

地方独立行政法人京都市立病院機構

京都市立病院 平成 29 年度第五回治験審査委員会の記録（概要）

開催日時	平成 29 年 8 月 10 日 16:30～17:00	開催場所	地方独立行政法人京都市立病院機構 京都市立病院 5 階会議室
出席委員名	村岡 淳二、小暮 彰典、小松 弥郷、竹中 秀也、弘田 美里、松村 優子、松浦 真人、 藤田 博巳、清水 幸央、鹿島 のぞみ、斉藤 泰樹		
議 題	主な議論の概要	審議結果	
<p><継続審査> (治験課題名) 掌蹠膿疱症患者を対象とした CNT01959 の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第 III 相試験 (成分記号) CNT01959 (開発の相) 第 III 相 (対象疾患名) 掌蹠膿疱症 (治験依頼者名) ヤンセンファーマ株式会社</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告 <p>安全性情報に関して引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験に関する変更申請書 <p>治験薬概要書補遺、同意説明文書の改訂に関して引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>	承認 (治験責任医師の竹中委員、治験協力者の藤田委員は審議採決時退席)	
<p><継続審査> (治験課題名) アステラス製薬依頼の腎性貧血（保存期）を対象とする ASP1517 の第 III 相比較試験 (成分記号) ASP1517 (開発の相) 第 III 相 (対象疾患名) 保存期慢性腎臓病に伴う腎性貧血 (治験依頼者名) アステラス製薬株式会社</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告 <p>安全性情報に関して引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>	承認 (治験協力者の藤田委員は審議採決時退席)	
<p><報告事項> (治験課題名) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による慢性腎臓病に伴う貧血を有する患者を対象とした GSK1278863 の第 III 相試験 (成分記号) GSK1278863 (開発の相) 第 III 相 (対象疾患名) 慢性腎臓病に伴う貧血 (治験依頼者名) グラクソ・スミスクライン株式会社</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書の改訂についてセントラル IRB で審議したことを報告した。 	(報告)	
<p><報告事項> (治験課題名) 千寿製薬株式会社の依頼による内眼部手術予定患者を対象とした SJP-0118 の第 III 相試験 (成分記号) SJP-0118 (開発の相) 第 III 相 (対象疾患名) 内眼部手術予定患者 (治験依頼者名) 千寿製薬株式会社</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報についてセントラル IRB で審議したことを報告した。 	(報告)	
<p><報告事項> (治験課題名) 日本新薬株式会社の依頼による NS-580 の臨床第 II 相試験 (成分記号) NS-580 (開発の相) 第 II 相 (対象疾患名) 子宮内膜症患者 (治験依頼者名) 日本新薬株式会社</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・分担医師の変更についてセントラル IRB で審議したことを報告した。 	(報告)	
<p><報告事項> (治験課題名) 武田薬品工業株式会社の依頼による子宮筋腫患者を対象とした TAK-385 の第 3 相試験 (成分記号) TAK-385 (開発の相) 第 III 相 (対象疾患名) 子宮筋腫 (治験依頼者名) 武田薬品工業株式会社</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・治験終了報告についてセントラル IRB で報告することを報告した。 	(報告)	
<p><審議事項> コセンティクス特定使用成績調査の一部変更について</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・同意説明文書の追加について、引き続き調査を実施することの妥当性について審議した。 	承認	
<p><報告事項> 製造販売後調査について</p>	新規 1 件、一部変更 1 件（上記コセンティクス）	(報告)	