

開催日時	2018年3月20日(火曜日)	7:45 ~ 8:30
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

該当なし

## 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 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					承認
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。					

## 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					承認
安全性情報等に関する報告書について審議した。					

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
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(福岡総合病院のみ)					承認
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
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					承認
安全性情報等に関する報告書について審議した。					

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					承認
安全性情報等に関する報告書について審議した。					

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑤	福岡総合病院 二日市病院	慢性心不全	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					承認
安全性情報等に関する報告書について審議した。					

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	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					承認
安全性情報等に関する報告書について審議した。					

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
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。					<b>承認</b>

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。					<b>承認</b>

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】
●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。					<b>承認</b>

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】
●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。					<b>承認</b>

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】
●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。					<b>承認</b>
●継続審査 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。					

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】
●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。					<b>承認</b>

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】
●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。					<b>承認</b>

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
⑭	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】
●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。					<b>承認</b>

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	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。					<b>承認</b>

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・トランスジョナル・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。					<b>承認</b>

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・トランスジョナル・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。					<b>承認</b>

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。					<b>承認</b>
●治験に関する変更申請 治験薬概要書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
⑲	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】
●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。					<b>承認</b>

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			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】
●治験に関する変更申請 治験実施計画書別紙2の改訂について報告した。					