

## 2026年度 第1回 治験審査委員会

日時：2026年4月17日（金）午後4時～午後4時15分

場所：福岡東医療センター 外来棟3階会議室2

委員：（外部委員）鳴海、井上

（院内委員）黒岩臨床研究部長、内山統括診療部長、井上看護部長、  
田中消化器内科部長、黒木腎臓内科部長、  
福石薬剤部長、島田企画課長

説明者：入江循環器科医師

事務局：堺、鷺崎

委員長である黒岩臨床研究部長が司会を行った。

はじめに既承認試験課題の安全性情報等に関する報告、続いて変更申請について説明がなされ、治験継続の可否について審議・承認された。最後に次回の治験審査委員会開催予定日を決定した。

なお、審議事項に際し、関係する委員、責任医師等は審議・採決には参加しなかった。  
主な議事は以下の通りであった。

### 1. 治験審査委員会関連について

治験審査委員会委員の変更について（紹介）

黒岩臨床研究部長より令和8年度治験審査委員会委員、治験事務局の紹介があった。

役職	2026年4月1日現在	2025年4月1日現在
臨床研究部長 （委員長）	黒岩 三佳	変更なし
副院長 （副委員長）	高田 昇平	変更なし
統括診療部長	内山 秀昭	変更なし
事務部長	松澤 圭祐	変更なし
看護部長	井上 光子	変更なし
薬剤部長	福石 和久	山脇 一造
医長若干名	田中 宗浩	黒田 淳哉
医長若干名	黒木 裕介	変更なし

企画課長	島田 登志男	変更なし
外部委員	井上 清勝	変更なし
外部委員	鳴海 義一	変更なし

## 資料 I

### 1. 安全性情報等に関する報告

(1) ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象とした selatogrel の第Ⅲ相試験

① 安全性情報等に関する報告について (2026年4月1日付) ……P.1~2

上記課題について引き続き実施することの妥当性について審議した。

審議結果：『承認する』

### 2. 治験に関する変更申請

・事務局より説明があった。

(1) ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象とした selatogrel の第Ⅲ相試験

① 治験分担医師について (2026年4月1日付) ……P.3~4

上記課題について引き続き実施することの妥当性について審議した。

審議結果：『承認する』

### 3. 受託研究の契約変更について

・事務局より説明があった。

(1) テゼスパイア皮下注 210mg シリンジ テゼスパイア皮下注 210mg ペン 特定使用成績調査 (長期)

- ・症例追加
- ・契約金変更

上記課題について引き続き実施することの妥当性について審議した。

審議結果：『承認する』

### 4. その他

次回治験審査委員会予定

毎月第3金曜日

2026年5月15日(金) 16:00 ~ と決定した。