

臨床研究倫理審査委員会 議事要旨

日時：平成 22 年 2 月 18 日(木) 午後 5 時 45 分から午後 6 時 05 分

場所：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 堀田副委員長 中川原本部長 佐々木本部長 竹田部長
大里部長 溝渕副部長
西山事務長 角丸看護部長 本間薬剤科長 板木薬剤科長 山澤薬剤係長

CRC：千葉 藤井 石川

- 議題：1 治験についての審議
2 製造販売後調査についての審議
3 報告

1 治験についての審議

- 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：シリング・プララ株式会社
実施施設：中村記念病院

以下の項目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の改訂について
- ・ 重篤な有害事象について
- ・ 治験実施状況の報告に基づき、治験継続の妥当性について

《 結果：承認 》

- 2) 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：武田 利兵衛
依頼者：シリング・プララ株式会社
実施施設：中村記念南病院

以下の項目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の改訂について
- ・ 重篤な有害事象について

《 結果：承認 》

- 3) ENA713D/ON0-2540 経皮吸収型製剤 1 日 1 回のアルツハイマー型認知症患者に対する有効性、安全性、忍容性について評価する 24 週間投与、多施設共同、無作為割付、プラセボ対照、二重盲検並行群間比較、用量設定試験、および付随する 52 週間非盲検継続投与後期第Ⅱ相／第Ⅲ相試験

治験責任医師 : 溝渕 雅広
依頼者 : 小野薬品工業株式会社
実施施設 : 中村記念病院

以下の項目についての審議をおこなった

- ・ 副作用情報等に関する報告書に基づき、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) 非弁膜症性心房細動患者における脳卒中及び非中枢神経系塞栓症の発症抑制に関する Rivaroxaban (BAY 59-7939) の有効性及び安全性の検討第Ⅲ相試験

治験責任医師 : 中川原 譲二
依頼者 : バイエル薬品株式会社
実施施設 : 中村記念病院

以下の項目についての審議をおこなった

- ・ 副作用情報等に関する報告書に基づき、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) 心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験

治験責任医師 : 中川原 譲二
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

- ・ 副作用情報等に関する報告書に基づき、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 》

- 6) 脳梗塞急性期に対する AT-877 注の追加第Ⅲ相臨床試験～抗血小板薬基礎治療下におけるプラセボ対照二重盲検比較試験

治験責任医師 : 中川原 譲二
依頼者 : 旭化成ファーマ株式会社
実施施設 : 中村記念病院

- ・ 治験実施計画書等の改訂について (迅速審査の結果報告)

《 結果：承認 》

- 7) パーキンソン病患者を対象とした FPF1100NW の第Ⅱ相試験

治験責任医師 : 佐光 一也

依頼者 : エフピー株式会社

実施施設 : 中村記念病院

- ・ 治験実施計画書等の改訂について（迅速審査の結果報告）

《 結果：承認 》

2 製造販売後調査についての審議

1) ボトックス注の使用成績調査

治験責任医師 : 溝渕 雅広

依頼者 : グラクソ・スミスクライン株式会社

実施施設 : 中村記念病院

- ・ 継続調査を実施することの妥当性について審議した

《 結果：承認 》

3 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 : シェリング・プラウ株式会社

実施施設 : 中村記念病院

- ・ 逸脱報告

- 2) NMA85 第Ⅱ相臨床試験（パーキンソン病及びパーキンソン症候群を対象とした）

治験責任医師 : 中川原 譲二

依頼者 : 日本メグフィジックス株式会社

実施施設 : 中村記念病院

- ・ 開発中止報告

以上