【平成26年7月 姫路医療センター受託研究(治験等)審査委員会 会議記録の概要】

日 時:平成26年7月3日(木)16時45分~17時10分

場 所:第二会議室

出席者 院内委員:和田副院長 中原統括診療部長 田中薬剤科長 田邊事務部長 畑尾内科医長

岡本リウマチ科医長 大澤企画課長 佐野臨床検査技師長

院外委員:安平和彦

欠席者 院内委員:荒木看護部長 加藤業務班長

院外委員:石田裕敏

【治験】

1. 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特発性肺線維症(IPF)患者を対象に BIBF1120 を長期間経口投与したときの第Ⅲ相試験の安全性情報に関する継続の適否について

【審査内容】安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議を行った(海外報告6件)

【審査結果】承認する

2. 杏林製薬の依頼による COPD 患者を対象とした KRP-AB1102F の配合意義試験(第Ⅲ相) の安全性情報に関する継続の適否について

【審査内容】安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議を行った(海外報告13件)

【審査結果】承認する

3. 塩野義製薬株式会社依頼によるオピオイド投与に伴う便秘を有するがん患者を対象とした naldemedine の第Ⅲ相二重盲検並行群間比較試験の安全性情報に関する継続の適否について

【審査内容】安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議を行った(海外報告2件)

【審査結果】承認する

4. 塩野義製薬株式会社依頼によるオピオイド投与に伴う便秘を有するがん患者を対象とした naldemedine の第Ⅲ相継続投与試験の安全性情報に関する継続の適否について

【審査内容】安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議を行った(海外報告2件)

【審査結果】承認する

【調査研究・製造販売後調査】

5. アドセトリス点滴静注用特定使用成績調査の実施の適否について 【審査内容】実施要綱等を基に調査実施の妥当性について審議を行った

【笛耳門台】 天旭安嗣寺と室に調直天旭の女ヨ注に ブロー角賊を打りた 【京木休田】 承知より

【審査結果】承認する

6. プレセデックス静注液 200 μg「マルイシ」使用成績調査の実施の適否について

【審査内容】実施要綱等を基に調査実施の妥当性について審議を行った 【審査結果】承認する

7. シンフラップシステム及びニューロシステム臨床評価の実施の適否について

【審査内容】実施要綱等を基に調査実施の妥当性について審議を行った 【審査結果】承認する

- 8. 先端微細テーパー加工を施したマイクロカテーテルの評価の実施の適否について 【審査内容】実施要綱等を基に調査実施の妥当性について審議を行った 【審査結果】承認する
- 9. スナイパー2 μ7の使用成績調査の実施の適否について 【審査内容】実施要綱等を基に調査実施の妥当性について審議を行った 【審査結果】承認する

【調査研究・製造販売後調査】〈報告〉

10. 脳梗塞再発高リスク患者を対象とした抗血小板薬併用療法の有効性及び安全性の検討 CSPS. com

【報告内容】迅速審査(研究費の変更)

以上