

一般財団法人永頼会 松山市民病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

|       |                                                         |
|-------|---------------------------------------------------------|
| 開催日時  | 2025 年 8 月 27 日（水）18：05～18：25                           |
| 開催場所  | 一般財団法人永頼会 松山市民病院 会議室                                    |
| 出席委員名 | 大塚 尚、重見 律子、成見 弘、野間 陽子、飛田 陽、上岡 由美子、<br>玉野 祐仁、薦田 伸夫、太田 裕信 |

|                            |                                                                                                                                                                                                                                 |
|----------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 議題及び審議<br>結果を含む主<br>な議論の概要 | <p>◇日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3556050 の第Ⅱ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>&lt;安全性情報等&gt;</p> <p>有害事象の報告等について説明がされ、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><b>【報告事項】</b></p> <p>&lt;治験終了&gt;</p> <p>治験終了報告書に基づき治験結果の概要等について報告された。</p> |
| 特記事項                       |                                                                                                                                                                                                                                 |

|                            |                                                                                                                                                                                                                                   |
|----------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 議題及び審議<br>結果を含む主<br>な議論の概要 | <p>◇（治験国内管理人）IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による、症候性心不全を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p>&lt;安全性情報等&gt;</p> <p>有害事象の報告等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>&lt;継続審査&gt;</p> <p>治験の実施状況について説明がされ、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> |
| 特記事項                       |                                                                                                                                                                                                                                   |

|                            |                                                                                                                                                              |
|----------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 議題及び審議<br>結果を含む主<br>な議論の概要 | <p>◇（治験国内管理人）IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による、症候性慢性心不全（rEF）を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>&lt;治験実施計画書等修正&gt;</p> <p>治験実施計画書等修正報告書に基づき修正内容等について報告された。</p> |
| 特記事項                       |                                                                                                                                                              |