平成 27 年度第 1 回臨床試験審査委員会議事要旨概要

日 時:2015年4月23日(木) 16:00~18:10

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

・ 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(2件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果	
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	新規申請受け入れの可否	修正の上で承認 [条件:当院における PET 検査受入手順及び体制を示した資料を提出]	
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	新規申請受け入れの可否	修正の上で承認 [条件:説明文書・ 同意文書を修正]	

(3) <u>継続審議(重篤な有害事象報告3件、安全性情報等報告41件、治験に関する変更47件、</u> 逸脱報告1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	安全性情報等に関する報告	承認
	(メコバラミン)の筋萎縮性側索硬化症に	治験に関する変更	
	対する長期投与試験		
治-116	エーザイ株式会社の依頼による E2007	安全性情報等に関する報告	承認
	(ペランパネル)の継続長期投与試験	治験に関する変更	
	(第Ⅱ相)		
治-132	テバファーマスーティカル株式会社の依	安全性情報等に関する報告	承認
	頼による Copolymer 1(グラチラマ一酢	治験に関する変更	
	酸塩)の再発寛解型多発性硬化症(RR		
	MS)に対する第Ⅱ相試験		
治-154	ユーシービージャパン株式会社の依頼	安全性情報等に関する報告	承認
	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-157	日本イーライリリー株式会社の依頼によ	安全性情報等に関する報告	承認
	るアルツハイマー型認知症患者を対象		
	とした LY2062430(Solanezumab)の第皿		
	相試験		

整理番号			審議結果	
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-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	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	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 E2 007(ペランパネル)の第Ⅲ相臨床試験	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-184	アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼 による点頭でんかん患者を対象とした M 071754(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-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 治験に関する変更	承認	
治一187	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-1 4597IMD(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	治験に関する変更	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-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)	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-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	安全性情報等に関する報告 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	

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-200	ノバルティスファーマ株式会社の依頼に	治験に関する変更	承認
	よる封入体筋炎患者を対象とした	安全性情報等に関する報告	
	BYM338 の二重盲検、プラセボ対照 後		
	期Ⅱ相/第Ⅲ相試験		
治-202	アッヴィ合同会社の依頼によるパーキン	安全性情報等に関する報告	承認
	ソン病患者を対象とした、ABT-SLV187	治験に関する変更	
	の長期継続投与試験		
治-203	中外製薬株式会社の依頼による SA237	安全性情報等に関する報告	承認
	の視神経脊髄炎(NMO)及び NMO 関連	治験に関する変更	
	疾患(NMOSD)を対象とした第Ⅲ相試験		
治-205	大日本住友製薬株式会社の依頼による	安全性情報等に関する報告	承認
	SM-13496 の双極 I 型障害の大うつ病エ	治験に関する変更	
	ピソードの患者を対象とした第3相試験		
治-206	大日本住友製薬株式会社の依頼による	安全性情報等に関する報告	承認
	SM-13496 の双極 I 型障害患者を対象	治験に関する変更	
	とした長期投与試験(第3相試験)		
治-207	日本イーライリリー株式会社の依頼によ	安全性情報等に関する報告	承認
	るデュシェンヌ型筋ジストロフィーを対象	治験に関する変更	
	とした LY450190(タダラフィル)の第 III 相		
>	試験		
治-208	CSL ベーリング株式会社の依頼による	安全性情報等に関する報告	承認
	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		→ =n
治-211	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による	安全性情報等に関する報告	承認
	JNJ-54135419 (esketamine) の治療抵		
	抗性うつ病患者を対象とした第Ⅱ相試		
治-212	験 フェフレッサーフューフサイクサのな	公段に関する亦 軍	承 ⇒
/D - Z Z	アルフレッサファーマ株式会社の依頼による株務性温服疾患者を対象と	治験に関する変更	承認
	頼による特発性過眠症患者を対象と		
÷ 010	した CN-801 の第Ⅲ相臨床試験	ントアルフェア	_z.=v
治-213	アルフレッサファーマ株式会社の依頼	治験に関する変更	承認
	による特発性過眠症患者を対象とした		
 冷_ Q1 /I	CN-801 の長期投与試験 大正製薬株式会社の依頼による	公殿に関する亦 更	承 韧
治-214	大止 袈 楽 株 式 尝 社 の 依 粮 による TS-091 の第 II 相試験	治験に関する変更	承認
>h = :=		V(E) (- B) + 3 + 7	7-7
治-215	ノバルティスファーマ株式会社の依頼	治験に関する変更	承認
	による二次性進行型多発性硬化症患	緊急回避のための逸脱に関す	
\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	者を対象とした BAF312 の第Ⅲ相試験	る報告	-z.=n
治-216	富山化学工業株式会社の依頼による	治験に関する変更	承認
	アルツハイマー型認知症患者を対象と		
÷ 017	した T-817MA の臨床第 II 相試験	海殿に関する赤東	-z.≑n
治-217	大鵬薬品工業株式会社の依頼による	治験に関する変更	承認
	TAS-205 の第 I 相試験		
治-218	大日本住友製薬株式会社の依頼によ	治験に関する変更	承認
	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-220	大塚製薬株式会社の依頼による統合	安全性情報等に関する報告	承認
	失調症患者を対象とした		
	OPC-14597IMD(アリピプラゾール)の		
	臨床薬理試験		

