

## 受託研究審査委員会議事要旨

開催日時	令和2年3月13日（金）15:50～15:55
開催場所	独立行政法人 国立病院機構 関門医療センター 研修室2、3
出席委員名	佐藤 穂、桜野 勝幸、上柿 博美、竹山 知志、鶴 政俊、前田 祥成、齊藤 隆夫、森脇 祐治、中川 明人
審議事項	<p><b>議題 1. (治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験</b></p> <p>治験における新たな安全性について</p> <p>安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>治験に関する変更</p> <p>治験実施計画書、治験薬概要書の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 2. (治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験</b></p> <p>治験における新たな安全性について</p> <p>安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>治験に関する変更</p> <p>治験実施計画書、治験薬概要書の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p><b>議題 3. 受託研究の変更について</b></p> <p>受託研究(治験以外) 1件</p>

	<p>研究の継続について審議した。 審議結果：承認</p>
報告事項	<p>・CRB審議結果（西暦2020年1月14日開催） 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b (エドキサバン) 第Ⅲ相試験</p> <p>安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について承認されたことを報告した。</p> <p>・受託研究終了報告</p> <p>受託研究(治験以外)1件が終了したことを報告した。</p>