

令和 3 年度
第 9 回 地方独立行政法人 那覇市立病院 治験審査委員会 議事要旨

開催日時	令和 2 年 12 月 9 日 (木) 18:00~18:45
開催場所	那覇市立病院 3 階 講義室
出席委員名	<p>委員長；新垣 均 (副院長)</p> <p>委員；金城 雄一 (薬剤師 薬剤部長)</p> <p style="padding-left: 2em;">宮国 孝男 (外科部長兼外来点滴センター長)</p> <p style="padding-left: 2em;">眞志取 多美 (総合内科 科部長)</p> <p style="padding-left: 2em;">高江洲 和代 (看護師 副看護部長)</p> <p style="padding-left: 2em;">小池 浩 (事務局 事務局次長兼総務課課長、経営情報企画課課長)</p> <p style="padding-left: 2em;">津波 美和子 (財務課 主任主事)</p> <p>外部委員；玉城 辰彦 (ていだ法律事務所)</p> <p style="padding-left: 2em;">新城 和範 (一)</p> <p style="padding-left: 2em;">眞榮城 嘉政 (真和志第三民生委員、児童委員協議会委員)</p>

【議題及び審議結果を含む主な議論の概要】

審議事項	<p>議題① 急性心筋梗塞患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験 (初回審査)</p> <p>治験実施の適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題② ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による過体重又は肥満被験者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相心血管系アウトカム試験 (継続審査)</p> <p>新たに得られた安全性情報について、提出された資料に基づき、治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率 40%以上の心不全患者 (NYHA 心機能分類Ⅱ～Ⅳ度) における罹患率及び死亡率に関して、finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験 (継続審査)</p> <p>新たに得られた安全性情報について、提出された資料に基づき、治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ 日本人成人の複雑性腹腔内感染症患者を対象とした PF-06947386 の有効性及び安全性を評価する第 3 相試験 (継続審査)</p> <p>新たに得られた安全性情報について、提出された資料に基づき、治験</p>
------	---

令和3年度
第9回 地方独立行政法人 那覇市立病院 治験審査委員会 議事要旨

	<p>継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑤ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした ziltivekimab の効果を検討する第3相試験（継続審査）</p> <p>治験に関する変更について、提出された資料に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p>
特記事項	<p>報告① がん疼痛患者を対象とした HP-3150 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・ 製造販売が承認されたことを報告した