

開催日時	2018年2月21日(水曜日)	7:45 ~ 9:00
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・■中島克洋・■田中沙織・■田川大介・■小島 智子 ■:出席 □:欠席	

初回審議

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	糖尿病性腎症第3期(顕性腎症期)	TA-7284	第Ⅲ相	田辺三菱製薬株式会社
【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

重篤な有害事象及び逸脱に関する報告

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 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 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

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
②	二日市病院	左室駆出率が保持された心不全	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 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

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	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】
●その他 二日市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。					

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
④	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】
●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。					

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	心不全	タパグリフロジン	第Ⅲ相	アストラゼネカ株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●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

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑥	長崎病院	子宮筋腫	CDB-2914	第Ⅲ相	あすか製薬株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●その他 長崎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。					

安全性情報・変更申請・継続審査 等

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	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

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
②	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】
●治験終了報告(八幡総合病院のみ) 本治験の終了について報告した。					承認
●治験に関する変更申請(福岡総合病院のみ) 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
③	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】
●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 Patient Alert Cardの改訂について審議した。					

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
④	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

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	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】
●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。					

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	左室駆出率が保持された心不全	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】
●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
⑦	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(二日市病院のみ) 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	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

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 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】
<p>●安全性情報</p> <p>安全性情報等に関する報告書について審議した。</p>	承認
<p>●治験に関する変更申請(福岡総合病院のみ)</p> <p>同意説明文書の変更について審議した。</p>	

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑩	二日市病院	高コレステロール血症	AMG145	第Ⅲ相	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社

【審議事項】	【審査結果】
<p>●安全性情報</p> <p>安全性情報等に関する報告書について審議した。</p>	承認
<p>●継続審査</p> <p>初回審査から約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。</p>	

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	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】
<p>●安全性情報</p> <p>安全性情報等に関する報告書について審議した。</p>	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 二日市病院	慢性心不全	AMG423	第Ⅲ相	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社

【審議事項】	【審査結果】
<p>●安全性情報</p> <p>安全性情報等に関する報告書について審議した。</p>	承認
<p>●治験に関する変更申請(二日市病院のみ)</p> <p>実施計画書に関するレターについて報告した。</p>	

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 八幡総合病院	腎性貧血(保存期)	ASP1517	第Ⅲ相	アステラス製薬株式会社

【審議事項】	【審査結果】
<p>●安全性情報</p> <p>安全性情報等に関する報告書について審議した。</p>	承認
<p>●治験に関する変更申請(八幡総合病院のみ)</p> <p>同意説明文書の改訂について審議した。</p>	
<p>●治験に関する変更申請(福岡総合病院のみ)</p> <p>1)治験責任医師履歴書について審議した。 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。 3)同意説明文書・治験参加カードの変更について審議した。 4)治験実施計画書別紙2の変更について報告した。</p>	

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	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】
<p>●安全性情報</p> <p>安全性情報等に関する報告書について審議した。</p>	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
⑮	福岡総合病院	非小細胞肺癌	BMS-936558 BMS-734016	第Ⅲ相	プリストル・マイヤーズ スクイブ 株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●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
●治験終了報告 本治験の終了について報告した。					

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑯	福岡総合病院	駆出率が低下した慢性心不全	エンパグリフロジン	第Ⅲ相	クインタリス・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
⑰	福岡総合病院	駆出率が保持された慢性心不全	エンパグリフロジン	第Ⅲ相	クインタリス・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
⑱	福岡総合病院		MCI-186	第Ⅱ相	田辺三菱製薬株式会社
【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	二日市病院	生物学的同等性試験			
【審議事項】					【審査結果】
●治験終了報告 本治験の終了について報告した。					