

開催日時	2023年12月20日(水曜日)	7:45 ~ 8:40
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 ■白木摩耶・□中島克洋・■井上芳枝・■小島智子・■下崎千加 ■：出席 □：欠席	

初回審議

①	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	症候性非閉塞性肥大型心筋症	第Ⅲ相	福岡総合病院	mavacamten	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社	

●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	承認
	非心原塞栓性虚血性脳卒中	第Ⅲ相	福岡総合病院	BAY2433334	バイエル薬品株式会社	
	●重篤な有害事象に関する報告書					

●変更申請等

①	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	心房細動を有する患者	第Ⅲ相	二日市病院	Milvexian	ヤンセンファーマ株式会社	
	●治験に関する変更申請書 Contraception memo					
②	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	心房細動を有する患者	第Ⅲ相	二日市病院	Milvexian	ヤンセンファーマ株式会社	
	●治験に関する変更申請書 治験薬概要書,説明文書・同意文書					
③	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	子宮筋腫核出術	第Ⅲ相	長崎病院	dMD-003	株式会社 メディサイエンスプランニング	
	●治験に関する変更申請書 治験の説明書					
④	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	トランスサイレチン型心アミロイドーシス	第Ⅲ相	福岡総合病院	ION-682884	PRAヘルスサイエンス株式会社	
	●治験に関する変更申請書 説明文書・同意文書					
⑤	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	非心原塞栓性虚血性脳卒中	第Ⅲ相	福岡総合病院	BAY2433334	バイエル薬品株式会社	
	●治験に関する変更申請書 緊急連絡カード					
⑥	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	末梢閉塞性動脈疾患	第Ⅲ相	福岡総合病院	CLZ-BM3D	大塚メディカルデバイス株式会社	
	●治験に関する変更申請書 治験機器概要書					
⑦	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	心血管系リスクが高い患者	第Ⅲ相	福岡総合病院	MK-0616	MSD株式会社	
	●治験に関する変更申請書 説明文書・同意文書,治験分担医師・治験協力者リスト					

●継続審査

	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
①	非心原塞栓性虚血性脳卒中	第Ⅲ相	福岡総合病院	BAY2433334	バイエル薬品株式会社	
●治験実施状況報告書						

●終了報告

今回は該当せず

●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	承認
1	心房細動を有する ハイリスク患者	第Ⅲ相	二日市病院	abelacimab	Fortrea Japan 株式会社	
	●安全性情報等に関する報告書					
2	心血管イベント高リスク患者	第Ⅲ相	福岡総合病院 二日市病院	ziltivekimab	ノボ ルディスク ファーマ 株式会社	
	●安全性情報等に関する報告書					
3	潰瘍性大腸炎長期継続投与	第Ⅲ相	福岡総合病院	ABT494	アヅヴィ合同会社	
	●安全性情報等に関する報告書					
4	潰瘍性大腸炎継続投与	第Ⅲ相	福岡総合病院	risankizumab	アヅヴィ合同会社	
	●安全性情報等に関する報告書					
5	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	福岡総合病院	Ozanimod	アリスト・マヤーズスクイア 株式会社	
	●安全性情報等に関する報告書					
6	ATTRアミロイドーシス	第Ⅲ相	福岡総合病院	Vutrisiran	株式会社 新日本化学PPD	
	●安全性情報等に関する報告書					
7	急性心筋梗塞	第Ⅲ相	福岡総合病院	エンバグリフロジン	Fortrea Japan株式会社	
	●安全性情報等に関する報告書					
8	トランスサイレチン型 心アミロイドーシス	第Ⅲ相	福岡総合病院	ION-682884	PRAヘルスサイエンス 株式会社	
	●安全性情報等に関する報告書					
9	非心原塞栓性虚血性脳卒中	第Ⅲ相	福岡総合病院	BAY2433334	バイエル薬品株式会社	
	●安全性情報等に関する報告書					