

2014年度 第2回 浦添総合病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2014年5月28日(水) 13:00～13:15
開催場所	浦添総合病院 2階会議室
出席委員名	比嘉 保、宮城 洋一、比嘉 武宏、田中 桂子、宮城 吉晴、寺田 生子 内間 庸文、福本 泰三、新里 誠一郎、石垣 昌伸
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>I 治験の継続に係る審査、検討及び報告事項</p> <p>1. 第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S (プラズグレル塩酸塩) の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験</p> <p>【審議】</p> <p>1) 当該治験薬で発生した重篤な副作用、当該治験薬の治験薬重篤副作用等症例定期報告、措置報告について、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> <p>2. バイエル薬品株式会社の依頼による 2 型糖尿病 (DM) 又は中等度の慢性腎臓病 (CKD) を有し、左室収縮機能低下を伴う慢性心不全の増悪 (WCHF) のため緊急来院した日本人患者における、BAY 94-8862 の安全性及び有効性をエプレレノンと比較検討する多施設共同、無作為化、ダブルダミー法による二重盲検比較試験</p> <p>【審議】</p> <p>1) 当 IRB 設置医療機関で発生した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について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>2) 当該治験薬で発生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について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>3) 治験実施計画書の変更、説明文書、同意文書の変更、治験参加カードの変更について、変更事項の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>3. 大正製薬株式会社の依頼による TS-091 の第Ⅱ相試験</p> <p>【報告】</p> <p>1) 治験薬重篤副作用等症例定期報告書 (調査単位期間での新たな集積 0 件) を報告した。</p> <p>II セントラル IRB 報告</p> <p>1. Amgen 社の臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象とした AMG145 をスタチン療法と併用した時の更なる LDL コレステロール低下が主要な心血管系事象に与える影響を評価する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検試験</p> <p>【報告】</p> <p>1) 2014年4月19日審議事項の承認を報告した。</p>

特記事項	I 3. : 1 施設からの依頼による。
------	----------------------