

2022年3月 東京共済病院治験審査委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2022年3月25日(金曜日) 16時30分～16時40分 東京共済病院 南館10階会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>内田 研一(臨床専門役:委員長)、河原 英子(薬剤科部長:副委員長) 細田 裕(呼吸器外科部長)、山口 博明(循環器科部長) 奥山 直門(薬剤師)、山中 美希(看護部師長) 八巻 健司(診療情報管理課長)、池田 祐二(情報システム課長) 馬淵 亜紀子(外部委員:弁護士)、松山 達成(外部委員:一般)</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>【審議事項】</p> <p>1.中心静脈栄養法を必要とする慢性腎不全患者を対象としたOPF-109の臨床試験(検証的試験:第Ⅲ相) 治験依頼者:株式会社大塚製薬工場 審議①:提出された治験実施状況報告書(書式11:2022/1/26)について治験継続の適否を審議した。 審議結果:承認</p> <p>2.鼻茸を伴う好酸球性副鼻腔炎の患者を対象としたベンラリズムブの第Ⅲ相試験 治験依頼者:アストラゼネカ株式会社 審議①:提出された安全性情報等に関する報告書(書式16:2022/2/16)について治験継続の適否を審議した。 審議結果:承認</p> <p>審議②:提出された治験に関する変更申請(書式10:2022/3/4)について治験継続の適否を審議した。 審議結果:承認</p> <p>3.鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎の日本人患者を対象としたデュピルマブの試験 治験依頼者:サノフィ株式会社 審議①:提出された治験に関する変更申請(書式10:2022/3/4)について治験継続の適否を審議した。 審議結果:承認</p> <p>4. AYD001第Ⅲ相比較臨床試験 治験依頼者:株式会社陽進堂 審議①:提出された治験に関する変更申請(書式10:2022/3/4)について治験継続の適否を審議した。 審議結果:承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>1.レボフロキサシン錠 250mg「DSEP」:有害事象調査</p>

	調査依頼者:第一三共エスファ株式会社 診療科:腎臓高血圧内科 内容:終了報告
特記事項	