

地方独立行政法人京都市立病院機構

京都市立病院 令和4年度第八回治験審査委員会の記録（概要）

開催日時	令和4年12月8日 16:35～16:55	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、藤田 博巳、小暮 彰典、小松 弥郷、角山 正博、竹中 秀也、吉岡 洋子、 本田 薫、堤 佳代子、山田 雅、長戸 優也、柿本 幸香、大塚 真理子、田口 豊恵		
議題	主な議論の概要		審議結果
<p>&lt;継続審査&gt; (治験課題名) 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 (成分記号) RTA 402 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 糖尿病性腎臓病 (治験依頼者名) 協和キリン株式会社</p>	<p>・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。</p>		<p>承認 (治験分担医師の小暮委員、治験協力者の長戸委員は審議採決時退席)</p>
<p>&lt;報告事項&gt; (治験課題名) アルコール依存症患者を対象とした治療用アプリ ALM-003 の有効性及び安全性を評価する無作為化非盲検並行群間比較試験 (治験機器) ALM-003 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) アルコール依存症 (治験依頼者名) 株式会社 CureApp</p>	<p>・治験を実施することの妥当性についてセントラル IRB で審議したことを報告した。</p>		(報告)
<p>&lt;報告事項&gt; (治験課題名) アステラス製薬株式会社の依頼による Fezolinetant (ESN364) の第Ⅱ相試験 (成分記号) Fezolinetant (ESN364) (開発の相) 第Ⅱ相 (対象疾患名) 閉経に伴う血管運動神経症状 (治験依頼者名) アステラス製薬株式会社</p>	<p>・治験実施状況報告 治験実施状況報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性についてセントラル IRB で審議したことを報告した。</p>		(報告)
<p>&lt;報告事項&gt; 製造販売後調査について</p>	<p>新規1件 変更3件 終了2件</p>		(報告)