

臨床研究倫理審査委員会 議事要旨

日時：平成 29 年 5 月 18 日(木) 午後 5 時 45 分から午後 5 時 57 分

場所：社会医療法人 医仁会 中村記念病院 1 階 会議室

出席者

高坂雄幸外部委員、若林央外部委員

瀬尾本部長 溝渕部長

角丸本部長 水谷事務長 高畑部長 門間副部長

眞田放射線主任科長 小野臨床検査係長 本間薬剤部長 青沼薬剤科長補佐 山澤薬剤科長

- 議題： 1 治験についての審議
2 倫理審査
3 報告

1 治験についての審議

- 1) ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作又は全般性強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相試験の継続投与試験

治験責任医師：溝渕 雅広

依頼者：ユーシービージャパン株式会社

実施施設：中村記念病院

以下についての審議をおこなった

- ・ 副作用情報等の報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について
- ・ 終了報告

《 結果：承認 》

- 2) 塞栓源不明の脳塞栓症を発症した患者を対象に、経口直接トロンビン阻害剤であるダビガトランエテキシラート（110mg 又は 150mg、経口 1 日 2 回）の脳卒中の再発予防における有効性及び安全性をアセチルサリチル酸（100mg 経口 1 日 1 回）と比較するランダム化、二重盲検試験

治験責任医師：上山 憲司

依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム
株式会社

実施施設：中村記念病院

以下についての審議をおこなった

- ・ 安全性情報に関する報告
- ・ 治験実施計画書等の変更について

《 結果：承認 》

3) SP0994 試験を完了し LACOSAMIDE 単剤療法を受けた被験者に対する LACOSAMIDE (可変容量 200 ~600MG/日) 単剤療法の長期投与を評価するための多施設共同、非盲検、継続投与試験

治験責任医師 : 溝渕 雅広
依頼者 : ユーシービーズジャパン株式会社
実施施設 : 中村記念病院

以下についての審議をおこなった

- 副作用情報等の報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について
《 結果：承認 》

4) アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による AMG334 第Ⅱ相試験

治験責任医師 : 仁平 敦子
依頼者 : アステラス・アムジェン・
バイオフーマ株式会社
実施施設 : 中村記念病院

以下についての審議をおこなった

- 副作用情報等の報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について
《 結果：承認 》

5) 片頭痛患者を対象とした LY2951742 の第Ⅱ相試験

治験責任医師 : 仁平 敦子
依頼者 : 日本イーライリリー
株式会社
実施施設 : 中村記念病院

以下についての審議をおこなった

- 安全性情報に関する報告
《 結果：承認 》

6) 片頭痛患者を対象とした LY2951742 の長期投与試験

治験責任医師 : 仁平 敦子
依頼者 : 日本イーライリリー
株式会社
実施施設 : 中村記念病院

以下についての審議をおこなった

- 安全性に関する報告
《 結果：承認 》

7) 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176 b (エドキサバン) 第Ⅲ相試験

治験責任医師 : 上山 憲司
依頼者 : 第一三共株式会社

実施施設 : 中村記念病院

以下についての審議をおこなった

- ・ 安全性に関する報告
- ・ 治験実施計画書等の変更について
- ・ 説明文書、同意文書の改訂について (2件)

《 結果：承認 》

2 倫理審査

- 1) 非弁膜症性心房細動とアテローム血栓症を合併する脳梗塞例の二次予防における最適抗血栓療法に関する多施設共同ランダム化比較試験
Optimal Antithrombotic Therapy in Ischemic Stroke Patients with Non-Valvular Atrial Fibrillation and Atherothrombosis(ATIS-NVAF)

調査責任医師 : 上山 憲司

実施施設 : 中村記念病院

以下についての審議をおこなった

- ・ 新規実施の妥当性について

《 結果：承認 》

- 2) プラーク性状に基づいた内頸動脈軽度狭窄症 (50%未満) の予後と外科治療の意義
Mild, but Unstable Stenosis of Internal Carotid Artery (MUSIC) Study

調査責任医師 : 上山 憲司

実施施設 : 中村記念病院

以下についての審議をおこなった

- ・ 新規実施の妥当性について

《 結果：承認 》

3 報告

- 1) 急性期虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作後にアセチルサリチル酸 (ASA) 投与を受けている患者を対象とした、脳梗塞再発抑制における BMS-986141 の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、並行群間、ランダム化二重盲検第2相試験

治験責任医師 : 上山 憲司

依頼者 : フォリストル・マイヤーズ・スクイブ
株式会社

実施施設 : 中村記念病院

・終了報告

以上