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年度第十一回治験審査委員会の記録(概要)

	78.410 11 22.783 PL 11 41 2 -		
開催日時	令和3年3月11日 16:30~	~16:50 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		了原 亮、竹中 秀也、本田 薫、村上 典子、 下 幸弘、田口 豊恵	長戸優也、
	議題	主な議論の概要	審議結果
(Bardoxolone me (成分記号)RTA (開発の相)第Ⅲ (対象疾患名)糖	[相	・安全性情報等に関する報告 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。 ・治験に関する変更申請 治験分担医師の追加・削除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。 ・治験実施状況に関する報告 治験実施状況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。	承認 (治験協力者の藤田委 員は審議採決時退席)
AZD5718 のアル: 験 (成分記号)AZI (開発の相)第 II (対象疾患名)慢	相	・治験に関する変更申請 治験薬概要書の改訂、治験分担医師の追加・削除 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。	承認 (治験協力者の長戸委 員は審議採決時退席)
性骨髄性白血病患 (成分記号) ASP2 (開発の相) 第 I (対象疾患名) 急	/Ⅱ相	・安全性情報等に関する報告 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。	承認 (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)
を対象とした ETC (成分記号) ETC- (開発の相) 第Ⅱ (対象疾患名) 高	よる高コレステロール血症患者 −1002 の第 II 相試験 −1002 相 コレステロール血症 大塚製薬株式会社	・治験実施の適否についてセントラル IRB で審議 したことを報告した。	(報告)
<報告事項> 製造販売後調査に	こついて	変更 2 件 終了 1 件	(報告)