

## 平成 28 年度 第 11 回臨床試験審査委員会議事要旨概要

**日 時:**平成 29 年 02 月 23 日 (木) 16:00～17:08  
**場 所:**国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センター IBIC 棟 2F 臨床研究推進部会議室  
**出席委員名:**別表の通り  
**オブザーバー:**治験事務局[中村、山岸、藤生] 臨床研究推進部長[小牧]  
                   治験事務局補助[渡邊、南、乾]

- ・ 岡崎光俊臨床試験審査委員会委員長より開催が宣言され、出欠委員の確認がなされた。
- ・ 本委員会の審議及び採決の要件が満たされていることが確認された。
- ・ 治験事務局より事前配付資料の確認がなされた。

### (1) 前回議事要旨について

- ・ 配付された議事要旨について、承認された。その他意見なし。

### (2) 新規申請(0 件)

### (3) 継続審議(実施状況報告 52 件、重篤な有害事象報告 2 件、安全性情報等報告 38 件、 治験等に関する変更 21 件、逸脱報告 0 件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-068	エーザイ株式会社の依頼による E0302 (メコパラミン) の筋萎縮性側索硬化症に対する長期投与試験	治験実施状況報告	承認
治-157	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした LY2062430 (Solanezumab) の第Ⅲ相試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
治-186	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症を対象とした第Ⅲ相試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-187	ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした SPM927 (LACOSAMIDE) の第Ⅲ相(長期投与)試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-193	日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした Solanezumab (LY2062430) の第 3 相試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
治-199	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-203	中外製薬株式会社の依頼による SA237 の視神経脊髄炎 (NMO) 及び NMO 関連疾患 (NMOSD) を対象とした第Ⅲ相試験	治験実施状況報告 重篤な有害事象に関する報告 安全性情報等に関する報告	承認
治-205	大日本住友製薬株式会社の依頼による SM-13496 の双極Ⅰ型障害の大うつ病エピソードの患者を対象とした第 3 相試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-206	大日本住友製薬株式会社の依頼による SM-13496 の双極Ⅰ型障害患者を対象とした長期投与試験(第Ⅲ相試験)	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
治-218	大日本住友製薬株式会社の依頼による リー脳症患者を対象とした EPI-743 の第Ⅲ相臨床試験[継続投与試験]	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-223	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY2062430 の第Ⅲ相試験(他院患者 PET 撮影の受入れ)	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
治-226	ファイザー株式会社の依頼による歩行可能なデュシェンヌ型筋ジストロフィー男児を対象とした PF-06252616 の第Ⅱ相試験(B5161002)	治験実施状況報告	承認
治-227	ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有する小児患者を対象とした Lacosamide(SPM927)の長期継続投与試験(第Ⅱ相試験)	治験実施状況報告 重篤な有害事象に関する報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-229	久光製薬株式会社の依頼による L-DO PA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相並行群間比較試験	治験実施状況報告	承認
治-231	武田薬品工業株式会社の依頼による早期パーキンソン病患者を対象とした TVP-1012 の第Ⅲ相長期継続試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
治-233	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした A ZD3293 の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
治-234	パーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした AD-810N の第Ⅲ相試験	治験実施状況報告	承認
治-235	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の統合失調症患者を対象とした検証的試験(第Ⅲ相)	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-236	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験(第Ⅲ相)	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-240	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした ME2125 の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験実施状況報告	承認
治-241	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした ME2125 の第Ⅲ相試験	治験実施状況報告	承認
治-242	第一三共株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした DS-5141b の第Ⅰ/Ⅱ相試験	治験実施状況報告	承認
治-243	ユーシービージャパン株式会社の依頼による強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした Lacosamide の二重盲検、無作為化、プラセボ対照試験(第Ⅲ相)	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-244	ユーシービージャパン株式会社の依頼による強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした Lacosamide の長期併用継続試験(第Ⅲ相)	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-245	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-205 の前期第Ⅱ相試験	治験実施状況報告	承認
治-246	小野薬品工業株式会社の依頼による, ONO-2370 第Ⅱ相試験 パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験, 及び非盲検非対照長期継続投与試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-249	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 1b 相試験(PET 撮影の受入)	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-250	ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC-15 の神経発達障害を有する小児の睡眠障害を対象とした第Ⅲ相試験	治験実施状況報告 治験に関する変更	承認
治-251	大正製薬株式会社の依頼による TS-14 1 の第Ⅱ相試験	治験実施状況報告	承認
治-252	日本新薬株式会社の依頼による NS-06 5/NCNP-01 の臨床第Ⅰ/Ⅱ相試験	治験実施状況報告	承認
治-253	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による再発性視神経脊髄炎(NMO)患者を対象とした Eculizumab の第Ⅲ相試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
治-254	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による再発性視神経脊髄炎(NMO)患者を対象とした Eculizumab の第Ⅲ相継続試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
治-255	日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅱ相試験(他院患者 PET 撮像の受け入れ)	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
治-256	日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期アルツハイマー病患者を対象とした LY2062430 の第Ⅲ相試験(他院患者 PET 撮像の受け入れ)	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
治-257	大日本住友製薬株式会社の依頼による SM-13496 (lurasidone HCl) の急性増悪期の統合失調症患者を対象としたプラセボ対照二重盲検並行群間比較による第Ⅲ相検証的試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-258	大日本住友製薬株式会社の依頼による SM-13496 (lurasidone HCl) の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相非盲検継続投与試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-260	日本イーライリリー株式会社の依頼による前駆期アルツハイマー病患者を対象とした LY2062430 の第Ⅲ相試験(他院患者 PET 撮像の受け入れ)	安全性情報等に関する報告	承認

