

地方独立行政法人福岡市立病院機構 福岡市民病院 治験審査委員会

会議の記録（概要）

| 開催日時                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 2011 年 2 月 3 日（木）17：00～17：55        | 開催場所                                                                              | 福岡市民病院 4 階応接室 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| 出席委員名                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 是永大輔、丸野重信、田邊雄一、吉田喜策、平川勝之、池添誠司、波多江伸子 |                                                                                   |               |
| 議題                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                     | 主な議論の概要                                                                           | 審議結果          |
| <p>&lt; 治験実施の適否 &gt;</p> <p>（治験課題名）日本人・アジア人の PCI が予定される非 ST 上昇型又は ST 上昇型急性冠症候群（ACS）患者を対象として AZD6140 と低用量のアセチルサリチル酸（アスピリン）を併用した場合の安全性及び有効性をクロピドグレルと低用量アスピリンを併用した場合と比較する国際（アジア）多施設共同無作為化二重盲検ダブルダミー並行群間第Ⅲ相試験</p> <p>（開発の相）第Ⅲ相</p> <p>（対象疾患名）非 ST 上昇型又は ST 上昇型急性冠症候群（ACS）</p> <p>（治験依頼者名）アストラゼネカ株式会社</p> |                                     | <p>当院で治験を実施することの妥当性について審議した。審議は、これまで得られている非臨床試験・臨床試験の成績、治験責任医師の適格性の確認のうえ行われた。</p> | 承認            |