

2018年度第10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	2019年1月16日(水曜日)	7:45 ~ 8:40
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・□末松延裕・□江見泰徳・■由井蘭陽一 ■川崎智子・■中島克洋・■井上芳枝・■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	八幡総合病院	透析下の2次性副甲状腺亢進症	SK-1403	第Ⅲ相	株式会社三和化学研究所
【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	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

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	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
③	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	クインタルス・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】
●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

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	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】
●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・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	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
②	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 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
③	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

審議No	実施施設	対象疾患	成分記号	開発の相	依頼者名
④	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

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	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
⑥	二日市病院	心不全	ダバグリフロジン	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。					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	AMG423	第Ⅲ相	アステラス・アムジ・イン・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。					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 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。					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	八幡総合病院	腎性貧血	BAY85-3934	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
⑩	福岡総合病院	駆出率が保持された慢性心不全	エンバグリフロジン	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
⑪	福岡総合病院	駆出率が低下した慢性心不全	エンバグリフロジン	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
⑫	二日市病院	過体重又は肥満	NN9535	第Ⅲ相	ノボルディスクファーマ 株式会社
【審議事項】					【審査結果】
●その他 治験実施計画書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
⑬	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。					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 ⑭	実施施設 福岡総合病院	対象疾患 子宮筋腫	成分記号 vilaprisan	開発の相 第Ⅲ相	依頼者名 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)治験実施計画書の変更について審議した。 2)患者さんへのお知らせなどについて審議した。					
審議No ⑮	実施施設 福岡総合病院	対象疾患 潰瘍性大腸炎	成分記号 FE999315	開発の相 第Ⅲ相	依頼者名 フェリング・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)治験実施計画書の変更について審議した。 2)説明文書・同意書の変更について審議した。					
審議No ⑯	実施施設 福岡総合病院	対象疾患 クローン病	成分記号 ゲセルクマブ	開発の相 第Ⅲ相	依頼者名 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 同意説明文書および参加同意書の変更などについて審議した。					