地方独立行政法人京都市立病院機構

京都市立病院 令和7年度第3回治験審査委員会の記録(概要)

		>4)/(- М.Н.Ф.4 Щ =		~/
開催日時	令和7年6月12日 16:30~16	:55 開催場所	地方独立行政法人京都 京都市立病院 5 階会認	
出席委員名	小野 勝、小暮 彰典、小松 弥郷、角山 正博、奥沢 康太郎、吉岡 洋子、大柿 深雪、山田 雅、富家 穂乃香、高田 彩加、迫田 麻衣子、田口 豊恵			
議題		主な議論の概要		審議結果
<継続審査> (治験課題名) 心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管系 イベントの抑制におけるMK-0616 の有効性及び安全 性を評価する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照試験 (成分記号) MK-0616 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 主要 ASCVD イベントの既往がある又 は主要 ASCVD イベントの初発リスクが高い、中強度 又は高強度のスタチン療法を受けている成人患者 (治験依頼者名) MSD 株式会社		・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
<継続審査> (治験課題名) あすか製薬株式会社の依頼による AKP-022 の子宮筋腫患者を対象とした安全性及び有効性を検討する第Ⅲ相長期投与試験 (成分記号) AKP-022 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 子宮筋腫 (治験依頼者名) あすか製薬株式会社		・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。 ・治験実施計画書の改訂について引き続き治験 を実施することの妥当性について審議した。		承認
<継続審査> (治験課題名) 原発性 IgA 腎症患者を対象とした R07434656 の 第Ⅲ相試験 (成分記号) R07434656 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 原発性 IgA 腎症 (治験依頼者名) 中外製薬株式会社		・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
<報告事項> 製造販売後調査について		新規 1 件 変更 2 件 終了 1 件		(報告)