

# 地方独立行政法人京都市立病院機構

## 京都市立病院 令和2年度第九回治験審査委員会の記録（概要）

| 開催日時  | 令和3年1月14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<br>京都市立病院 5階会議室       |
|---|---|------|--|
| 出席委員名   | 村岡 淳二、藤田 博巳、小暮 彰典、小松 弥郷、宮原 亮、竹中 秀也、村上 あおい、<br>田中 好美、本田 薫、長戸 優也、清水 幸央、藤田 尚樹、小下 幸弘、田口 豊恵  |      |  |
| 議題  | 主な議論の概要   |      | 審議結果                                   |
| <継続審査><br>(治験課題名)<br>アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験<br>(成分記号) ASP2215<br>(開発の相) 第Ⅲ相<br>(対象疾患名) 急性骨髓性白血病<br>(治験依頼者名) アステラス製薬株式会社  | <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報等に関する報告<br/>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。</li> </ul>   |      | 承認<br>(治験協力者の藤田委員、治験関係者の本田委員は審議採決時退席)  |
| <継続審査><br>(治験課題名)<br>アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓性白血病患者を対象とした第Ⅰ/Ⅱ相試験<br>(成分記号) ASP2215<br>(開発の相) 第Ⅰ/Ⅱ相<br>(対象疾患名) 急性骨髓性白血病<br>(治験依頼者名) アステラス製薬株式会社   | <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報等に関する報告<br/>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。</li> <li>・治験に関する変更申請<br/>同意説明補助資料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。</li> </ul>   |      | 承認<br>(治験協力者の長戸委員、治験関係者の本田委員は審議採決時退席)  |
| <継続審査><br>(治験課題名)<br>糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験<br>(成分記号) RTA 402<br>(開発の相) 第Ⅲ相<br>(対象疾患名) 糖尿病性腎臓病<br>(治験依頼者名) 協和キリン株式会社  | <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報等に関する報告<br/>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。</li> <li>・重篤な有害事象に関する報告<br/>重篤な有害事象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。</li> </ul> |      | 承認<br>(治験分担医師の小暮委員、治験協力者の藤田委員は審議採決時退席) |
| <継続審査><br>(治験課題名)<br>KMバイオロジクス株式会社のKD2-305継続投与試験<br>(成分記号) MC710<br>(開発の相) 第Ⅲ相<br>(対象疾患名) 血友病<br>(治験依頼者名) KMバイオロジクス株式会社   | <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験に関する変更申請<br/>在宅自己注射の手引き、治験薬の溶解方法についての補足資料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。</li> </ul>  |      | 承認<br>(治験協力者の長戸委員は審議採決時退席)             |
| <継続審査><br>(治験課題名)<br>蛋白尿を認める慢性腎臓病患者に対するAZD5718のアルブミン尿減少効果を評価する試験<br>(成分記号) AZD5718<br>(開発の相) 第Ⅱ相<br>(対象疾患名) 慢性腎臓病<br>(治験依頼者名) アストラゼネカ株式会社   | <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報等に関する報告<br/>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。</li> <li>・治験に関する変更申請<br/>電子日誌の内容修正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。</li> </ul>  |      | 承認<br>(治験責任医師の小暮委員、治験協力者の長戸委員は審議採決時退席) |
| <報告事項><br>(治験課題名) 子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験(Asteroid4)<br>(成分記号) BAY 1002670<br>(開発の相) 第Ⅲ相<br>(対象疾患名) 子宮筋腫<br>(治験依頼者名) バイエル薬品株式会社 | <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>・期間延長についてセントラルIRBで審議したことを報告した。</li> </ul>   |      | (報告)                                   |