

平成22年度 第4回(2010年11月30日開催)

石川県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成22年11月30日(火) 16:00 ~ 17:00
開催場所	石川県立中央病院 第一会議室
出席委員名	島村正喜、西 耕一、瀬田 孝、筒井清広、黒川 勝、松原隆夫、西尾夏人、山田二郎、石田良成、三国秀雄、亀井勝一郎、柏原宏暢
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題 久光製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象としたHFT-290の第 相試験(長期投与試験)  (初回審議) 治験の実施の妥当性について審議した。  審議結果:承認</p> <p>議題 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTSU-68の肝細胞癌に対する第 相試験  (初回審議) 治験の実施の妥当性について審議した。  審議結果:承認</p> <p>議題 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象としたQVA149の第 相試験  (初回審議) 治験の実施の妥当性について審議した。  審議結果:承認</p> <p>議題 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象としたGW685698+GW642444の第 相試験(HZA106827)  報告のあった安全性情報について、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。  治験実施計画書、治験参加カードの変更に伴い、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。  審議結果:承認</p> <p>議題 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象としたGW685698+GW642444の第 相試験(HZA106829)  報告のあった安全性情報について、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。  治験実施計画書、治験参加カードの変更に伴い、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。  審議結果:承認</p>

	<p>議題 帝國製薬株式会社の依頼による癌性疼痛患者を対象とした TK-642 の後期第相試験</p> <p>報告のあった安全性情報について、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>議題 帝國製薬株式会社の依頼による癌性疼痛患者を対象とした TK-642 の第 相試験（長期投与試験）</p> <p>報告のあった安全性情報について、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>議題 アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象とした ST の第 相試験（比較試験）</p> <p>報告のあった安全性情報について、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>治験実施計画書の変更に伴い、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>議題 旭化成ファーマ株式会社の依頼による汎発性血管内血液凝固症（DIC）患者を対象とした ART-123 の製造販売後臨床試験</p> <p>試験分担医師の変更に伴い、引き続き製造販売後臨床試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>議題 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象とした QAB149 の第 相試験（長期投与試験）</p> <p>報告のあった安全性情報について、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>治験の終了報告を受け付けた。</p> <p>議題 第一三共株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変を対象としたフエロンの製造販売後臨床試験</p> <p>報告のあった安全性情報について、引き続き製造販売後臨床試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><b>【報告事項】</b></p> <p>以下の迅速審査について報告された。</p> <p>報告 アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたSTの第 相試験（比較試験）  契約症例数の追加（2010年10月21日実施：承認）</p> <p>以下の製造販売承認取得の報告を受けた。</p> <p>報告 第一三共株式会社の依頼による市中肺炎患者を対象としたDR-3355注射剤の第 相試験</p>
特記事項	