地方独立行政法人京都市立病院機構

京都市立病院 令和元年度第七回治験審査委員会の記録 (概要)

開催日時	令和元年 10 月 10 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 階会議		
出席委員名	括委員名 村岡 淳二、小暮 彰典、小松 弥郷、宮原 亮、竹中 秀也、吉岡 洋子、松村 優子、本田 薫、村上 典子、藤田 博巳、清水 幸央、廣瀬 瑠美、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> (治験課題名) アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病 を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験 (成分記号) ASP2215 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 急性骨髄性白血病 (治験依頼者名) アステラス製薬株式会社		・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。 ・治験実施状況報告 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 (治験関係者の本田委 員、治験協力者の藤田委 員は審議採決時退席)	
を投与した際の有 を目的とした多施 プラセボ対照、並 (成分記号) BAY (開発の相) 第Ⅲ (対象疾患名) 子	相	・安全性ことを報	情報についてセ 告した。	ントラル IRB で審議した	(報告)	
<報告事項> (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(Asteroid7) (成分記号)BAY 1002670 (開発の相)第Ⅲ相 (対象疾患名)子宮筋腫 (治験依頼者名)バイエル薬品株式会社		・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。		(報告)		
製造販売後調査について		ムルプレタ錠 使用成績調査の変更について審議		継続審議		
		変更 4 件			(報告)	