

平成 26 年度第 3 回臨床試験審査委員会議事要旨概要

日 時:2014 年 6 月 26 日 (木) 16:00~17:36

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

- ・ 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(3 件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
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	新規申請受け入れの可否	承認
臨-003-205	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	承認
臨-003-206	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	承認

(3) 継続審議(重篤な有害事象報告 10 件、安全性情報等報告 59 件、治験に関する変更 31 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-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 治験に関する変更	承認
治-147	MSD 株式会社の依頼による SCH 90027 4(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	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 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-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	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-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 治験に関する変更	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-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(R064766)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-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-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(ビガバトリン)の第Ⅲ相長期投与試験	安全性情報等に関する報告	承認
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)のパーキンソン症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	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-186	バイオジェン・アイデック・ジャパン株式	安全性情報等に関する報告	承認

	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	
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-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3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-198	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長期継続投与試験	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-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-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]	重篤な有害事象に関する報告	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	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
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 治験に関する変更	承認

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	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	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	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-002	日本人メラスの EPI-743 長期投与治療	重篤な有害事象に関する報告	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	研究に関する変更	承認

(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-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)	監査結果報告	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-001	日本人メラスの EPI-743 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 23 件、治験終了等報告 2 件、治験実施計画書等修正報告 3 件、迅速審査済み報告 13 件、逸脱に関する通知 0 件)

整理番号	研究課題	報告事項
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	治験に関する変更[迅速審査報告:期間延長]
治-137	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)の小児てんかんを対象とした第Ⅲ相長期投与試験	治験に関する変更[迅速審査報告:期間延長]
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:期間延長]
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	治験終了に関する報告
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)	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-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-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	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: 期間延長及び費用追加]
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	治験に関する変更[軽微な変更等]
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	治験に関する変更[軽微な変更等]
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-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	治験終了に関する報告
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)	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 (ビガバトリン) 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-188	日本製薬株式会社の依頼による 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) の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎に対する第Ⅲ相試験	治験に関する変更[迅速審査報告: 分担医師追加・削除]
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-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]

整理番号	研究課題	報告事項
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[迅速審査報告: 分担医師追加]
治-198	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長期継続投与試験	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: 分担医師追加]
治-201	アヅヴィ合同会社 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] 治験に関する変更[迅速審査報告: 症例追加]
治-202	アヅ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] 治験に関する変更[迅速審査報告: 症例追加]
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[迅速審査報告: 症例追加]
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(皮下注射用人免疫グロブリン)の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[迅速審査報告: 分担医師追加]
治-209	帝人ファーマ株式会社の依頼による GGS の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎(CIDP)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]
臨-003 -106/107/108	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	第2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	73件
監査・モニタリング結果報告件数	54件

(6) その他の報告(8件)

整理番号	研究課題	報告事項
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	会社分割による事業継承に関するお知らせ
治-147	MSD 株式会社の依頼による SCH 9002 74(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	治験薬包装の破損に関する調査報告
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)	会社分割による事業継承に関するお知らせ

整理番号	研究課題	報告事項
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	会社分割による事業継承に関するお知らせ
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)	代表者名の変更のお知らせ
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)	代表者名の変更のお知らせ
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	本社移転のお知らせ
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)	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	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)