

# 令和7年度 第3回 受託研究審査委員会議事録

日時：令和7年6月17日（火）14：00～14：40

開催場所：国立病院機構 神戸医療センター 2F 応接室

出席者

（委員長） 三輪副院長

（副委員長） 本田薬剤部長

（委員） 診療部門：清水臨床研究部長、山岡統括診療部長、黒田耳鼻咽喉科部長、  
神田小児科医長、藤井看護部長

事務部門：西岡事務部長、梶田企画課長、増本業務班長

外部委員：寺下須磨区医師会理事、

佐野神戸学院大学総合リハビリテーション学部長

## 【審議内容】

### I. 調査研究・製造販売後調査<新規審査>

(1) 「リットフーロカプセル特定使用成績調査（プロトコル No. B7981055）」

依頼者：ファイザー株式会社

調査責任医師：竹内 聖二 皮膚科部長

審議結果：承認

### II. 治験・製造販売後臨床試験<継続審査>

(2) 「(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」

1) 治験に関する変更申請書（書式10）（令和7年6月2日付）

2) 安全性情報等に関する報告書（書式16）（令和7年5月21日付）

治験依頼者：(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社

責任医師：清水 雅俊 循環器内科 臨床研究部長

審議結果：承認（責任医師審議不参加）

### III. 迅速審査報告

(3) 「マスーレッド錠長期特定使用成績調査」研究分担者の変更について

以上