

磐田市立総合病院治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時	2009年8月18日(火) 16:02~16:48
開催場所	磐田市立総合病院 中会議室
出席委員名	犬飼政美、高田晃、小出陽一、妹川史朗、中村さつき、佐々等、安澤千奈、高橋英博、高尾純男 大場慎太郎、大場浩、内山敏子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題① ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるQAB149の慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象とした第Ⅲ相試験およびQAB149の慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象とした長期投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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を審議した。 <p>審査結果:承認</p> <p>議題② 第一三共株式会社の依頼による呼吸器感染症患者を対象としたDU-6859a(シタフロキサシン水和物)の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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を審議した。 ・治験薬概要書の変更について審議した。 <p>審査結果:承認</p> <p>議題③ バイエル薬品株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者における脳卒中及び非中枢神経系塞栓症の発症抑制に関するRivaroxaban(BAY 59-7939)の有効性及び安全性の検討する第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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を審議した。 ・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を審議した。 <p>審査結果:承認</p> <p>議題④ 萬有製薬株式会社の依頼によるメチシリン耐性黄色ブドウ球菌(MRSA)による皮膚・軟部組織感染症、敗血症及び右心系感染性心内膜炎患者を対象とした、MK-3009と既存治療薬の有効性及び安全性を評価するための、第Ⅲ相非盲検無作為化試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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を審議した。 <p>審査結果:承認</p> <p>議題⑤ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるGSK576428(フォンダパリヌクスナトリウム)の急性深部静脈血栓症(DVT)に対する臨床評価</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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を審議した。 <p>審査結果:承認</p>
特記事項	なし