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-261	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-54135419(esketamine)の治療抵抗性うつ病患者を対象とした後期第2相試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-262	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第Ⅲ相試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-263	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした第Ⅲ相試験(PET 撮像)	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-264	日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験(他院患者 PET 撮像の受け入れ)	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-265	協和発酵キリン株式会社の依頼による早期パーキンソン病患者を対象とした K W-6356 の前期第Ⅱ相臨床試験	治験実施状況報告 治験に関する変更	承認
治-266	ファイザー株式会社の依頼によるデュシエンヌ型筋ジストロフィー男児を対象とした PF-06252616 の第2相延長試験(B5 161004)	治験実施状況報告	承認
治-267	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KPS-0373 の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相検証試験2	治験実施状況報告	承認
治-268	エーザイ株式会社の依頼による概日リズム睡眠-覚醒障害群(不規則睡眠-覚醒型)を伴う軽度、中等度アルツハイマー型認知症患者を対象とした lemborexant の第Ⅱ相試験	治験実施状況報告 治験に関する変更	承認
治-269	エーザイ株式会社の依頼による lemborexant の第Ⅱ相試験(睡眠検査)	治験実施状況報告	承認
医-002	OCH-NCNP1 の健康成人および多発性硬化症を対象とした医師主導治験	治験実施状況報告 治験に関する変更	承認
医-006	GNE ミオパチー患者を対象とした NPC-09(N-アセチルノイラミン酸)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
臨-001	日本人メラスの EPI-743 治療	研究実施状況報告	承認
臨-002	日本人メラスの EPI-743 長期投与治療	研究実施状況報告	承認
臨-003	大うつ病性障害患者を対象とした新規抗うつ薬の長期投与試験	研究実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
臨-003-106	大うつ病性障害患者を対象とした新規抗うつ薬の長期投与試験	研究実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認
臨-003-107	大うつ病性障害患者を対象とした新規抗うつ薬の長期投与試験	研究実施状況報告 安全性情報等に関する報告	承認

