臨床研究倫理審查委員会 議事要旨

日時:平成29年12月21日(木) 午後5時45分から午後6時16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、

角丸看護本部長 水谷事務長 高畑総務部長 門間医事副部長 近江谷医事係長

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 報告

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
- 治験実施状況の報告

《 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: ユーシーじ、ーシ、ャハ。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
- ・ 治験参加カードの変更について

《 結果:承認 》

4) 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
- ・ 治験実施計画書の変更

《 結果:承認 》

5) 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
- 治験実施計画書別紙変更
- ・ 重篤な有害事象(第3報)について

《 結果:承認 》

6) 株式会社へ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

・ 治験実施計画書別紙の変更について

《 結果:承認 》

7) 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

- ・ 安全性情報に関する報告
- ・ 治験実施計画書別紙変更について
- ・ 治験薬概要書の変更について
- ・ 物品貸与に関する覚書 (報告)

《 結果:承認 》

8) 大塚製薬の依頼による慢性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅱb/Ⅲ相試験

治験責任医師 : 仁平 敦子

依頼者: 大塚製薬株式会社

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

- ・ 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
- リーフレットの変更について

《 結果:承認 》

9) 大塚製薬の依頼による反復性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅱb/Ⅲ相試験

治験責任医師 : 仁平 敦子

依頼者 : 大塚製薬株式会社

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

- ・ 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
- リーフレットの変更について

《 結果:承認 》

10) 大塚製薬の依頼による片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅲ相試験

治験責任医師 : 仁平 敦子

依頼者 : 大塚製薬株式会社

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

- ・ 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 》

2 報告

1) アテローム性動脈硬化症の既往を有する患者を対象に、標準療法に SCH530348 を追加投与 した際の安全性及び有効性を評価する多施設、ランダム、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験

治験責任医師 : 中川原 譲二

依頼者: MSD 株式会社実施施設: 中村記念病院

- ・ 開発中止の報告
- ・ 文書の保管期間について

以上