

**地方独立行政法人京都市立病院機構  
京都市立病院 令和5年度第1回治験審査委員会の記録（概要）**

開催日時	令和5年4月13日 16:30～16:55	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	小野 勝、藤田 博巳、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、門野 淳一、柿本 幸香、田口 豊恵		
議 題		主な議論の概要	審議結果
<p>＜継続審査＞ (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>		<ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>・治験に関する変更申請 治験分担医師の追加／削除に関する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 (治験協力者の長戸委員は審議採決時退席)
<p>＜継続審査＞ (治験課題名) 日本新薬株式会社の依頼による NS-304 の後期第II相試験 (成分記号) NS-304 (開発の相) 後期第II相 (対象疾患名) 閉塞性動脈硬化症 (治験依頼者名) 日本新薬株式会社</p>		<ul style="list-style-type: none"> <li>・重篤な有害事象に関する報告 重篤な有害事象に関する報告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>・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。</li> <li>・治験に関する変更申請 治験分担医師の追加／削除に関する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
<p>＜報告事項＞ 製造販売後調査について</p>		変更2件 終了2件	(報告)