## 会議の記録の概要

開催日時	令和 2 年 3 月 24 日 (火) 16:36 ~ 16:50
開催場所	一般財団法人 宮城県成人病予防協会附属 仙台循環器病センター 2 階会議室
出席委員名	佐久間 惠理子、今村 仁、庄子 晴美、渡邊 里枝子、小畑 充、増子 寛、佐々木 寿信、   上村 新吾

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

	<b>残だ朱を古む土な議論の依安</b>	
議題 1	成分記号: エンパグリフロジン, BI 10773	
	治験依頼者: IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)	
	開 発 相:第Ⅲ相	
	対象疾患:慢性心不全	
	議論の概要:□治験の実施の適否	
	■治験の継続の適否	
	□重篤な有害事象(□審議依頼施設)	
	■安全性情報等	
	■当該治験薬で発生した重篤な副作用□定期報告□研究報告	`
	■措置報告□使用上の注意改訂のお知らせ□その他(	)
	□治験に関する変更	
	□治験実施計画書 □説明文書、同意文書 □治験薬概要書 □治験分担医師	
	□ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	
	□をの他(□上ので) □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	
	□無続を回避するためが自然失旭計画音がもの起航	
	□ その他 ( )	
	審査結果:■承認 □修正の上で承認 □却下 □既承認事項の取り消し □保留	
	備考:一	
	I NIH V	
議題 2	成分記号: M201-A 塩酸塩注射剤	
	治験責任医師(医師主導治験): 八木 勝宏	
	開発相:第Ⅱ相	
	議論の概要:□治験の実施の適否	
	■治験の継続の適否	
	□重篤な有害事象(□審議依頼施設)	
	□安全性情報等	
	□当該治験薬で発生した重篤な副作用 □定期報告 □研究報告	`
	□措置報告□使用上の注意改訂のお知らせ□その他(	)
	■治験に関する変更 □治験実施計画書 □説明文書、同意文書 □治験薬概要書	
	□ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	
	■その他(損害保険付保証明書)	
	□緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱	
	□継続審査	
	□その他 ( )	
	審査結果:■承認 □修正の上で承認 □却下 □既承認事項の取り消し □保留	
1	備 考: -	

[備考:なし