

令和6年度 第3回臨床試験審査委員会議事要旨概要

日時:令和6年06月27日(木) 16:30 ~ 17:40

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・治験推進室会議室

オンライン会議システム併用(使用システム:Teams)

出席委員名:別表の通り

- 中川栄二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(3件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-406	ブリストル・マイヤーズスクイブ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抗 MTBR-タウモノクローナル抗体の第2相試験	新規申請の受入の可否	承認
治-407	武田薬品工業株式会社の依頼によるナルコレプシータイプ1を対象としたTAK-861の第3相試験(TAK-861-3001 試験)	新規申請の受入の可否	承認
治-408	先行するSRP-9001 臨床試験の1試験でSRP-9001の投与を受けた被験者を対象として、SRP-9001の長期安全性及び有効性を評価する第3相多国籍追跡調査試験	新規申請の受入の可否	承認

(3) 継続審議(治験実施状況報告0件、重篤な有害事象報告9件、安全性情報等報告69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-368	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患者を対象としたBG00002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-380	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BIIIB037の第IIIb/IV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
医-016	ホモ及びヘテロ接合型福山型筋ジストロフィー患者を対象としたステロイドの臨床試験	重篤な有害事象に関する報告	承認
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Brivaracetam(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-320	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OMB157の第III相試験	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-338	サノフィ株式会社の依頼による一次性進行型多発性硬化症(PPMS)患者を対象とした SAR442168 の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-340	argenx BVBA の依頼による慢性炎症性脱髓性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第2相試験(非盲検延長試験)	安全性情報等に関する報告	承認
治-341	エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカル AD の被験者を対象とした BAN2401 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-343	サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症(RMS)患者を対象とした SAR442168 の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-347	メドペイス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレンの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-352	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-06939926 の第3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-356	ノボ ノルディスクファーマ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 NN9924 の効果及び安全性を検討する第 3a 相試験(EVOKE plus)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-357	ノボ ノルディスクファーマ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 NN9924 の効果及び安全性を検討する第 3a 相試験(EVOKE)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-360	ユーシービージャパン株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質(MOG)抗体関連疾患(MOG-AD)に対する Rozanolixizumab の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-363	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性炎症性脱髓性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象とした TAK-771 の第3相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-365	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象とした BIIB098 の第 III 相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-366	ユーシービージャパン株式会社の依頼による Stereotypical prolonged seizure を有する患者を対象とした Staccato alprazolam 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-367	ユーシービージャパン株式会社の依頼による Stereotypical prolonged seizure を有する患者を対象とした Staccato alprazolam 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-371	小野薬品工業株式会社の依頼によるてんかんを対象とした ONO-2017(cenobamate)の第Ⅲ相試験	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-372	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象として SRP-9001 の安全性及び有効性を評価する第 3 相多国籍ランダム化二重盲検プラセボ対照全身遺伝子導入試験(EMBARK)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-374	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人の慢性炎症性脱髓性多発根神経炎(CIDP)患者を対象とした Nipocalimab の第Ⅱ/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-375	A Phase 1-3, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety, Pharmacokinetics and Pharmacodynamics of Intrathecally Administered ION373 in Patients with Alexander Disease / アレクサンダー病患者を対象に ION373 の髄腔内投与の有効性、安全性、薬物動態及び薬力学を評価する第 1~3 相、二重盲検、無作為化、プラセボ対照試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-378	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン合同会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤(GWP42003-P)の第 3 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-381	日本人ナルコレプシー患者を対象として、BF2.649 を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験(パート 1)と、その後の非盲検、長期投与試験(パート 2)からなる第 3 相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-384	大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたブレクスピラゾール週 1 回製剤(QW 製剤)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-385	大塚製薬の依頼による統合失調症患者を対象としたブレクスピラゾール週 1 回製剤(QW 製剤)の第 III 相長期投与試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-388	nCPAP 療法を受けても日中の過度の眠気が認められる日本人閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者に BF2.649 を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験(パート 1)と、その後の非盲検、長期投与試験(パート 2)からなる第 3 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-391	小野薬品工業株式会社の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象とした ONO-2017(Cenobamate) の第Ⅱ 相試験	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-394	武田薬品工業株式会社の依頼による特定状態の中枢性過眠症を対象とした TAK-861 の第 2/3 相試験(TAK-861-2003 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-395	LEMS 患者を対象とした DYD-301 錠の継続投与試験(拡大治験)	安全性情報等に関する報告	承認