**(4) 報告(治験実施計画書等軽微な変更等 17 件、安全性情報等に関する報告 2 件、治験終了等報告 8 件、治験実施計画書等修正報告 1 件、迅速審査済み報告 0 件、逸脱に関する通知 0 件)**

整理番号	研究課題	報告事項
治-068	エーザイ株式会社の依頼による E0302 (メコパラミン) の筋萎縮性側索硬化症に対する長期投与試験	治験中止に関する報告
治-184	アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼による点頭てんかん患者を対象とした M071754(ビガバトリン) の第Ⅲ相長期投与試験	治験終了に関する報告
治-186	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症を対象とした第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-229	久光製薬株式会社の依頼による L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相並行群間比較試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-238	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした第Ⅰ相試験	治験終了に関する報告
治-246	小野薬品工業株式会社の依頼による、ONO-2370 第Ⅱ相試験 パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験、及び非盲検非対照長期継続投与試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-247	ファイザー株式会社の依頼による、PF-06649751 の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告 治験終了に関する報告
治-249	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 1b 相試験(PET 撮影の受入)	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-255	日本イーライリリー株式会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした第Ⅱ相試験(他院患者 PET 撮像の受け入れ)	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-256	日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期アルツハイマー病患者を対象とした LY2062430 の第Ⅲ相試験(他院患者 PET 撮像の受け入れ)	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-257	大日本住友製薬株式会社の依頼による SM-13496 (lurasidone HCl) の急性増悪期の統合失調症患者を対象としたプラセボ対照二重盲検並行群間比較による第Ⅲ相検証的試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-258	大日本住友製薬株式会社の依頼による SM-13496 (lurasidone HCl) の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相非盲検継続投与試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-259	日本イーライリリー株式会社の依頼による前駆期アルツハイマー病患者を対象とした LY2062430 の第Ⅲ相試験	開発中止に関する報告 治験中止に関する報告
治-260	日本イーライリリー株式会社の依頼による前駆期アルツハイマー病患者を対象とした LY2062430 の第Ⅲ相試験(他院患者 PET 撮像の受け入れ)	治験に関する変更[軽微な変更等] 開発中止に関する報告 治験中止に関する報告

整理番号	研究課題	報告事項
治-261	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-54135419(esketamine)の治療抵抗性うつ病患者を対象とした後期第2相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-262	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BII037 の第 III 相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-263	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした第 III 相試験 (PET 撮像)	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-265	協和発酵キリン株式会社の依頼による早期パーキンソン病患者を対象とした KW-6356 の前期第 II 相臨床試験	治験に関する変更[軽微な変更等] 安全性情報等に関する報告
治-268	エーザイ株式会社の依頼による概日リズム睡眠-覚醒障害群(不規則睡眠-覚醒型)を伴う軽度、中等度アルツハイマー型認知症患者を対象とした lemborexant の第 II 相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-270	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 1b 相試験 (PET 撮影の受入)	第 10 回 IRB での「修正の上で承認」の修正報告

(5) 監査・モニタリング申請・結果報告

報告事項	件数
監査・モニタリング申請件数	53 件
監査・モニタリング結果報告件数	53 件

(6) その他の報告 (0 件)

(7) 臨床試験審査委員会規程について (1 件)

整理番号	報告事項
—	臨床試験審査委員会規程

〔別表〕

## 臨床試験審査委員会委員出欠リスト

	氏名	職業、資格及び所属	委員区分	出欠
委員長	岡崎 光俊	医師 病院 特命副院長 病院 第一精神診療部 部長	④	○
副委員長	田島 芳夫	薬剤師 病院 薬剤部 部長	④	○
専門委員	佐々木 征行	医師 病院 特命副院長 病院 小児神経診療部 部長	④	○
専門委員	瀬川 和彦	医師 病院 総合内科部 部長	④	○
専門委員	平林 直次	医師 病院 精神リハビリテーション部 部長	④	○
専門委員	高橋 祐二	医師 病院 神経内科診療部 部長	④	×
専門委員	町屋 晴美	看護師 病院 看護部 部長	④	○
専門委員	功刀 浩	医師 神経研究所 疾病研究第三部 部長	④	○
専門委員	山田 光彦	医師 精神保健研究所 精神薬理研究部 部長	④	○
専門委員	稲垣 真澄	医師 精神保健研究所 知的障害研究部 部長	④	○
非専門委員	柳澤 武	総務部 部長	①	○
非専門委員	山本 修一	企画経営部 企画経営課 課長	①	○
専門委員	小川 祥子	医師 企画経営部 企画医療研究課 課長	④	○
非専門委員	西沢 智明	財務経理部 医事室 室長	①	×
外部委員	岩下 桂郎	都立学校 副校長	②③	○
外部委員	松井 勝彦	薬剤師 大学 准教授	②③	○
外部委員	中澤 栄輔	大学院 助教	②③	○

注) 委員区分については以下の区分により番号で記載する。

①非専門委員

②実施医療機関と利害関係を有しない委員（①の委員を除く）

③治験審査委員会の設置者と利害関係を有しない委員（①の委員を除く）

④①～③以外の委員

また、出欠については以下の区分により記号で記載する。

○（出席した委員）

×