

IRBの会議の記録の概要

平成23年度 第8回金沢医療センター治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成23年10月17日(月) 16:30~16:50
開催場所	金沢医療センター 大会議室(小)
出席委員名	池田 清延、越田 潔、萱原 正都、吉村 光弘、米山 澄夫、霜 貞子 相宮 光二、今井 正、中村 明子
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① 大塚製薬株式会社の依頼による心不全患者に対するトルバプタン短期投与の中長期的予後に及ぼす影響を検討する多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験(第Ⅳ相試験)</p> <p>治験分担医師の変更について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>議題② アストラゼネカ株式会社による急性冠症候群(ACS)患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>施設で発生した重篤な副作用ならびに、国内で発生した副作用に基づき、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>治験分担医師の変更について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>議題③ 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象としたDU-176bの第Ⅲ相試験</p> <p>施設で発生した重篤な副作用ならびに、国内・海外で発生した副作用に基づき、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>他の医療機関・治験実施体制の変更に基づき、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。</p> <p>治験分担医師の変更について審議した。</p> <p>審議結果: 承認</p> <p>議題④ 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中等症持続型喘息患者を対象としたBa679BR Respimat(チオトロピウム吸入液)の第Ⅲ相試験</p> <p>国内・海外で発生した副作用ならびに研究報告に基づき、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。</p> <p>審議結果: 承認</p>
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【報告事項】</p> <p>以下の報告事項について報告された。</p> <p>議題① バイエル薬品株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象としたリバロキサパンの第Ⅲ相試験</p> <p>治験の終了が報告された。</p> <p>議題② 一般財団法人阪大微生物病研究会の依頼による健康小児を対象としたBK-4SPの第Ⅲ相試験</p> <p>治験の終了が報告された。</p>
特記事項	