## 臨床研究倫理審査委員会 議事要旨

日時:平成29年9月21日(木) 午後5時45分から午後5時50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

大里副院長、佐光本部長、溝渕部長、高梨部長

角丸本部長 高畑部長 門間副部長 近江谷係長

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

議題:2 倫理審査

## 1 治験についての審議

1) 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

《 結果:承認 》

2) 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 》

3) アステラス・アムジェン・バイオファ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・

バイオファーマ株式会社

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
- ・ 治験実施計画書等の変更について
- ・ 重篤な有害事象について (第4報・2件)

《 結果:承認 》

4) 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 》

5) 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 》

6) 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

《 結果:承認 》

7) エーザイ株式会社の依頼による部分発作(二次性全般化発作を含む)を有する未治療のてんかん 患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相試験

治験責任医師 : 溝渕 雅広

依頼者 : エーザイ株式会社

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

・ 副作用情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について

・ 治験実施計画書等の変更について

《 結果:承認 》

8) 株式会社ヘリオス依頼による脳梗塞患者を対象とした HLCM051 の第 Ⅱ / Ⅲ 相試験

治験責任医師 : 上山 憲司

依頼者:株式会社ヘリオス

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

- ・ 治験実施状況のについて
- ・ 治験実施計画書等の変更について
- ・ 同意説明文書の変更について
- ・ 治験分担医師の変更について

《 結果:承認 》

9) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による MCI-186 の後期第Ⅱ相試験

治験責任医師 : 上山 憲司

依頼者 : 田辺三菱製薬株式会社

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

- ・ 治験実施計画書の変更について
- ・ 同意説明文書の変更について

《 結果:承認 》

## 2 倫理審査

1) 初発膠芽腫に対するカルムスチン脳内留置用剤・放射線療法併用テモゾロミド、ベバシズマブ療法の有効性・安全性を検討する第Ⅱ相臨床研究

申請者 : 佐藤 憲市

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

・ 研究の変更について

《 結果:承認 》

以上