

独立行政法人国立病院機構災害医療センター
平成25年度第2回受託研究（治験）審査委員会
会議の記録の概要

開催日時：2013年 5月 22日（水）16:00～16:49

開催場所：災害医療センター 9階 第4会議室

出席者委員名：佐藤康弘、佐藤和人、上村光弘、正岡博幸、福田 淑江、関口直宏、米山 澄夫、雨宮 伸治、双川歳昌、藤本滋

～治験及び製造販売後臨床試験に関する議題及び審議結果を含む主な議論の概要～

【審議事項】

議題1：日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

- 他施設で実施する当該治験について、治験実施計画書で規定された眼科検査のみ当院で実施協力することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題2：サノフィ株式会社の依頼による急性冠症候群発症後 2 型糖尿病患者における lixisenatide 投与時の心血管アウトカムを評価する二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験

- 当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題3：【医師主導治験】急性心不全患者に対するエプレレノンの第Ⅲ相臨床試験

- 当該治験薬で発生した重篤な有害事象等について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題3：藤本製薬株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験

- 当該治験薬で発生した重篤な有害事象および実施計画書等の変更事項について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

議題4：セルジーン株式会社の依頼による未治療の多発性骨髄腫の日本人患者を対象としたシナリドミドの低用量デキサメタゾン併用による第Ⅱ相多施設共同単群オープンラベル試験

- 当該治験薬で発生した重篤な有害事象および実施計画書等の変更事項について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

該当事項なし。

【特記事項】

特になし。

以上