

国家公務員共済組合連合会 斗南病院治験審査委員会の記録（概要）

|                                                                                            |                                                                                 |                                         |                             |
|--------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|-----------------------------|
| 開催日時                                                                                       | 2026 年 7 月 23 日（木）<br>17：30～17：45                                               | 開催場所                                    | 国家公務員共済組合連合会斗南病院<br>5 階 会議室 |
| 出席委員名                                                                                      | 川田 将也、木島 弘道、逸見 博文、菅原 恵理、大山 利枝、須田 範行、向山 奈津美、増田 未来、福田 理恵子、水島 和雄、實重 洋祐、石井 正道、伊藤 恭子 |                                         |                             |
| 議 題                                                                                        |                                                                                 | 主な議論の概要                                 | 審議<br>結果                    |
| <継続審査><br>大塚メディカルデバイス株式会社の依頼による、高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験                                    |                                                                                 | 治験実施状況報告書について、安全性情報等に関する報告書について、審議を行った。 | 承認                          |
| <継続審査><br>海和製薬株式会社の依頼による、PIK3CA 関連過成長症候群（PROS）及び PIK3CA 関連血管奇形（PRVM）患者を対象とした CYH33 の国際共同治験 |                                                                                 | 安全性情報等に関する報告書について、審議を行った。               | 承認                          |
| <継続審査><br>科研製薬株式会社の依頼による、静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形患者を対象とした KP-001 の長期投与試験（第 III 相）  |                                                                                 | 治験実施状況報告書について、審議を行った。                   | 承認                          |
| <継続審査><br>旭化成ファーマ株式会社の依頼による、ART-123 の第 3 相臨床試験                                             |                                                                                 | 安全性情報等に関する報告書について、審議を行った。               | 承認                          |