

概 要

開催期日：平成25年9月2日(月)
16時05分から16時20分

開催場所：一宮市立市民病院 南館11階講堂南

出席委員	池澤 輝男	院内	専 門	医 師	血管外科副院長
	北村 邦朗	院内	専 門	医 師	血液内科診療局長
	山村 益己	院内	専 門	薬剤師	薬剤局長
	山中 敏弘	院内	専 門	医 師	消化器内科診療局長
	阪井 満	院内	専 門	医 師	消化器外科部長
	岩花 あけみ	院内	専 門	看護師	看護局長
	堀田 隆司	院内	非専門		事務局長
	中島 勝	院内	非専門		業務課長
	山田 均	院外	非専門		子育て支援課長

審議内容

メトトレキサート療法に対して効果不十分な中等症から重症の関節リウマチ（RA）患者を対象としたLY2127399の有効性および安全性を評価する第 Ⅲ相、多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験

委託者：クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社

研究目的 / 段階：治験等の実施に関する研究 / 第 Ⅲ相

被験薬：LY2127399

安全性情報報告に関連する審議が行われ治験継続が承認された。

治験に関する変更申請書に係る審議が行われ治験継続が承認された。

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（プラスグレル塩酸塩）の第 Ⅲ相試験

委託者：第一三共株式会社

研究目的 / 段階：治験等の実施に関する研究 / 第 Ⅲ相

被験薬：CS-747S

安全性情報報告に関連する審議が行われ治験継続が承認された。

継続審議に係る審議が行われ治験継続が承認された。

興和株式会社の依頼によるK-134の間歇性跛行患者に対する二重盲検比較試験および長期投与試験（第 Ⅲ相）

委託者：興和株式会社

研究目的 / 段階：治験等の実施に関する研究 / 第 Ⅲ相

被験薬：K-134

安全性情報報告に関連する審議が行われ治験継続が承認された。