

2014年度第9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 | 2014年12月17日(水曜日) | | 07:45 ~ 8:35 | | |
|--|---|--|------------------|------|--------------------------------|
| 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 ■大嶋由紀・■高倉信治・■井上芳枝・■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 | 福岡総合病院 | 大鵬薬品工業株式会社と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象としたTAS-118/L-OHPの第Ⅲ相試験 | TAS-118 L-OHP | 第Ⅲ相 | 大鵬薬品工業株式会社 |
| 【審議事項】 | | | | | 【審査結果】 |
| ●治験実施の適否 治験実施の妥当性について審議した。 | | | | | 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 |
| ② | 長崎病院 | | | 第Ⅱ相 | アステラス製薬株式会社 |
| 【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 |
| ●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。 | | | | | |
| 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 | | | 第Ⅱ相 | 日本新薬株式会社 |
| 【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 |
| 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 | 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】 | | | | | 【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 |
| 審議No | 実施施設 | 対象疾患 | 成分記号 | 開発の相 | 依頼者名 |
| ⑤ | 福岡総合病院 二日市病院 長崎病院 | 脳梗塞 | AZD6140 | 第Ⅲ相 | アストラゼネカ株式会社 |
| 【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 治験薬概要書の変更について審議した。 | | | | | |
| 審議No | 実施施設 | 対象疾患 | 成分記号 | 開発の相 | 依頼者名 |
| ⑥ | 二日市病院 | 慢性心不全 | BAY59-7939 | 第Ⅲ相 | バイエル薬品株式会社 |
| 【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 1)治験薬概要書の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。 | | | | | |
| 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 | 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 |
| 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 | MRSA（疑いを含む）による皮膚・軟部組織 | 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 | がん疼痛 | DS-7113 b | 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 |

| 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 | がん疼痛 | DS-7113b | 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 |
| ●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 |
| ⑪ | 福岡総合病院 | 潰瘍性大腸炎 | MLN0002 | 第Ⅲ相 | 武田薬品工業株式会社 |
| 【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 |
| 審議No | 実施施設 | 対象疾患 | 成分記号 | 開発の相 | 依頼者名 |
| ⑫ | 福岡総合病院 | クローン病 | MLN0002 | 第Ⅲ相 | 武田薬品工業株式会社 |
| 【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 |
| 審議No | 実施施設 | 対象疾患 | 成分記号 | 開発の相 | 依頼者名 |
| ⑬ | 福岡総合病院 | | S-1② | 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 |
| ●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 |
| ⑭ | 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 |
| ●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。 | | | | | |
| 審議No | 実施施設 | 対象疾患 | 成分記号 | 開発の相 | 依頼者名 |
| ⑮ | 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 |
| 審議No | 実施施設 | 対象疾患 | 成分記号 | 開発の相 | 依頼者名 |
| ⑯ | 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 1)安全性情報等に関する報告書について審議した。 2)福岡総合病院で発生した重篤な有害事象について審議した。 | | | | | 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 |
| ⑰ | 福岡総合病院 | | | 第Ⅱ相 | オーバスネイチメディカル株式会社 |
| 【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 |
| ⑱ | 福岡総合病院 | Clostridium difficile 関連下痢症 | OPT-80 | 第Ⅲ相 | アステラス製薬株式会社 |
| 【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 |
| ●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。 | | | | | |