

平成 26 年度第 1 回臨床試験審査委員会議事要旨概要

日 時:2014 年 4 月 24 日 (木) 16:00~18:36

場 所:独立行政法人国立精神・神経医療研究センター IBIC 棟 2F 臨床研究推進部会議室

出席委員各別表の通り

- ・ 中込和幸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(5 件)

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	新規申請受け入れの可否	修正の上で承認 [同意説明文書の修正]
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	新規申請受け入れの可否	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	新規申請受け入れの可否	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	新規申請受け入れの可否	保留 [理由:[追加資料の提出等]
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	新規申請受け入れの可否	保留 [理由:[追加資料の提出等]

(3) 継続審議(重篤な有害事象報告 9 件、安全性情報等報告 59 件、治験に関する変更 23 件、逸脱報告 0 件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-108	協和発酵キリン株式会社の依頼による KW-6485P(トピラマート)の第Ⅱ相試験	重篤な有害事象に関する報告	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-140	バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社の依頼による BG00002(ナタリズマブ)の再発寛解型多発性硬化症を対象とした第Ⅱ相長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-143	ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼による 16 歳以上の強直間代発作を有す	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
	るてんかん患者を対象としたレベチラセタム(L059)の第Ⅲ相試験		
治-145	中外製薬株式会社の依頼による顕著な陰性症状が持続している統合失調症患者を対象としたRO4917838の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-146	MSD株式会社の依頼によるSCH 900274(アセナピン)舌下錠の急性増悪期統合失調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-147	MSD株式会社の依頼によるSCH 900274(アセナピン)舌下錠の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相長期延長投与試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-152	中外製薬株式会社の依頼による既存の抗精神病薬でも十分に改善されない症状をもつ統合失調症患者を対象としたRO4917838の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	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	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	承認
治-163	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるGSK2402968のDuchenne型筋ジストロフィー患者を対象とした第Ⅲ相継続投与試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-164	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の第Ⅱ/Ⅲ相用量検討試験	重篤な有害事象に関する報告	承認
治-167	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レベチラセタム(L059)単剤療法の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-169	エーザイ株式会社の依頼によるE2020(ドネペジル塩酸塩)の高度アルツハイマー型認知症患者を対象とした臨床第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-172	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるRO92670(paliperidone palmitate)の統合失調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 治験に関する変更	承認
治-175	久光製薬株式会社の依頼によるHP-3000(ロピニロール塩酸塩)のL-DOPA非併用パーキンソン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-176	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による自閉性障害の易刺激性を対象としたリスペリドン(RO64766)の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-177	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)の二重盲検比較試験(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-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)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-180	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 LACOSAMIDE (SPM927) の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-181	エーザイ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 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 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 治験に関する変更	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	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-185	大日本住友製薬株式会社の依頼による AD-810N(ゾニサミド)の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第Ⅱ相試験	重篤な有害事象に関する報告	承認
治-186	バイオジェン・アイデック・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	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	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	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	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Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-194	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	安全性情報等に関する報告	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-197	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	治験に関する変更	承認
治-199	バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社の依頼による多発性硬化症患者を	安全性情報等に関する報告	承認

	対象とした第Ⅲ相試験		
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-201	アツヴィ合同会社 ABT-SLV187 第Ⅲ相臨床試験(ベースライン対照試験)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-202	アツ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	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	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	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	承認
医-002	OCH-NCNP 1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	重篤な有害事象に関する報告 治験に関する変更	修正の上で承認 [同意説明文書の修正]
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	承認
医-004	HAL-HN01の神経・筋難病疾患を対象とした多施設共同医師主導治験(NYC-3001試験)	治験に関する変更	承認
医-005	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたNPC-14(硫酸アルベカシン)の医師主導治験(第Ⅱ相)	治験に関する変更	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	研究に関する変更	修正の上で承認 [同意説明文書の修正]

(3) 治験実施の適切性(医師主導治験モニタリング結果報告6件、監査報告1件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
医-002	OCH-NCNP 1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	監査結果報告	承認
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	モニタリング結果報告	承認
医-004	HAL-HN01の神経・筋難病疾患を対象とした多施設共同医師主導治験(NYC-3001試験)	モニタリング結果報告	承認
医-005	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたNPC-14(硫酸アルベカシン)の医師主導治験(第Ⅱ相)	モニタリング結果報告	承認
臨-002	日本人メラスのEPI-743長期投与治療	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 13 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 5 件、逸脱に関する通知 0 件)

整理番号	研究課題	報告事項
治-033	323U66SRのうつ病に対する臨床評価—一般臨床試験—	治験中止に関する報告
治-140	バイオジェン・アイデック・ジャパン株式会社の依頼によるBG00002(ナタリズマブ)の再発寛解型多発性硬化症を対象とした第Ⅱ相長期継続投与試験	治験中止に関する報告
治-169	エーザイ株式会社の依頼によるE2020(ドネベジル塩酸塩)の高度アルツハイマー型認知症患者を対象とした臨床第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
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(ピガパトリン)の第Ⅲ相長期投与試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-186	バイオジェン・アイデック・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-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[迅速審査報告:症例追加]
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]
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	治験に関する変更[迅速審査報告:他院の検査の流れについての変更]
治-194	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	治験に関する変更[軽微な変更等]
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)	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:症例追加]
治-199	バイオジェン・アイデック・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]

整理番号	研究課題	報告事項
治-201	アッヴィ合同会社 ABT-SLV187 第Ⅲ相臨床試験(ベースライン対照試験)	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-204	大日本住友製薬株式会社の依頼によるEPI-743 のリー脳症患者を対象とした臨床試験[後期第 2/3 相試験]	治験に関する変更[軽微な変更等]
医-005	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした NPC-14(硫酸アルベカシン)の医師主導治験(第Ⅱ相)	治験に関する変更[迅速審査報告:分担医師・協力者の追加・削除]
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	66件
監査・モニタリング結果報告件数	60件

(6) その他の報告(14件)

整理番号	研究課題	報告事項
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	ビル名称変更のお知らせ
治-164	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 の第Ⅱ/Ⅲ相用量検討試験	代表者名変更読み替えのお知らせ
治-165	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 の第Ⅲ相長期投与試験	代表者名変更読み替えのお知らせ
治-172	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による RO92670(paliperidone palmitate)の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験	ゼプリオン適正使用のお知らせ ゼプリオン安全性速報発行のお知らせ
治-180	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 LACOSAMIDE (SPM927) の第Ⅲ相試験	検査結果報告の誤りに関するレター
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	検査結果報告の誤りに関するレター
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	代表者名変更読み替えのお知らせ
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	付保証明提出

整理番号	研究課題	報告事項
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	代表者名変更読み替えのお知らせ
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	代表者名変更読み替えのお知らせ
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	測定マニュアルについて
医-005	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした NPC-14(硫酸アルベカシン)の医師主導治験(第II相)	誤記修正のお知らせ

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	林 津也子	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)

× (欠席した委員)