

**第25回 特定非営利活動法人 治験ネットワーク福岡
中央治験審査委員会 議事録概要**

開催日時	2015年7月7日(火) 18時03分～18時18分
開催場所	アクロス福岡 606会議室(福岡市中央区天神1-1-1)
出席委員	瓦林達比古委員長、樋口駿副委員長、安波洋一委員、田中正敏委員、山本英彦委員、柳川堯委員、永田一志委員、庭山明子委員、尾上真美委員
欠席委員	樗木浩朗副委員長、服巻保幸委員、多川一成委員
議題及び審議結果を含む議論の概要	<p>【審査事項】</p> <p>1. 治験の継続の適否</p> <p>＜重篤な有害事象の報告＞</p> <p>① GGSの視神経炎を対象とした第Ⅲ相試験 (依頼者：帝人ファーマ株式会社) (実施医療機関：福岡大学病院)</p> <p>・重篤な有害事象の報告に対し、治験継続の妥当性について審議を行った。 審議結果：承認</p> <p>＜治験に関する変更＞</p> <p>② GGSのMPAを対象とした第Ⅲ相試験 (依頼者：帝人ファーマ株式会社) (実施医療機関：産業医科大学病院)</p> <p>・治験に関する変更に対し、治験継続の妥当性について審議を行った。 審議結果：承認</p> <p>＜安全性情報等の報告＞</p> <p>③ ヌーナン症候群の低身長患児を対象とした2用量のNN-220[ソマトロピン(遺伝子組換え)]長期投与時の有効性及び安全性の検討 (依頼者：ノボ ノルディスクファーマ株式会社) (実施医療機関：九州大学病院)</p> <p>・安全性情報等の報告に対し、治験継続の妥当性について審議を行った。 審議結果：承認</p> <p>＜治験に関する変更＞</p> <p>④ ITK-1の前立腺癌に対するプラセボ対照第Ⅲ相二重盲検比較試験 (依頼者：株式会社グリーンペプチド) (実施医療機関：久留米大学医学部附属病院、久留米大学医学部附属医療セ</p>

	<p>ンター)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験に関する変更に対し、治験継続の妥当性について審議を行った。 <p>審議結果：承認</p> <p><治験に関する変更></p> <p>⑤AJM300 の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 (依頼者：味の素製薬株式会社) (実施医療機関：久留米大学医学部附属病院、福岡大学病院、 産業医科大学病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験に関する変更に対し、治験継続の妥当性について審議を行った。 <p>審議結果：承認</p> <p>2.報告</p> <p><治験薬に関する報告></p> <p>⑥GGS の MPA を対象とした第Ⅲ相試験 (依頼者：帝人ファーマ株式会社) (実施医療機関：産業医科大学病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験薬に関する報告を行った。 <p><治験に関する変更の報告、治験薬に関する報告></p> <p>⑦GGS の視神経炎を対象とした第Ⅲ相試験 (依頼者：帝人ファーマ株式会社) (実施医療機関：福岡大学病院)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験に関する変更の報告及び治験薬に関する報告を行った。
<p>特記事項</p>	

以上