

委員会議事要旨

委員会名	地方独立行政法人市立東大阪医療センター 治験審査委員会
開催日時	平成31年 1月 9日(水) 18:00~18:15
開催場所	本館3階 A会議室
出席者	川口義彦、中隆、畑中智子、池永 雅一、進藤喜予、田中春美、高垣佳史 堀川雄久、伊藤良太、西村憲太、(外部委員)西田升三、池内博一、川口秀子
欠席者	小林一三、中西隆司
書記	田中聡之

治験継続の審議

議題 1	リウマチ患者を対象としたASP015K継続投与試験
依頼者	アステラス製薬株式会社
審議事項	・安全性情報 ・重篤な有害事象に関する報告
審議結果	承認
報告事項	なし
特記事項	なし

議題 2	左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口sGC刺激薬vericiguatの有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床アウトカム試験
依頼者	バイエル薬品株式会社
審議事項	安全性情報
審議結果	承認
報告事項	Protocol Clarification Letter
特記事項	なし

議題 3	田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象としたMT-5547の第Ⅱ/Ⅲ相試験
依頼者	田辺三菱製薬株式会社
審議事項	・安全性情報 ・治験に関する変更申請【アセトアミノフェン添付文書の改訂】
審議結果	承認
報告事項	治験に関する変更申請【治験分担医師の変更、2018年12月13日迅速審査】
特記事項	なし

議題 4	・(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験 ・(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験
依頼者	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社
審議事項	安全性情報
審議結果	承認
報告事項	なし
特記事項	なし

議題 5	田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験①
依頼者	田辺三菱製薬株式会社
審議事項	安全性情報
審議結果	承認
報告事項	なし
特記事項	なし

議題 6	(追加)2019年度 治験審査委員会 開催日程について
依頼者	—
審議事項	—
審議結果	—
報告事項	別紙参照
特記事項	なし