

平成29年7月開催 東京労災病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 開催場所	平成29年 7月 25日 (火) 16:00 ~ 17:00 3階 中会議室
出席委員	新井大輔、小川洋司、松江陽一、加藤宏一、小泉麻美、渕本芳行、遠藤 実、高橋功二、宮城和子、嶋田義和、小西裕二
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>1. 治験</p> <p>【審議事項】</p> <p>議題① Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象としたME2125の第Ⅱ／Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する情報について確認し、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題② MSD株式会社の依頼による肺炎患者を対象としたMK-7655Aの第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する情報について確認し、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ 株式会社ヘリオスの依頼による脳梗塞患者を対象としたHLCM051の第Ⅱ／Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験協力者の変更について適格性の観点から審議した。 ・治験実施状況が報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ 日本ライフライン株式会社の依頼による重症下肢虚血疾患を対象としたJLL-LEGの比較臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験協力者の変更について適格性の観点から審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 株式会社カネカの依頼による下肢潰瘍を有する閉塞性動脈硬化症患者を対象としたAS-25の臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験協力者の変更について適格性の観点から審議した。 ・安全性情報等に関する情報について確認し、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 久光製薬株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたHP-3150の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>2. 製造販売後調査</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・新規の製造販売後調査2件の内容を確認し、調査実施の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売後調査2件の終了を報告した。