

平成 27 年度第 6 回臨床試験審査委員会議事要旨概要

日 時 : 2015 年 9 月 24 日 (木) 16:00~17:16

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

- ・ 田島芳夫臨床試験審査委員会副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-239	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による封入体筋炎患者を対象とした BYM3 38 の第Ⅱ相/第Ⅲ試験の継続投与試験	新規申請受け入れの可否	承認

(3) 継続審議(重篤な有害事象報告 1 件、安全性情報等報告 93 件、治験に関する変更 40 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 (メコバラミン) の筋萎縮性側索硬化症に対する長期投与試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-116	エーザイ株式会社の依頼による E2007 (ペランパネル) の継続長期投与試験 (第Ⅱ相)	安全性情報等に関する報告	承認
治-132	テバファーマスーティカル株式会社の依頼による Copolymer 1 (グラチラマー酢酸塩) の再発寛解型多発性硬化症 (RRMS) に対する第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-154	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 L059 (レベチラセタム) の長期継続投与試験 (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-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	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-182	エーザイ株式会社の依頼による難治性局在関連てんかん患者を対象とした E2007 (ペランパネル) の第Ⅲ相臨床試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-184	アルフレッサファーマ株式会社の依頼による點頭てんかん患者を対象とした M071754 (ピガバトリン) の第Ⅲ相長期投与試験	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-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	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	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-190	大塚製薬株式会社の依頼による OPC-14597IMD(アリピプラゾール)の双極Ⅰ型障害患者を対象とした第Ⅲ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
治-191	日本製薬株式会社依頼による NPB-01(乾燥ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン)の前期第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-192	CIDPを対象とした FTY720 の二重盲検法によるプラセボ対照 第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-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	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-195	塩野義製薬株式会社の依頼による S-877503(グアンファシン塩酸塩)の小児注意欠陥・多動性障害患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験(継続長期投与試験)	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	安全性情報等に関する報告	承認
治-200	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による封入体筋炎患者を対象とした BYM338 の二重盲検、プラセボ対照 後期Ⅱ相/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-202	アッヴィ合同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、ABT-SLV187の長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告	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 治験に関する変更	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	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
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-207	日本イーライリリ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を対象とした LY450190(タダラフィル)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-208	CSL ベーリング株式会社の依頼による慢性炎症性脱髄性多発根神経炎(CIDP)を対象とした IgPro20(皮下注射用免疫グロブリン)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

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-211	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第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-213	アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼による特発性過眠症患者を対象とした CN-801 の長期投与試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-215	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による二次性進行型多発性硬化症患者を対象とした BAF312 の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	承認
治-216	富山化学工業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 T-817MA の臨床第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-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〕	安全性情報等に関する報告	承認
治-222	大塚製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症に伴う行動障害を対象とした OPC-14597 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-223	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY2062430 の第 3 相試験 (他院患者 PET 撮影の受入れ)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-224	ノーベルファーマ株式会社の依頼による、NPC-15 投与の臨床薬理試験	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)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	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)	安全性情報等に関する報告	承認
治-228	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-230	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相二重盲検試験	安全性情報等に関する報告	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	安全性情報等に関する報告	承認
治-232	武田薬品工業株式会社の依頼によるレボドパ併用下のパーキンソン病患者を対象とした TVP-1012 の第 2/3 相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-233	アストラゼネカ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	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－234	大日本住友製薬株式会社の依頼による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 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－235	Meiji Seika ファルマ株式会社依頼による 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－236	Meiji Seika ファルマ株式会社依頼による ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験(第Ⅲ相)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治－237	ファイザー株式会社の依頼による PF-00345101(ロラゼパム)のてんかん重積状態あるいはてんかん頻発状態の患者に対する第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－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	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
臨－001	日本人メラスの EPI-743 治療	研究に関する変更	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	安全性情報等に関する報告 研究に関する変更	承認
臨－003－106 －107 －108 －205 －207	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	安全性情報等に関する報告 研究に関する変更	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 0 件、監査報告 0 件)

(4) 報告(治験実施計画書等軽微な変更等 23 件、治験終了等報告 2 件、安全性情報等に関する報告 3 件、治験実施計画書等修正報告 0 件、迅速審査済み報告 9 件、逸脱に関する通知 1 件)

