

平成25年度 第5回 霞ヶ浦医療センター治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成26年3月28日（金）16時04分～16時17分
開催場所	独立行政法人国立病院機構 霞ヶ浦医療センター 第4会議室
出席委員名	金子 光太郎、吉田 誠也、石井 幸雄、近藤 謙、柳澤 和彦、海原 桂一、松岡 宣代、 額賀 光太郎、山本 邦夫、小嶋 美之、渡辺 多加子、安達 順子
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人工呼吸器関連肺炎（VAP）を含む院内肺炎の成人入院患者を対象として、CAZ-AVIを投与した際の有効性、安全性及び忍容性をメロペネムと比較評価する第Ⅲ相、無作為化、多施設共同、二重盲検、ダブルダミー、並行群間比較試験</p> <p>当該治験薬で発生した重篤な副作用等について、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>誤記修正、治験実施医療機関追加による治験実施計画書の変更に基づき、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>【報告事項】</p> <p>議題②小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅱ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験</p> <p>機構本部中央審査で承認（審査日：平成 26 年 2 月 18 日/平成 26 年 3 月 11 日）された治験の実施について報告がなされた。</p> <p>議題③参天製薬株式会社の依頼によるアレルギー性結膜炎に対するNDK-801EDのプラセボを対照とした二重盲検比較試験－臨床第Ⅱ相試験－</p> <p>製造販売承認の取得について報告がなされた。</p> <p>議題④ノバルティスファーマ株式会社の依頼による「ウルティプロ®吸入用カプセル」特定使用成績調査 特定使用成績調査実施について報告がなされた。</p>
特記事項	