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-222	大塚製薬株式会社の依頼によるアル	治験に関する変更	承認
	ツハイマー型認知症に伴う行動障害を	安全性情報等に関する報告	
	対象とした OPC-14597 の第Ⅲ相試験		
治-223	日本イーライリリー株式会社の依頼に	安全性情報等に関する報告	承認
	よる LY2062430 の第 3 相試験		
	(他院患者 PET 撮影の受入れ)		
治-224	ノーベルファーマ株式会社の依頼によ	治験に関する変更	承認
	る、NPC-15 投与の		
	臨床薬理試験	A 50 50 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	
治-225	久光製薬株式会社の依頼によるパー	治験に関する変更	承認
	キンソン病患者を対象とした HP-3000		
·/› 000	の第皿相長期投与試験	い際に明まる本書	Z.=0
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	治験に関する変更	承認
	可能なテュシェンス空筋シストロフィー 男児を対象とした PF-06252616 の第 2		
	労児を対象とした PF-00252616 の第 2 相試験(B5161002)		
治-227	石試験(63161002)	 安全性情報等に関する報告	承認
70 227	による部分発作を有する小児患者を対	治験に関する変更	开心
	象とした Lacosamide(SPM927)の長期	加州人で展りる文文	
	継続投与試験(第Ⅱ相試験)		
治-229	久光製薬株式会社の依頼による	治験に関する変更	承認
	L-DOPA 併用パーキンソン病患者を	137 322	7740
	対象とした HP-3000 の第Ⅲ相並行群		
	間比較試験		
治-230	武田薬品工業株式会社の依頼による	治験に関する変更	承認
	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		
治-231	武田薬品工業株式会社の依頼による	治験に関する変更	承認
	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		
治-232	武田薬品工業株式会社の依頼による	治験に関する変更	承認
	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		
E 004	験 	<i>王然</i> 女士南京在1-84-7-184	7-7
医-001	コエンザイム Q10 及びリシノプリルの筋	重篤な有害事象に関する報告	承認
	ジストロフィーを対象とした医師主導試		
医-002	験 OCH-NCNP 1 の健康成人および多発	治験に関する変更	承認
医-002 	OCH-NCNP 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	/山峽(〜医) y ②多史 	小 市心
			<u> </u>
医-003	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を	治験に関する変更	承認
	対象とした NS-065/NCNP-01 の早期		
E 007	探索的臨床試験	いたに明よる大王	Z.=1
医一005	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を	治験に関する変更	承認
	対象とした NPC-14(硫酸アルベカシ		
臨一003	ン)の医師主導治験(第Ⅱ相) 大うつ病性障害患者を対象とした新規	研究に関する変更	承認
mi - 003	│ 入つ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	WI 九I〜 天 Y	外 応
臨-003-106	大うつ病性障害患者を対象とした新規	研究に関する変更	承認
-107	抗うつ薬の長期投与試験		
-108			
-205			
-207			