治-396	歩行不能及び歩行可能なデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象として SRP-9001 の安全性及び有効性を評価する第 3 相多国籍ランダム化二重盲検 プラセボ対照全身遺伝子導入療法試験 (ENVISION)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-399	大塚製薬の依頼による統合失調症患者を対象としたブレクスピラゾール週 1 回製剤(QW 製剤)の薬物動態に対する食事の影響検討試験(第 I 相試験)	安全性情報等に関する報告	承認
治-402	痙性斜頸患者を対象とした NT 201 の非盲検、非対照、単群試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-403	眼瞼痙攣患者を対象とした NT 201 の非盲検、非対照、単群試験	安全性情報等に関する報告	承認
医-017	限局性皮質異形成 II 型のてんかん発作に対するシロリムスの有効性と安全性の検討を目的とする第 III 相試験(医師主導治験)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
医-018	筋痛性脳脊髄炎/慢性疲労症候群(ME/CFS)に対するリツキシマブ(遺伝子組換え)の有効性及び安全性を探索的に検討するプラセボを対照とする二重盲検試験(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
医-019	10 歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした、Tranilast の運動機能、呼吸機能、心機能への有効性・安全性を評価するための 無作為化二重盲検プラセボ対照第 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-345	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による PTC743 の一脳症患者を対象とした臨床試験[継続投与試験]	治験に関する変更	承認
治-348	中外製薬株式会社の依頼による視神経脊髄炎スペクトラム障害患者を対象としたサトラリズマブの継続投与試験	治験に関する変更	承認
治-390	株式会社力ネカの依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィーに対する KA-301 の安全性及び有効性を検討する第 I / II 相試験	治験に関する変更	承認
治-398	A Phase 1/2a Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics and Pharmacodynamics of Intrathecally Administered ION717 in Patients with Prion Disease プリオン病患者を対象に ION717 の髄腔内投与の安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学を評価する第 1/2a 相試験	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-401	歩行可能な男児のデュシェンヌ型筋ジストロフィー(DMD)患者を対象とした NS-050/NCNP-03 の安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学を検討する第Ⅰ/Ⅱ相、ヒト初回投与、反復投与、2 パート試験	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 2 件、監査報告件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
医-017	限局性皮質異形成Ⅱ型のてんかん発作に対するシロリムスの有効性と安全性の検討を目的とする第Ⅲ相試験(医師主導治験)	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 20 件、安全性情報等に関する報告 0 件、治験終了等報告 2 件、治験実施計画書等修正報告 0 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-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 Brivaracetam (ucb34714) の第Ⅲ相長期継続投与試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-341	エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカル AD の被験者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-343	サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症(RMS)患者を対象とした SAR442168 の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-345	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による PTC743 のリー脳症患者を対象とした臨床試験[継続投与試験]	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-356	ノボ ノルディスクファーマ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 NN9924 の効果及び安全性を検討する第 3a 相試験(EVOKE plus)	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-357	ノボ ノルディスクファーマ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 NN9924 の効果及び安全性を検討する第 3a 相試験(EVOKE)	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-360	ユーシービージャパン株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質(MOG)抗体関連疾患(MOG-AD)に対する Rozanolixizumab の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-363	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性炎症性脱髓性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象とした TAK-771 の第3相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-370	武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群及びレノックス・ガストー症候群患者を対象とした TAK-935(soticlestat)の第 3 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-371	小野薬品工業株式会社の依頼によるてんかんを対象としたONO-2017(cenobamate)の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-375	A Phase 1~3, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety, Pharmacokinetics and Pharmacodynamics of Intrathecally Administered ION373 in Patients with Alexander Disease / アレキサンダー病患者を対象に ION373 の髄腔内投与の有効性、安全性、薬物動態及び薬力学を評価する第 1~3 相、二重盲検、無作為化、プラセボ対照試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-378	(治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン合同会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤(GWP42003-P)の第 3 相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-390	株式会社カネカの依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィーに対する KA-301 の安全性及び有効性を検討する第 I / II 相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-391	小野薬品工業株式会社の依頼による部分発作を有する日本人てんかん患者を対象とした ONO-2017 (Cenobamate) の第Ⅱ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-394	武田薬品工業株式会社の依頼による特定状態の中枢性過眠症を対象とした TAK-861 の第 2/3 相 試 験 (TAK-861-2003 試験)	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-395	LEMS 患者を対象とした DYD-301 錠の継続投与試験(拡大治験)	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-401	歩行可能な男児のデュシェンヌ型筋ジストロフィー(DMD)患者を対象とした NS-050/NCNP-03 の安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学を検討する第 I/II 相、ヒト初回投与、反復投与、2 パート試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-405	KMバイオロジクス株式会社の依頼による CIDP 及び MMN 患者を対象とした GGL の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-329	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 BIIB037 の第 IIIb 相試験	治験終了に関する報告
治-334	パーキンソン病患者を対象とした ABBV-951 の持続皮下注入による 1 日 24 時間投与時の安全性及び忍容性を評価する M15-741 試験の非盲検継続試験	治験終了に関する報告

