令和7年2月 独立行政法人国立病院機構 愛媛医療センター 治験審査委員会 議事要旨

1. 治験審査委員会の開催日時、場所

開催日	令和7年 2月 21日(金)
開催時間	16 : 30 ~ 16 : 43
開催場所	愛媛県東温市横河原366 愛媛医療センター 2階 会議室2

2. 治験審査委員会委員の出欠

	出席者(出席:〇 欠席:	×)		
審査委員	委員長	久保 義一	0	委員	山崎 貴元	0
	副委員長	舩田 淳一	×	委員	高須賀賢治	0
	委員	安原 美文	0	委員	宮田 千栄	0
	委員	伊東 亮治	×	外部委員	松本 長彦	0
	委員	山足 敏昭	0	外部委員	乗松 貞子	0
	委員	松下 愛子	0	外部委員	十河 宏行	0

3. 治験の審議内容、結果

│ 治験課題名 治験課題名	冶験依頼者名	アストラゼネカ株式会社			
コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患	治験薬名/成分記号	PT010, PT009, Symbicort® pMDI			
者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホル	治験実施計画書番号	D5982C00007			
モテロールフマル酸塩の固定用量3剤配合剤の有	Phase	第Ⅲ相			
効性及び安全性を評価する試験	治験責任医師	伊東 亮治			
審査事項 変更申請書に関する報告書					
治験事務局より 治験に関する変更申請書について説明がなされた。					
十分に審議され、問題ないと判断された。					
	審査結果	承認			
審査事項 安全性情報等に関す	る報告書				
治験事務局より 安全性情報に関する報告書について説明がなされた。					
十分に審議され、問題ないと判断された。					
	審査結果	承認			

4. 製造販売後調査

審査事項	製造販売後調査の実施状況報告	書	
治験事務局より	治験事務局より 製造販売後調査(3件)の実施状況について説明がなされた。		
十分に審議され、問題ないと判断された。			
		審査結果	承認

5. その他

報告事項	次回IRB日程について
治験事務局より 次回IRBI	は3月21日に開催する旨が伝えられた。