

平成 30 年度 第 3 回臨床試験審査委員会議事要旨概要

日 時:平成 30 年 06 月 28 日 (木) 16:30～17:46

場 所:国立研究開発法人精神・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

- ・ 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(1 件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-299	アッヴィ合同会社の依頼による進行性核上性麻痺を有する患者を対象とした ABBV-8E12 の第 II 相試験	新規申請の受入の可否	承認

(3) 継続審議(実施状況報告 0 件、重篤な有害事象報告 6 件、安全性情報等報告 52 件、治験に関する変更 26 件、逸脱報告 0 件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
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)	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-278	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたレベチラセタムの第 III 相試験	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-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	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 2/3 相試験	安全性情報等に関する報告	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)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	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)	安全性情報等に関する報告	承認
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)	安全性情報等に関する報告	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	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
	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-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)	安全性情報等に関する報告	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	安全性情報等に関する報告	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	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	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	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)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	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)	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	安全性情報等に関する報告	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	安全性情報等に関する報告	承認
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	安全性情報等に関する報告	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BIB037の第Ⅲ相試験	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)	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)	安全性情報等に関する報告	承認
治-273	エーザイ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E2609の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-275	中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象としたcrenezumabの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-276	ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたBrivar	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
	acetam(ucb34714)の第Ⅲ相試験		
治-277	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした Brivar acetam(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-280	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 E2 007 の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-281	田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジア患者を対象とした MT-5199 の第Ⅱ/Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-285	Shire の依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615 の第3相非盲検試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認 保留
治-286	Shire の依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615 の第3相非盲検継続試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認 保留
治-287	大日本住友製薬株式会社の依頼による日本人統合失調症患者を対象とした SE P-363856 の第Ⅰ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-290	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした BI 409306 の有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-292	ノバルティスファーマ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Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-293	中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-294	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712/OPC-34712FUM の第Ⅰ相試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-295	Lundbeck 社依頼の Early-in-disease 又は late-in-disease の治療抵抗性統合失調症患者を対象とした Lu AF35700 の有効性を検討する介入、ランダム化、二重盲検、実薬対照試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	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]	治験に関する変更	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2相試験(B5161002)	治験に関する変更	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ェ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	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
	161004)		
治-272	サノフィ株式会社の依頼による neoGAA (GZ402666) の未治療の遅発型ポンペ病患者を対象とした第Ⅲ相試験	治験に関する変更	承認
治-279	大正製薬株式会社の依頼による TS-14 2 の前期第Ⅱ相臨床試験	治験に関する変更	承認
治-283	大日本住友製薬株式会社の依頼による小児統合失調症患者を対象とした DSP-5423 の第Ⅲ相検証的試験	治験に関する変更	承認
治-284	大日本住友製薬株式会社の依頼による小児統合失調症患者を対象とした DSP-5423 の第Ⅲ相長期投与試験	治験に関する変更	承認
医-007	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相延長試験	治験に関する変更	承認
医-008	多系統萎縮症に対する MSA-01 の有効性及び安全性を検討する、多施設共同プラセボ対照二重盲検比較試験	治験に関する変更	承認

(3') 治験実施の適切性(医師主導治験等モニタリング結果報告 1 件、監査報告 0 件、)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
医-007	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相延長試験	モニタリング結果報告	承認

(4) 報告(治験実施計画書等軽微な変更等 19 件、安全性情報等に関する報告 0 件、治験終了等報告 3 件、治験実施計画書等修正報告 1 件、迅速審査済み報告 3 件、逸脱に関する通知 0 件)

整理番号	研究課題	報告事項
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)	治験に関する変更[軽微な変更等]
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-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-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)	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-274	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による BII092 の後期第Ⅱ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]

整理番号	研究課題	報告事項
治-275	中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-278	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたレベチラセタムの第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-281	田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジア患者を対象とした MT-5199 の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等] 治験に関する変更[迅速審査報告: 分担医師変更]
治-288	中外製薬株式会社の依頼による脊髄性筋萎縮症Ⅱ型及びⅢ型患者を対象とした RO7034067 の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-290	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした BI 409306 の有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-291	日本イーライリリー株式会社依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした LY3314814(AZD3293)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-292	ノバルティスファーマ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Ⅱ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-293	中外製薬株式会社の依頼による、前駆期から軽度のアルツハイマー病患者を対象とした crenezumab の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
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	治験終了に関する報告
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)	治験終了に関する報告
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)	治験終了に関する報告
治-297	日本ベーリンガーインゲルハイム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 BI 425809 の第Ⅱ相試験	第 2 回 IRB での「修正の上で承認」の修正報告
治-282	サノフィ株式会社の依頼による GZ/SAR402671 の第Ⅱ相試験	治験に関する変更[迅速審査報告: 分担医師変更]
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[迅速審査報告: 分担医師変更]

(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	46 件
監査・モニタリング結果報告件数	4 件

(6) その他の報告(7 件)

整理番号	研究課題	報告事項
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 AZD3293 の第 2/3 相試験	開発中止に関するお知らせ
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)	代表者名変更に伴うお知らせ
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	健康被害に関する補償制度の概要に関するお知らせ
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)	開発中止に関するお知らせ
治-273	エーザイ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 E2609 の第Ⅲ相試験	前相試験完了に関するお知らせ
治-291	日本イーライリリー株式会社依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした LY3314814 (AZD3293)の第Ⅲ相試験(他院患者 PET 撮像の受け入れ)	開発中止に関するお知らせ
医-007	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 相延長試験	治験実施期間に関するお知らせ

〔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	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	高崎 雅彦	薬剤師 病院 薬剤部 部長	④	○
専門委員	佐々木 征行	医師 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	吉田 寿美子	医師 病院 臨床検査部 部長	④	○
専門委員	岩崎 真樹	医師 病院 脳神経外科診療部 部長	④	×
専門委員	樋口 善恵	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・発達障害研究部 部長	④	○
非専門委員	竹内 正広	財務経理部 部長	①	×
非専門委員	成田 真作満	総務部 人事課 労務管理室 室長	①	○
専門委員	甲田 亨	医師 企画経営部 企画医療研究課 課長	④	×
非専門委員	佐藤 昌之	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 教授	②③	○
外部委員	中澤 栄輔	大学院 講師	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）

×