

2025年度第8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	2025年11月19日(水曜日)	07:45 ~ 08:40
出席委員	■落合利彰 ■平井文彦 ■末松延裕 ■山田猛 ■園田和隆 ■小玉敬亮 ■由井園陽一 ■白木摩耶 ■中島克洋 ■志岐真和 ■小島智子 ■斉藤幸奈 ■ : 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
	トランスカチン型アミロイドーシスによる心不全	第Ⅲ相	福岡総合病院	NNC6019-0001	ノバルディスクファーマ株式会社	

●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

SN ①	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		福岡総合病院	CLZ-BM3D	大塚メディカルデバイス株式会社	
●重篤な有害事象に関する報告書						
SN ②	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	
●重篤な有害事象に関する報告書						
逸 N ①	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	
	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	
●治験実施計画書からの逸脱に関する記録						
逸 N ②	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	
	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	
●治験実施計画書からの逸脱に関する記録						
逸 N ③	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	
	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	
●治験実施計画書からの逸脱に関する記録						

●変更申請等

変 N ①	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	心房細動を有するハイリスク患者	第Ⅲ相	二日市病院	abelacimab	Fortrea Japan株式会社	
●治験に関する変更申請書						
レター						
変 N ②	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	ノバルディスクファーマ株式会社	
●治験に関する変更申請書						
【福岡】治験分担医師・治験協力者リスト						
変 N ③	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	
●治験に関する変更申請書						
治験実施計画書変更に伴う各種書類の改訂						

●継続審査

継 N ①	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	
	子宮筋腫	第Ⅲ相	福岡総合病院 長崎病院	AKP-022	あすか製薬株式会社	
●治験実施状況報告書						
継 N ②	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	
	末梢閉塞性動脈疾患		福岡総合病院	CLZ-BM3D	大塚メディカルデバイス株式会社	
●治験実施状況報告書						

●終了報告

①	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	
	潰瘍性大腸炎	第Ⅱ/Ⅲ相	福岡総合病院	Ozanimod	Bristol-Myers Squibb 株式会社	
●治験終了報告書						

●報告

①	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	
	急性虚血性脳卒中	第Ⅲ相	福岡総合病院	JX10	株式会社ティムス	
	●治験実施計画書等修正報告書					

●安全性情報

安 E 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	Eltrekibart	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					
安 N 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 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					
安 N 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	
	●安全性情報等に関する報告書					
安 N 3	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	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	
	●安全性情報等に関する報告書					
安 N 4	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	ノバルディスファーマ 株式会社	
	●安全性情報等に関する報告書					
安 N 5	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	第Ⅲ相	福岡総合病院 長崎病院	AKP-022	あすか製薬株式会社	
	●安全性情報等に関する報告書					
安 N 6	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	潰瘍性大腸炎長期継続投与	製販後	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					
安 N 7	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					
安 N 8	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	
	●安全性情報等に関する報告書					
安 N 9	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	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					
安 N 10	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	
	●安全性情報等に関する報告書					
安 N 11	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	
	●安全性情報等に関する報告書					
安 N 12	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					
安 N 13	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					

安 N 14	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						
安 N 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 ダバグリフロジン	アストラゼネカ株式会社	
●安全性情報等に関する報告書						
安 N 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						
安 N 17	対象疾患	開発の相	実施施設	成分記号	依頼者名	承認
	症候性閉塞性肥大型心筋症	第Ⅲ相	福岡総合病院	aficamten	バイエル薬品株式会社	
●安全性情報等に関する報告書						