

2014年度 第2回 成田赤十字病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2014年5月12日(月) 16:00 ~ 17:00
開催場所	成田赤十字病院 F棟6階 第二会議室
出席委員	医師(脇田 久、細木 茂、田中 圭、平栗 雅樹、林 幸雄、加地 竜士) 薬剤師(佐伯 康弘、君和田 貢) 看護師(飯田 紀代子) 事務(藤江 伸治、津田 直人) 外部委員(高木 木津枝、石原 喜久勇)
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① 「アストラゼネカ株式会社の依頼による急性虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作患者を対象とした AZD6140 (チカグレロル) の国際共同第Ⅲ相試験」</p> <p>初回審議資料に基づき治験の実施の可否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題② 「メトトレキサートに対して効果不十分な活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトのメトトレキサート併用療法とメトトレキサート単独療法の有効性及び安全性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検試験(第Ⅳ相臨床試験)」</p> <p>有害事象に関する報告書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した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした AMN107A2408 の第Ⅱ相試験」</p> <p>安全性情報等に関する報告書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した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ 「武田薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫を対象とした MLN9708 の第3相試験」</p> <p>安全性情報等に関する報告書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した。</p> <p>審議結果：承認</p>