

『会議の記録の概要』

平成29年7月20日

第264回 金沢医科大学病院治験審査委員会

1 日 時 平成29年7月20日（木） 午後5時50分～午後6時10分

2 場 所 病院中央棟4階 病院運営会議室

3 出席者 川崎委員長、古家副委員長、松井、三輪、犀川、新井田、西尾、鶴澤、丹羽、才田、亀井、
院瀬見、市川各委員

欠席者 小坂、望月委員

4 議 題

【審議事項】

(1) 新規治験の審議について（審議事項：実施の適否）

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
1243	ZS 長期	アストラゼネカ	Ⅲ	高カリウム血症	新規	承認

(2) 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
1225	VRS-317	シミック株式会社（治験国内管理人）（治験依頼者：Versartis, Inc.）	Ⅱ/Ⅲ	成長ホルモン分泌不全性低身長症（GHD）	概要書	承認
1228	KRN8601	川原範夫	Ⅲ	急性脊髄損傷	計画書 別紙1	承認
1240	PRDS-001	株式会社JIMRO		治療抵抗性高血圧患者	説明文書同意書	承認
1242	ZS	アストラゼネカ	Ⅱ/Ⅲ	高カリウム血症	計画書	承認

(3) モニタリング報告書

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
1228	KRN8601	川原範夫	Ⅲ	急性脊髄損傷	モニタリング	承認

(4) 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
1206	BG00012	バ イ オ ジ ェ ン ・ シ ャ ヴ ォ ン	Ⅲ	再発寛解型多発性硬化症（RRMS）	安全性情報	承認
1226	BAY1192631	バイエル薬品株式会社	Ⅲ	人工呼吸器装着下院内肺炎	安全性情報	承認
1227	DS-5565（2件）	第一三共株式会社	Ⅲ	糖尿病性末梢神経障害疼痛	安全性情報	承認
1228	KRN8601	川原範夫	第Ⅲ相	急性脊髄損傷	安全性情報	承認
1230	CNT01275（2件）	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ	中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎	安全性情報	承認
1231	CNT01959（2件）	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ	掌蹠膿疱症	安全性情報	承認
1232	エボ`ロクマブ`（AMG145）	アステラス・アムジ`エン・ハ`イ`ファーマ株式会社	Ⅲ	高コレステロール血症	安全性情報	承認
1233	BAY1841788（ODM-201）（2件）	バイエル薬品株式会社	Ⅲ	非転移性去勢抵抗性前立腺癌	安全性情報	承認
1234	PT010006	Pearl Therapeutics, Inc.	Ⅲ	慢性閉塞性肺疾患患者（COPD）	安全性情報	承認
1235	MK-7625A	MSD株式会社	Ⅲ	人工呼吸器を装着している院内肺炎	安全性情報	承認
1236	NS-304（CTEPH）（2件）	日本新薬株式会社	Ⅲ	慢性血栓塞栓性肺高血圧症（CTEPH）	安全性情報	承認
1237	BAY59-7939HF（COMMANDER）	バイエル薬品株式会社	Ⅲ	冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者	安全性情報	承認
1239	SyBP-1501	シハ`イ`製薬株式会社	Ⅲ	術後疼痛	安全性情報	承認
1240	PRDS-001	株式会社JIMRO		治療抵抗性高血圧患者	安全性情報	承認
1241	PT010007	Pearl Therapeutics, Inc.	Ⅲ	慢性閉塞性肺疾患患者（COPD）	安全性情報	承認