

第 99 回 砂川市立病院 治験審査委員会

会議の記録の概要

| | |
|--------------------|--|
| 開催日時 | 2012年9月10日(月) 16:15 ~ 16:50 |
| 開催場所 | 砂川市立病院 2F 会議室 |
| 出席委員名 | 宮野 須一、佐々木 昭彦、岩木 宏之、小俣 憲治、細川 仁、岩田 徹、瓜 俊雄 |
| 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 武田薬品工業株式会社の依頼によるNSAID長期投与時の胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制における、TAK-438 (10 mg、20 mg) の第3相二重盲検比較試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報について引き続き治験を継続して行なうことの妥当性について審議した。 ・治験薬概要書の変更について引き続き治験を継続して行なうことの妥当性について審議した。 <p>【審議結果】：承認</p> <p>議題 武田薬品工業株式会社の依頼によるNSAID長期投与時の胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制における、TAK-438 (10 mg、20 mg) の第3相長期継続投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報について引き続き治験を継続して行なうことの妥当性について審議した。 ・治験薬概要書の変更について引き続き治験を継続して行なうことの妥当性について審議した。 <p>【審議結果】：承認</p> <p>議題 東レ株式会社の依頼による慢性腎不全を対象とする TRK-100STP 第 b/ 相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・重篤な有害事象に関する報告について引き続き治験を継続して行なうことの妥当性について審議した。 ・安全性情報について引き続き治験を継続して行なうことの妥当性について審議した。 ・治験薬重篤副作用等症例定期報告について引き続き治験を継続して行なうことの妥当性について審議した。 ・治験実施計画書、治験参加カード、治験契約書について審議した。 <p>【審議結果】：承認</p> <p>議題 第一三共株式会社の依頼による尿路感染症を対象とした DR-3355 注射剤 (レボフロキサシ ン水和物) の第 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報について引き続き治験を継続して行なうことの妥当性について審議した。 <p>【審議結果】：承認</p> |
| 特記事項 | |