

# 令和5年1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5年 1月 20日(金)
開催時間	17 : 00 ~ 17 : 13
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:○ 欠席:× )					
審査委員	委員長	久保 義一	○	委員	松下 愛子
	副委員長	船田 淳一	○	委員	高須賀 良樹
	委員	安原 美文	○	委員	三原 欣也
	委員	伊東 亮治	○	委員	高須賀 賢治
	委員	大藏 いずみ	○	外部委員	松本 長彦
	委員	西澤 修一	○	外部委員	乗松 貞子
	委員			外部委員	十河 宏行

## 3. 治験の審議内容、結果

治験課題名	治験依頼者名	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者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフル酸塩の固定用量3剤配合の有効性及び安全性を評価する試験	治験薬名／成分記号	PT010, PT009, Symbicort® pMDI
	治験実施計画書番号	D5982C00007
	Phase	第Ⅲ相
	治験責任医師	伊東 亮治
審査事項	治験に関する変更申請書	
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	
治験課題名	治験依頼者名	大塚製薬株式会社
大塚製薬の依頼による心性浮腫(うつ血性心不全)を対象としたOPC-131461の第Ⅱ相試験	治験薬名／成分記号	OPC-131461
	治験実施計画書番号	351-102-00004
	Phase	第Ⅱ相
	治験責任医師	船田 淳一
審査事項	治験に関する変更申請書	
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. 進捗状況報告

報告事項	治験等受託研究の進捗状況報告
治験事務局より	2022年 12月 31日現在の進捗状況について報告がなされた。

## 5. その他

報告事項	終了報告
治験事務局より	治験終了について報告がなされた。
報告事項	次回IRB日程について
委員より	次回IRBは 2月17日に開催する旨が伝えられた。