

2011年5月 松江医療センター治験審査委員会 会議の記録(概要)

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2011年5月24日(火曜日) 15:30~15:58 松江医療センター 研修室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>足立 芳樹(委員長) 矢野 修一、菊地 節雄、吉岡 則子、亀崎 卓夫、坪嶋 美恵子、 三好 浩一郎、小林 賀奈子、久保田 智香、目次 裕之、長島 潔、 市場 研一</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の内容</p>	<p>課題名 「A 24-Week, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of GSK573719/GW642444 Inhalation Powder and the Individual Components Delivered Once-Daily via a Novel Dry Powder Inhaler in Subjects with Chronic Obstructive Pulmonary Disease (慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象とした新規ドライパウダー吸入器によるGSK573719/GW642444 配合吸入用散剤と各配合成分単剤の吸入用散剤(1日1回)の有効性及び安全性を検討する24週間プラセボ対照二重盲検比較試験)」</p> <p>【治験依頼者：グラクソ・スミスクライン(株) 開発の相：第Ⅲ相、対照疾患名：慢性閉塞性肺疾患 治験薬名：GSK573719、GW642444】</p> <p>の実施について</p> <p>【審査内容(概要)】：実施の適否 試験デザインに関して、割付の方法、選択・除外基準、同意説明文書(案)等について確認し、治験実施の妥当性について審議を行った。</p> <p>【審査結果】 「承認する。」</p>