

公益財団法人 宮城厚生協会 坂総合病院 治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	平成 27 年 9 月 16 日 (水) 15 : 00 ~ 15 : 15
開催場所	公益財団法人 宮城厚生協会 坂総合クリニック 1号館 8階大会議室
出席委員名	高津 政臣、境 志穂、高橋 きみ子、川村 淳二、長井 敏明、高橋 紀男、 鈴木 シゲ子

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

議題 1	成分記号： LY248686
	治験依頼者： 日本イーライリリー株式会社
	開発相： 第 相
	対象疾患： 糖尿病性疼痛
	議論の概要： 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象 (審議依頼施設) 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用 使用上注意改訂のお知らせ 年次報告 研究報告 措置報告 その他 () 治験に関する変更 治験実施計画書 症例報告書の見本 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他 () 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他 ()
審査結果： 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留	
備考： -	

議題 2	成分記号： T-4288
	治験依頼者： 富山化学工業株式会社
	開発相：
	対象疾患： -
	議論の概要： 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象 (審議依頼施設) 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用 使用上注意改訂のお知らせ 年次報告 研究報告 措置報告 その他 () 治験に関する変更 治験実施計画書 症例報告書の見本 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他 () 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他 ()
審査結果： 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留	
備考： -	

議題 3	成分記号： GSK2834425
	治験依頼者： グラクソ・スミスクライン株式会社
	開発相：
	対象疾患： 慢性閉塞性肺疾患（COPD）
	議論の概要： 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象（ 審議依頼施設） 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用 使用上注意改訂のお知らせ 年次報告 研究報告 措置報告 その他（ ） 治験に関する変更 治験実施計画書 症例報告書の見本 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他（ ） 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他（ ）
審査結果： 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留	
備考： -	

議題 4	成分記号： KRP-AM1977X
	治験依頼者： 杏林製薬株式会社
	開発相：
	対象疾患： 呼吸器感染症
	議論の概要： 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象（ 審議依頼施設） 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用 使用上注意改訂のお知らせ 年次報告 研究報告 措置報告 その他（ ） 治験に関する変更 治験実施計画書 症例報告書の見本 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他（ ） 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他（ ）
審査結果： 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留	
備考： -	

議題 5	成分記号： KRP-AM1977X
	治験依頼者： 杏林製薬株式会社
	開発相：
	対象疾患： 市中肺炎
	議論の概要： 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象（ 審議依頼施設） 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用 使用上注意改訂のお知らせ 年次報告 研究報告 措置報告 その他（ ） 治験に関する変更 治験実施計画書 症例報告書の見本 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他（ ） 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他（ ）
審査結果： 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留	
備考： -	

報告 1	成分記号： KRP-AM1977Y
	治験依頼者： 杏林製薬株式会社
	開発相：
	対象疾患： -
	報告の概要： 終了 中止 開発中止 その他（)
備考： -	

特記事項

次回開催：2015年11月18日(水)15:00~