

KKR 札幌医療センター 斗南病院治験審査委員会の記録（概要）

開催日時	2015年4月23日（木） 17:30～17:45	開催場所	KKR 札幌医療センター 斗南病院 新館 8階 会議室
出席委員名	町野 倫太郎、木島 弘道、天崎 吉晴、熊野 弘毅、清水 正宏、菅原 亨、 水島 和雄、福田 友洋、藤井 浩之、伊藤 恭子		
	議 題	主な議論の概要	審議 結果
	<継続審査> バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者におけるリバーロキサバンによる主要心血管イベントの抑制を検討する無作為化比較試験	安全性情報の報告について審議を行った。	承認
	<継続審査> アステラス製薬株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験①	安全性情報の報告について審議を行った。	承認
	<継続審査> アステラス製薬株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験②	安全性情報の報告について審議を行った。	承認
	<継続審査・終了報告> バイエル薬品株式会社の依頼による A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Phase-III Study of Adjuvant Regorafenib Versus Placebo for Patients with Stage IV Colorectal Cancer After Curative Treatment of Liver Metastases	安全性情報の報告について審議を行った。 治験終了の報告を行った。	承認
	<継続審査> ヤンセンファーマ株式会社の依頼による CNT0136ARA3002 (SIRROUND-D) 試験及び CNT0136ARA3003 (SIRROUND-T) 試験を完了した関節リウマチ患者を対象とした CNT0136 の継続投与試験	安全性情報の報告について審議を行った。	承認

<p><継続審査> 持田製薬会社の依頼による MJR-35 第Ⅲ相試験</p>	<p>安全性情報の報告について審議を行った。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査> 持田製薬株式会社の依頼による MJR-35 長期投与試験</p>	<p>安全性情報の報告について審議を行った。</p>	<p>承認</p>