2020年度第7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	2020年10月21日(水曜日) 7:45 ~ 8:25
開催場所	済生会福岡総合病院 14F 講義室
1 出度委員	■落合利彰・■坂井邦裕・■小山徹也・■山田猛・□末松延裕・■江見泰徳・■由井薗陽一 ■川崎智子・■中島克洋・■池田透・■井上真由美・■小島 智子 ■:出席 □:欠席

初回審議

今回はなし

●重篤な有害事象に関する報告書、治験実施計画書からの逸脱に関する記録

1	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	
	慢性心不全	第Ⅲ相	二日市病院 福岡総合病院	LCZ696	ノバルティスファーマ株式会社	承認
	●重篤な有害事象に関する報告書(二日市病院)					
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	
2	潰瘍性大腸炎 導入療法及び維持療法	第Ⅲ相	福岡総合病院	ABT494	アッヴィ合同会社	
	●治験実施計画書からの逸脱に関する記録					
3	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	
	急性非心原性虚血性脳卒中	第Ⅱ相	福岡総合病院	BAY2433334	バイエル薬品株式会社	/
	●治験実施計画書からの逸脱に関する記録					/

●変更申請·継続審査等

	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認			
1	慢性心不全	第Ⅲ相	二日市病院 福岡総合病院	LCZ696	ノバルティスファーマ株式会社				
•	●治験に関する変更申請書								
	治験薬承認に関する資料、治験分担医師・治験協力者リスト(二日市)								
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	\Box			
2	慢性心不全	第Ⅲ相	二日市病院 福岡総合病院	AMG423	アステラス・アムジェン バイオファーマ株式会社	/			
	●治験終了報告								
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認			
3	駆出率が保持された 慢性心不全	第Ⅲ相	二日市病院 福岡総合病院	エンパグリフロジン	IQVIAサービシーズジャパン 株式会社				
	●治験に関する変更申請書			•	•	. 73 1,20			
	治験分担医師・治験協力者リ	スト(二日市)							
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	1			
	過体重又は肥満	第Ⅲ相	二日市病院	NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ 株式会社				
4	●治験に関する変更申請書				•	承認			
	治験分担医師・治験協力者リン	スト							
	●治験実施状況報告書								
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	\Box			
5	うっ血性心不全患者	第Ⅲ相	二日市病院	OPC-61815	大塚製薬株式会社] /			
	●治験終了報告			•		/			
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認			
6	市中肺炎	第Ⅲ相	二日市病院	ソリスロマイシン	富士フィルム富山化学 株式会社				
	●治験実施状況報告書								
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名				
7	慢性動脈閉塞症	第Ⅲ相	八幡総合病院	AMG0001	アンジェス株式会社	承認			
	●治験実施状況報告書								
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名				
8	潰瘍性大腸炎 導入療法及び維持療法	第Ⅲ相	福岡総合病院	ABT494	アッヴィ合同会社	承認			
	●治験に関する変更申請書								
	治験実施計画書								
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名				
9	潰瘍性大腸炎導入療法	第Ⅲ相	福岡総合病院	ABT494	アッヴィ合同会社	承認			
9	●治験に関する変更申請書								
	治験実施計画書								
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名				
10	潰瘍性大腸炎長期継続投与	第Ⅲ相	福岡総合病院	ABT494	アッヴィ合同会社	承認			
m	●治験に関する変更申請書								
	治験実施計画書								

●安全性情報

	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名		
1	駆出率が保持された 慢性心不全	第Ⅲ相	二日市病院 福岡総合病院	エンパグリフロジン	IQVIAサービシーズジャパン 株式会社	承認	
	●安全性情報等に関する報告書						
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名		
2	過体重又は肥満	第Ⅲ相	二日市病院	NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ 株式会社	承認	
	●安全性情報等に関する報告書						
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名		
3	慢性動脈閉塞症	第Ⅲ相	八幡総合病院	AMG0001	アンジェス株式会社	承認	
	●安全性情報等に関する報告	書					
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名		
4		第Ⅱ相	二日市病院 福岡総合病院	BMS-986177	ブリストル・マイヤーズ スクイブ 株式会社	承認	
	●安全性情報等に関する報告	●安全性情報等に関する報告書					
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名		
5	糖尿病性腎症第3期 (顕性腎症期)	第Ⅲ相	福岡総合病院	TA-7284	田辺三菱製薬株式会社	承認	
	●安全性情報等に関する報告書						
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名		
6	子宮筋腫	第Ⅲ相	福岡総合病院	vilaprisan	バイエル薬品株式会社	承認	
	●安全性情報等に関する報告書						
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名		
7	クローン病	第Ⅲ相	福岡総合病院	グセルクマブ	ヤンセンファーマ株式会社	承認	
	●安全性情報等に関する報告書						
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名		
8	潰瘍性大腸炎 導入療法及び維持療法	第Ⅲ相	福岡総合病院	ABT494	アッヴィ合同会社	承認	
	●安全性情報等に関する報告書						
	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名		
9	潰瘍性大腸炎長期継続投与	第Ⅲ相	福岡総合病院	ABT494	アッヴィ合同会社	承認	
	●安全性情報等に関する報告書						