

開催日時	2024年11月20日(水曜日)	7:45 ~ 8:45
出席委員	■落合利彰・■坂井邦裕・■平井文彦・■山田猛・■末松延裕・■園田和隆・■由井蘭陽一 ■白木摩耶・□中島克洋・■志岐真和・■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
		第Ⅱ相	福岡総合病院	Eltrekitabart	日本イーライリリー株式会社	

●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
	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	
●重篤な有害事象に関する報告書						
②	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	ICONクリニカルリサーチ株式会社	
●重篤な有害事象に関する報告書						
③	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						
④	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	
●治験実施計画書からの逸脱に関する記録						
⑤	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	潰瘍性大腸炎長期継続投与	製販後	福岡総合病院	ABT494	アヅヴィ合同会社	
●治験実施計画書からの逸脱に関する記録						
⑥	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	福岡総合病院	Ozanimod	Bristol-Myers Squibb 株式会社	
●治験実施計画書からの逸脱に関する記録						
⑦	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	ICONクリニカルリサーチ株式会社	
●治験実施計画書からの逸脱に関する記録						
⑧	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	
●治験実施計画書からの逸脱に関する記録						

●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
	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	ICONクリニカルリサーチ株式会社	
●治験に関する変更申請書						
治験薬概要書						
②	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非盲検長期投与	第Ⅲ相	福岡総合病院	Eplontersen	ICONクリニカルリサーチ株式会社	
●治験に関する変更申請書						
治験薬概要書,患者投与日誌,質問票,自宅投与説明書,自宅投与概要カード						
③	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						
治験薬概要書						

	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	
④	鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎	第Ⅲ相	福岡総合病院	レプリキズマブ	日本イーライリリー株式会社	承認
	●治験に関する変更申請書					
	eCOA資料					

●継続審査

	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	
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	承認
	●治験実施状況報告書					
②	症候性非閉塞性肥大型心筋症	第Ⅲ相	福岡総合病院	mavacamten	Bristol-Myers Squibb 株式会社	承認
	●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	
1	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	承認
	●安全性情報等に関する報告書					
2	急性冠症候群	第Ⅲ相	二日市病院	Milvexian	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					
3	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	承認
	●安全性情報等に関する報告書					
4	子宮筋腫核出術		長崎病院	dMD-003	持田製薬株式会社	承認
	●安全性情報等に関する報告書					
5	潰瘍性大腸炎長期継続投与	製販後	福岡総合病院	ABT494	アヅヴィ合同会社	承認
	●安全性情報等に関する報告書					
6	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	承認
	●安全性情報等に関する報告書					
7	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	福岡総合病院	Ozanimod	Bristol-Myers Squibb 株式会社	承認
	●安全性情報等に関する報告書					
8	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	承認
	●安全性情報等に関する報告書					
9	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	承認
	●安全性情報等に関する報告書					
10	トランスサイレチン型心アミロイドーシス非盲検長期投与	第Ⅲ相	福岡総合病院	Eplontersen	ICONクリニカルリサーチ 株式会社	承認
	●安全性情報等に関する報告書					

11	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	
	●安全性情報等に関する報告書					
12	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	急性期虚血性脳卒中	第Ⅲ相	福岡総合病院	Milvexian	ヤンセンファーマ株式会社	
	●安全性情報等に関する報告書					
13	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	
	●安全性情報等に関する報告書					
14	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	
	●安全性情報等に関する報告書					
15	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	高蛋白尿を伴う慢性腎臓病	第Ⅲ相	福岡総合病院	ジボテンタン ダパグリフロジン	アストラゼネカ株式会社	
	●安全性情報等に関する報告書					
16	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎	第Ⅲ相	福岡総合病院	レプリキズマブ	日本イーライリリー株式会社	
	●安全性情報等に関する報告書					