整理番号	研究課題	報告事項
治－116	エーザイ株式会社の依頼による E2007(ペランパネル)の継続長期投与試験(第Ⅱ相)	治験に関する変更[軽微な変更等]
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	治験に関する変更[軽微な変更等]
治－178	大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象としたアリピプラゾール(OPC-14597)の長期継続投与試験(第Ⅲ相試験)	治験終了に関する報告 安全性情報等に関する報告
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-190	大塚製薬株式会社の依頼による OPC-14597IMD(アリピプラゾール)の双極 I 型障害患者を対象とした第Ⅲ相非盲検試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-192	CIDP を対象とした FTY720 の二重盲検法によるプラセボ対照 第Ⅱ/Ⅲ 相臨床試験	治験に関する変更[軽微な変更等] 緊急回避のための逸脱に関する通知
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	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-200	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による封入体筋炎患者を対象とした BYM338 の二重盲検、プラセボ対照後期Ⅱ相/第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-202	アッヴィ合同会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした、ABT-SLV187 の長期継続投与試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
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	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-207	日本イーライリリ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を対象とした LY450190(タダラフィル)の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-212	アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼による特発性過眠症患者を対象とした CN-801 の第Ⅲ相臨床試験	治験終了に関する報告 安全性情報等に関する報告
治-214	大正製薬株式会社の依頼による TS-091 の第Ⅱ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-216	富山化学工業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 T-817MA の臨床第Ⅱ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-224	ノーベルファーマ株式会社の依頼による、NPC-15 投与の臨床薬理試験	治験に関する変更[迅速審査報告:症例追加] 治験に関する変更[軽微な変更等]
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)	治験に関する変更[軽微な変更等]
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[迅速審査報告:症例追加]
治-228	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[迅速審査報告:症例追加]

整理番号	研究課題	報告事項
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-234	大日本住友製薬株式会社の依頼に よる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 3 相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-235	Meiji Seika ファルマ株式会社依頼に 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)	治験に関する変更[迅速審査報告:分担医師変更]
治-236	Meiji Seika ファルマ株式会社依頼に 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)	治験に関する変更[迅速審査報告:分担医師変更]
治-237	ファイザー株式会社の依頼による PF-00345101(ロラゼパム)のてんかん 重積状態あるいはてんかん頻発状態 の患者に対する第Ⅲ相試験	治験に関する変更[迅速審査報告:分担医師変更] 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	治験に関する変更[軽微な変更等]
医-003	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を 対象とした NS-065/NCNP-01 の早期 探索的臨床試験	治験に関する変更[軽微な変更等]

(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	105 件
監査・モニタリング結果報告件数	115 件

(6) その他の報告(17 件)

整理番号	研究課題	報告事項
治-154	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 L059(レベチラセタ ム)の長期継続投与試験(第Ⅲ相試験)	付保証明書提出
治-178	大塚製薬株式会社の依頼による自閉 性障害の小児患者を対象としたアリピ プラゾール(OPC-14597)の長期継続 投与試験(第Ⅲ相試験)	治験依頼者の代表者役職名変更のお知らせ
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	付保証明書提出
治-190	大塚製薬株式会社の依頼による OPC- 14597IMD(アリピプラゾール)の双極Ⅰ 型障害患者を対象とした第Ⅲ相非盲検 試験	治験依頼者の代表者役職名変更のお知らせ 安全性情報の報告形式変更に関するお知らせ

整理番号	研究課題	報告事項
治-191	日本製薬株式会社依頼による NPB-01(乾燥ポリエチレングリコール 処理人免疫グロブリン)の前期第Ⅱ相 試験	付保証明書提出
治-202	アッヴィ合同会社の依頼によるパーキン ソン病患者を対象とした、 ABT-SLV187の長期継続投与試験	国内/海外旅行に関して航空機会社宛のお知らせ
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	治験依頼者の代表者名変更のお知らせ
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3相試験)	治験依頼者の代表者名変更のお知らせ
治-211	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第 Ⅱ相試験	個人情報の取扱に関する追加報告
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]	治験依頼者の代表者名変更のお知らせ 治験薬に関する報告
治-222	大塚製薬株式会社の依頼によるアル ツハイマー型認知症に伴う行動障害 を対象としたOPC-14597の第Ⅲ相 試験	治験依頼者の代表者役職名変更のお知らせ
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)	治験継続に関するお知らせ
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)	付保証明書提出
治-234	大日本住友製薬株式会社の依頼による 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3相試験	治験依頼者の代表者名変更のお知らせ
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	付保証明書提出

[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	委員区分	出欠
委員長	中込 和幸	医師 病院 副院長	④	×
副委員長	田島 芳夫	薬剤師 病院 薬剤部 部長	④	○
専門委員	村田 美穂	医師 病院 特命副院長 病院 神経内科診療部 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	吉田 寿美子	医師 病院 臨床検査部 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	牛島 品子	看護師 病院 看護部 部長	④	○
専門委員	山村 隆	医師 神経研究所 免疫研究部 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	長谷川 博	総務部 部長	①	○
非専門委員	納富 修	企画経営部 企画経営課 課長	①	○
専門委員	斎藤 美紀子	歯科医師 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	岩瀬 昌保	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）

×