

金沢社会保険病院治験審査委員会の記録（概要）

開催日時	2011年12月15日（木）17:30～18:00	開催場所	金沢社会保険病院 健康管理センター3階 第2多目的室
出席委員名	村本 弘昭、高島 三洋、加畑 千春、西上 潤、岡田 守弘、永山 正二、谷口 美登里、 高田 義則、上野 秀幸、竹内 正義、舘 直人		
議 題	主な議論の概要	審議結果	
<p><継続審査></p> <p>（治験課題名）JTT-751 第Ⅲ相臨床試験 —透析導入前のCKD患者を対象としたJTT-751の有効性及び安全性についての検討（二重盲検比較試験）—</p> <p>（開発の相）第Ⅲ相試験</p> <p>（対象疾患名）透析導入前のCKD患者</p> <p>（治験依頼者名）日本たばこ産業株式会社</p>	<p>提出された資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した</p> <p>また、治験終了の報告を行った</p>	承認	
<p><継続審査></p> <p>（治験課題名）JTT-751 第Ⅲ相臨床試験 —透析導入前のCKD患者を対象としたJTT-751の安全性及び有効性についての検討（継続投与試験）—</p> <p>（開発の相）第Ⅲ相試験</p> <p>（対象疾患名）透析導入前のCKD患者</p> <p>（治験依頼者名）日本たばこ産業株式会社</p>	<p>提出された資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した</p>	承認	
<p><継続審査></p> <p>（治験課題名）中等症から重症の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたQVA149試験</p> <p>（開発の相）第Ⅲ相試験</p> <p>（対象疾患名）慢性閉塞性肺疾患</p> <p>（治験依頼者名）ノバルティス ファーマ株式会社</p>	<p>提出された資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した</p>	承認	
<p><継続審査></p> <p>（治験課題名）中等症持続型喘息患者を対象としたBa679BR Respimat（チオトロピウム吸入液）の試験</p> <p>（開発の相）第Ⅲ相試験</p> <p>（対象疾患名）喘息</p> <p>（治験依頼者名）日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社</p>	<p>提出された資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した</p>	承認	

<p><継続審査></p> <p>(治験課題名) 慢性閉塞性肺疾患 (COPD) を対象としたフルチカゾンフランカルボン酸エステル+GW642444 の長期投与試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相試験</p> <p>(対象疾患名) 慢性閉塞性肺疾患</p> <p>(治験依頼者名) グラクソ・スミスクライン株式会社</p>	<p>提出された資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した</p>	<p>承認</p>
---	--	-----------