

第 242 回社会福祉法人^思済生会松山病院 治験審査委員会の記録の概要

開催日時	2025年8月2日(火曜日) 16時30分～16時50分			
開催場所	社会福祉法人 ^思 済生会松山病院 本館2階 第1会議室			
出席委員名	高井 昭洋、楠 勝介、井上 信彦、篠原 由佳、瀬野 美恵、中田 愛、篠原 タマエ、田中 園子			
欠席委員名	矢部 勇人、眞田 真樹、富田 貴浩			
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	治験課題名	慢性腎臓病患者におけるアルブミン尿の減少に関して、標準治療に上乘せしたBAY 3283142の有効性及び安全性を評価する第IIb相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、用量設定試験	治験依頼者	バイエル薬品株式会社
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	進行期パーキンソン病患者を対象としたOP-2024の第III相臨床試験	治験依頼者	大原薬品工業株式会社
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性 当院で起きた重篤な有害事象に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性		
	審査結果	承認		
	特記事項	-		
	報告案件	-		
	特記事項	-		
	治験課題名	TS-071の2型糖尿病患者を対象とした製造販売後臨床試験	治験依頼者	大正製薬株式会社
	審議案件	-		
	審査結果	-		
	特記事項	-		
	報告案件	再審査・再評価結果の通知に関する報告		
	特記事項	-		
	治験課題名	人工呼吸器関連肺炎(VAP)を含む院内肺炎の成人入院患者を対象として、CAZ-AVIを投与した際の有効性、安全性及び忍容性をメロペネムと比較評価する第III相、無作為化、他施設共同、二重盲検、ダブルダミー、並行群間比較試験	治験依頼者	ファイザー株式会社
	審議案件	-		
	審査結果	-		
	特記事項	-		
	報告案件	製造販売承認の取得に関する報告		
	特記事項	-		