

『会議の記録の概要』

平成25年8月26日

第217回 金沢医科大学病院治験審査委員会

- 1 日 時 平成25年8月22日（木） 午後5時30分～午後5時50分
- 2 場 所 金沢医科大学病院薬剤部医薬品情報管理室
- 3 出席者 横山委員長、川崎副委員長、古家、犀川、小坂、望月、三輪、新井田、西尾眞、西尾浩、舟橋、新矢、院瀬見各委員
- 4 議 題

【審議事項】

(1) 治験内容の変更について（審議事項：実施継続の適否）

No	成分記号	依頼者名	開発相	対象疾患名	審議対象	審議結果
1201	BAY q 3939	バイエル薬品	Ⅲ	肺炎	治験実施計画書 治験参加カード	承認
1203	CNT0148	ヤンセン ファーマ	Ⅲ	潰瘍性大腸炎	治験薬概要書 治験実施計画書 同意説明文書・同意書 治験参加カード 院内ポスター	承認

(2) 有害事象について（審議事項：実施継続の適否）

No	成分記号	依頼者名	開発相	対象疾患名	審議対象	審議結果
1189	L059	ユーシービー・ジヤパン	Ⅲ	全般的な副作用（強直間代発作）	安全性情報	承認
1195	BAY59-7939DVT	バイエル薬品	Ⅲ	急性症候性近位深部静脈血栓症	安全性情報	承認
1196	BAY59-7939PE	バイエル薬品	Ⅲ	急性症候性肺塞栓症	安全性情報	承認
1197	NS-304	日本新薬	Ⅱ		安全性情報	承認
1200	CP-690,550	ファイザー	Ⅲ	乾癬	安全性情報	承認
1201	BAY q 3939	バイエル薬品	Ⅲ	肺炎	安全性情報	承認
1203	CNT0148	ヤンセン ファーマ	Ⅲ	潰瘍性大腸炎	安全性情報	承認
1205	SNW12-PI	スミス・アント・ネフュー・ウント・マネジメント	医療機器 多施設共同	難治性創傷	安全性情報	承認

【その他】

(1) 当院の治験等実施状況について