

2013年度第7回北部九州済生会共同治験審査委員会 議事概要

開催日時	2013年10月23日(水曜日)	07:45 ~ 08:40
開催場所	済生会福岡総合病院 14F 講義室	
出席委員	■落合利彰・■坂井邦裕・■小山徹也・■山田猛・■綿屋洋・■江見泰徳・■由井蘭陽一 ■大黒能布江・■高倉信治・■井上慶子・■井手俊作・■小島 智子      ■:出席 □:欠席	

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
①	長崎病院			第Ⅱ相	アステラス製薬株式会社
【審議事項】					
●治験に関する変更申請 1)長崎病院における治験分担医師変更について審議した。 2)治験実施計画書別紙の変更について報告した。					
					承認

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
②	長崎病院			第Ⅱ相	久光製薬株式会社
【審議事項】					
●安全性情報 安全性情報等に関する報告書について審議した。 ●治験に関する変更申請 治験実施計画書別紙の変更について報告した。					
					承認

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
③	二日市病院	多血性腫瘍並びに動静脈奇形 (中枢,心,肺を除く)	E7040	第Ⅲ相	エーザイ株式会社
【審議事項】					
●安全性情報 安全性情報等に関する報告書について審議した。 ●治験に関する変更申請 治験実施計画書の変更、別紙の変更について審議した。					
					承認

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
④	二日市病院			第Ⅱ相	日本新薬株式会社
【審議事項】					
●安全性情報 安全性情報等に関する報告書について審議した。					
					承認

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑤	二日市病院	脂質異常症	AMG145	第Ⅲ相	クインタイルズ・トランスナショナル・ ジャパン株式会社
【審議事項】					
●安全性情報 安全性情報等に関する報告書について審議した。 ●治験に関する変更申請 同意説明文書の変更について審議した。 ●その他 治験実施計画書等修正報告書について報告した。					
					承認

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑥	福岡総合病院 二日市病院			第Ⅱ相	バイエル薬品株式会社
【審議事項】					
●その他 治験実施計画書等修正報告書について報告した。					

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑦	福岡総合病院	間歇性跛行を有する 閉塞性動脈硬化症患者	K-134	第Ⅱ相	興和株式会社
【審議事項】					
●安全性情報 安全性情報等に関する報告書について審議した。 ●治験に関する変更申請 1)治験実施計画書の変更、別紙の変更について審議した。 2)福岡総合病院における治験分担医師変更について審議した。					
					承認

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑧	福岡総合病院	深部静脈血栓症	BAY59-7939	第Ⅲ相	バイエル薬品株式会社
【審議事項】					
●安全性情報 安全性情報等に関する報告書について審議した。 ●治験に関する変更申請 治験薬概要書の変更について審議した。					
					承認

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑨	福岡総合病院	過敏性腸症候群	YM060	第Ⅲ相	アステラス製薬株式会社
【審議事項】					
●治験に関する変更申請 治験実施計画書別紙の変更について報告した。					

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑩	福岡総合病院	クローン病	D9421	第Ⅲ相	アストラゼネカ株式会社
【審議事項】					
●治験に関する変更申請 治験実施期間および保険契約付保証明書の期間延長について審議した。					
					承認

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑪	福岡総合病院	潰瘍性大腸炎	CNT0148	第Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●安全性情報 安全性情報等に関する報告書について審議した。					承認
●治験に関する変更申請 治験実施体制の変更について報告した。					
⑫	福岡総合病院			第Ⅱ相	杏林製薬株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●安全性情報 安全性情報等に関する報告書について審議した。					承認
⑬	福岡総合病院	MRSA(疑いを含む)による皮膚・軟部組織 感染症又はそれに伴う敗血症	BAY1192631	第Ⅲ相	バイエル薬品株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●治験に関する変更申請 治験実施計画書の変更について審議した。 福岡総合病院における治験分担医師変更について審議した。					承認
⑭	福岡総合病院		S-1②	第Ⅱ相	大鵬薬品工業株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●安全性情報 安全性情報等に関する報告書について審議した。					承認
●治験に関する変更申請 治験実施体制の変更について報告した。					
⑮	福岡総合病院	虚血性脳血管障害	CS-747S	第Ⅲ相	第一三共株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●安全性情報 安全性情報等に関する報告書について審議した。					承認
●継続審査 前回の継続審査から約1年が経過するため、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。					
⑯	福岡総合病院	胃癌治癒切除後	Ro09-1978 L-OHP	第Ⅲ相	中外製薬株式会社 株式会社ヤクルト本社
【審議事項】					【審査結果】
●安全性情報 安全性情報等に関する報告書について審議した。					承認
⑰	福岡総合病院	胃癌	ABI-007	第Ⅲ相	大鵬薬品工業株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●安全性情報 安全性情報等に関する報告書について審議した。					承認
⑱	福岡総合病院	胃癌治癒切除後患者を対象とした L-OHPの第Ⅱ相臨床試験		第Ⅱ相	株式会社ヤクルト本社
【審議事項】					【審査結果】
●治験に関する変更申請 治験実施体制の変更について報告した。					