について審議した。</p>
--------------------	---

	審議結果：承認
特記事項	

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>【報告事項】 <治験の終了></p> <p>治験終了報告書に基づき、報告した。</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】 <安全性情報></p> <p>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>◇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】 <安全性情報></p> <p>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	◇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 【審議事項】 <安全性情報> 当該治験薬に関す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。 審議結果：承認
特記事項	