

臨床研究倫理審査委員会 議事要旨

日時：2024年11月21日(木) 午後5時45分から午後5時58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

若林央外部委員 片岡清三外部委員
大里副院長 瀬尾副院長 佐光副院長 渡部部長 高梨部長
高畑事務長 倉西総務部長
利看護部長 関戸主任科長 小野科長
門間部長 近江谷課長
山澤薬剤主任科長 青沼薬剤科長 (南病院)

議題：1 治験審査

議題：2 製造販売後調査

議題：3 倫理審査

議題：4 その他

1 治験審査

- 1) 日本人患者を対象に片頭痛の予防療法を目的として rimegepant の有効性及び安全性を評価する第3相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験

治験責任医師 : 仁平 敦子
依頼者 : ファイザー株式会社
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

- ・安全性情報等に関する報告書

《 結果：承認 》

- 2) H.Lundbeck A/S 依頼による片頭痛患者を対象とした Eptinezumab の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験(19140A)

治験責任医師 : 仁平 敦子
依頼者 : H.Lundbeck
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

- ・安全性情報等に関する報告書

《 結果：承認 》

- 3) 日本人の反復性片頭痛患者における片頭痛予防を目的とした、atogepant 経口投与の有効性、安全性及び忍容性を評価する、実薬継続投与を伴う第Ⅱ/Ⅲ相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験

治験責任医師 : 仁平 敦子
依頼者 : アッヴィ合同会社
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

- ・安全性情報等に関する報告書

《 結果：承認 》

- 4) 急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第 IXa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、並行群間、プラセボ対照試験

治験責任医師 : 渡部 寿一
依頼者 : ヤンセンファーマ
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

- ・安全性情報等に関する報告書
- ・治験実施状況報告書

《 結果：承認 》

- 5) 痙性斜頸患者を対象とした NT201 の非盲検、非対照、単群試験

治験責任医師 : 阿部 剛典
依頼者 : 帝人ファーマ
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

- ・安全性情報等に関する報告書

《 結果：承認 》

2 製造販売後調査

- 1) コレアジン錠 12.5mg 使用成績調査

調査責任医師：佐光 一也

以下について報告をおこなった

- ・終了報告

3 倫理審査

- 1) 未破裂脳動脈瘤血管内治療・開頭手術に関する多施設登録研究
(Unruptured Cerebral Aneurysm Treatments(UCAT-Registry))
申請者 渡部 寿一 (新規)
《 結果：承認 》

- 2) 急性期脳梗塞に対する血管内治療登録研究
申請者 荻野 達也 (新規)
《 結果：承認 》

- 3) 頸動脈ステント留置術後遷延性低血圧に対する術前輸液療法の有効性の検討
申請者：荻野 達也 研究変更実施許可報告
(研究計画書・実施施設人事異動に伴う変更)

- 4) 初発の頭蓋内原発胚細胞腫に対する放射線・化学療法第Ⅱ相臨床試験
申請者：佐藤 憲市 研究変更実施許可報告
(研究計画書・実施施設人事異動に伴う変更)

4 その他

- 1)学会発表・論文投稿申請について
29 演題は承認

以上