(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	直接閲覧 43 件、リモートモニタリング 0 件
監査・モニタリング結果報告件数	0 件

(6) その他の報告(2 件)

整理番号	研究課題	報告事項
治-341	エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカル AD の被験者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験	業務委託契約の地位継承に関するお知らせ
治-385	大塚製薬の依頼による統合失調症患者を対象としたブレクスピラゾール週1回製剤(QW 製剤)の第Ⅲ相長期投与試験	付保証明書の提出

[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	中川 栄二	医師 病院 副院長	(4)	○
副委員長	勝海 学	薬剤師 病院 薬剤部 部長	(4)	○
専門委員	木村 浩晃	医師 病院 総合内科部 内科 医長	(4)	○
専門委員	山本 敏之	医師 病院 脳神経内科診療部 第五脳神経内科医長	(4)	○
専門委員	沖田 恒治	医師 病院 精神診療部 第一精神科 医長	(4)	×
専門委員	本橋 裕子	医師 病院 脳神経小児科診療部 第二脳神経小児科 医長	(4)	○
専門委員	中村 直子	看護師 病院 看護部 部長	(4)	○
専門委員	間野 達雄	医師 神経研究所 疾病研究第四部 第二研究室室長	(4)	○
専門委員	住吉 太幹	医師 精神保健研究所 児童・予防精神医学研究部 部長	(4)	○
専門委員	成田 瑞	医師 精神保健研究所 行動医学研究部 精神機能研究室 室長	(4)	○
非専門委員	河原 諭	財務経理部 部長	(1)	○
非専門委員	高畠 朋哉	総務部 人事課 労務管理室 室長	(1)	×
専門委員	松井 佑樹	医師 企画経営部 企画医療研究課 課長	(4)	×
非専門委員	金子 照慶	財務経理部 医事課 課長	(1)	○
外部委員	小林 麻理	都立学校 副校長	(2)(3)	○
外部委員	松井 勝彦	大学 教授	(2)(3)	○
外部委員	中澤 栄輔	大学院 講師	(2)(3)	○

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)
- × (欠席した委員)