

2017年度第1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	2017年4月19日(水曜日)		07:45 ~ 09:00		
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・■末松延裕・■江見泰徳・■由井蘭陽一 ■川崎智子・■高倉信治・■井上芳枝・■田川大介・■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	二日市病院	心不全	ダパグリフロジン	第Ⅲ相	アストラゼネカ株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●初回審議 治験実施の妥当性について審議した。					承認
②	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 治験分担医師・治験協力者リストの変更について審議した。					
●治験に関する変更申請 治験実施計画書別紙1・2の変更について報告した。					
③	福岡総合病院 二日市病院	急性心不全	RLX030	第Ⅲ相	ノバルティスファーマ株式会社
【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 二日市病院・福岡総合病院の治験分担医師・治験協力者リストの変更について審議した。					
④	福岡総合病院 八幡総合病院	塞栓源を特定できない塞栓性脳卒中(ESUS)	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)二日市病院・福岡総合病院の治験分担医師・治験協力者リストの変更について審議した。					
⑤	八幡総合病院	症候性末梢動脈疾患	BAY59-7939	第Ⅲ相	バイエル薬品株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●重篤な有害事象に関する報告 八幡総合病院で発生した重篤な有害事象(2件)について審議した。					承認
●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2の改訂について報告した。 3)被験者募集の手順に関する資料について審議した。					
⑥	二日市病院	2型糖尿病	チカグレロル	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 1)治験薬概要書の変更について審議した。 2)治験分担医師・治験協力者リストの変更について審議した。					
⑦	福岡総合病院 二日市病院	慢性心不全	LCZ696	第Ⅲ相	ノバルティスファーマ株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●重篤な有害事象に関する報告 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
●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)二日市病院・福岡総合病院の治験分担医師・治験協力者リスト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
⑧	二日市病院	左室駆出率が保持された心不全	LCZ696	第Ⅲ相	バルティス 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 1)治験分担医師・治験協力者リスト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
⑨	二日市病院	進行非小細胞肺癌患者を対象とした 周期的化学療法に伴う貧血	AMG291	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
●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。					

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 二日市病院	慢性心不全	ONO-1162	第Ⅲ相	小野薬品工業株式会社
【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 1)二日市病院・福岡総合病院の治験分担医師・治験協力者リストの変更について審議した。 2)治験実施計画書別冊1の変更について報告した。					
●その他 福岡総合病院で発生した治験実施計画書からの逸脱に関する記録について報告した。					

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑪	二日市病院			第Ⅲ相	アステラス・アムジエン・バイオファーマ株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●重篤な有害事象に関する報告 二日市病院で発生した重篤な有害事象について審議した。					承認
●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。					
●その他 二日市病院で発生した治験実施計画書からの逸脱に関する記録について報告した。					

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑫	二日市病院	高トリグリセライド血症	AZD0585	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 1)治験薬概要書の変更について審議した。 2)治験分担医師・治験協力者リスト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
⑬	福岡総合病院 二日市病院	市中肺炎	KRP-AM1977Y (I301)	第Ⅲ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
●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)治験実施計画書別冊について審議した。 3)福岡総合病院の治験分担医師・治験協力者リスト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
⑭	福岡総合病院	呼吸器感染症	KRP-AM1977Y (I302)	第Ⅲ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
●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)治験実施計画書別冊について審議した。 3)福岡総合病院の治験分担医師・治験協力者リスト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 八幡総合病院 二日市病院	閉塞性動脈硬化症	NS-304	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
●治験に関する変更申請 1)二日市病院の治験分担医師・治験協力者リストの変更について審議した。 2)福岡総合病院の責任医師職名変更について報告した。 3)治験実施計画書別紙3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
⑯	二日市病院	市中肺炎	ソロスロマイシン	第Ⅲ相	富山化学工業株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●治験に関する変更申請 治験実施計画書別紙1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
⑰	二日市病院	高コレステロール血症	AMG145	第Ⅲ相	アステラス・アムジエン・バイオファーマ株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●治験に関する変更申請 治験分担医師・治験協力者リスト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
⑱	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
●治験に関する変更申請 治験分担医師・治験協力者リスト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
⑲	福岡総合病院	進行非小細胞肺癌	PF-06439535	第Ⅲ相	ファイザー株式会社
【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 責任医師職名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
⑳	福岡総合病院		BMS-986141	第Ⅱ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●その他 開発中止等に関する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
㉑	福岡総合病院	生物学的同等性試験			沢井製薬株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●治験に関する変更申請 1)治験分担医師・治験協力者リストの変更について審議した。 2)責任医師職名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
㉒	福岡総合病院	非小細胞肺癌	BMS-936558 BMS-734016	第Ⅲ相	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●治験に関する変更申請 1)治験分担医師・治験協力者リストの変更について審議した。 2)責任医師職名の変更について報告した。 3)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
㉓	福岡総合病院			第Ⅱ相	オーバースネイチメディカル株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●重篤な有害事象及び不具合に関する報告 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
●治験に関する変更申請 1)治験分担医師・治験協力者リストの変更について審議した。 2)治験実施計画書別紙2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	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】
●重篤な有害事象に関する報告 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
●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)治験分担医師・治験協力者リストの変更について審議した。 2)責任医師職名の変更について報告した。					
●その他 福岡総合病院で発生した治験実施計画書からの逸脱について報告した。					