(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0件、監査報告1件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
医-001	コエンザイム Q10 及びリシノプリルの筋 ジストロフィーを対象とした医師主導試 験	監査報告	承認

(4) 報告(治験実施計画書等軽微な変更等 20 件、治験終了等報告 4 件、安全性情報等に関する報告 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	『守修正報台 ∪件、迅速番重済の報 研究課題	報告事項
治-103		
70 100	相試験	MINES I II (II-IX) OTAL
治-167	ユーシービージャパン株式会社の依	治験に関する変更[軽微な変更等]
	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(L05	
	9)単剤療法の第Ⅲ相試験	
治-172	ヤンセンファーマ株式会社の依頼に	安全性情報等に関する報告
	よる RO92670(paliperidone palmitat	治験終了に関する報告
	e)の統合失調症患者を対象とした第	
	Ⅲ相試験	
治-184	アルフレッサ ファーマ株式会社の依	治験に関する変更[軽微な変更等]
	頼による点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-188	日本製薬株式会社の依頼による NPB	治験終了に関する報告
	-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-191	日本製薬株式会社依頼による	治験に関する変更[軽微な変更等]
	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	
治-192	CIDP を対象とした FTY720 の二重盲	治験に関する変更[軽微な変更等]
	検法によるプラセボ対照 第 Ⅱ/Ⅲ 相	
	臨床試験	
治-195	塩野義製薬株式会社の依頼による	治験に関する変更[軽微な変更等]
	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-198	キッセイ薬品工業株式会社の依頼に	治験に関する変更[軽微な変更等]
	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-201	アッヴィ合同会社の依頼によるパー	治験に関する変更[軽微な変更等]
	キンソン病患者を対象とした、	
	ABT-SLV187 の第Ⅲ相試験	
治-202	アッヴィ合同会社の依頼によるパー	治験に関する変更[軽微な変更等]
	キンソン病患者を対象とした、	
	ABT-SLV187 の長期継続投与試験	

整理番号	研究課題	報告事項
治-211	ヤンセンファーマ株式会社の依頼に	治験に関する変更[軽微な変更等]
	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	
治-216	富山化学工業株式会社の依頼によ	治験に関する変更[軽微な変更等]
	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-217	大鵬薬品工業株式会社の依頼によ	治験に関する変更[軽微な変更等]
	る TAS-205 の第 I 相試験	
治-222	大塚製薬株式会社の依頼によるア	治験に関する変更[軽微な変更等]
	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-225	久光製薬株式会社の依頼によるパー	治験に関する変更[軽微な変更等]
	キンソン病患者を対象とした	
	HP-3000 の第Ⅲ相長期投与試験	
治-226	ファイザー株式会社の依頼による歩	治験に関する変更[軽微な変更等]
	行可能なデュシェンヌ型筋ジストロフィ	
	一男児を対象とした PF-06252616 の	
	第2相試験(B5161002)	
医-001	コエンザイム Q10 及びリシノプリルの	治験に関する変更[軽微な変更等]
	筋ジストロフィーを対象とした医師主	
	導治験	
臨-003-206	大うつ病性障害患者を対象とした新	研究終了に関する報告
	規抗うつ薬の長期投与試験	

(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	91 件
監査・モニタリング結果報告件数	86 件

(6) その他の報告(17件)

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	調査結果の報告
	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-184	アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼	付保証明書提出
	による点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-186	バイオジェン・アイデック・ジャパン株式	治験依頼者の代表者名変更のお知らせ
	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-191	日本製薬株式会社依頼による	付保証明書提出
	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	
治-192	CIDP を対象とした FTY720 の二重盲	CRO の社名変更に関するお知らせ
	検法によるプラセボ対照 第 II/III 相臨	
	床試験	

整理番号	研究課題	報告事項
治-199	バイオジェン・アイデック・ジャパン株	付保証明書提出
	式会社の依頼による多発性硬化症患	治験依頼者の代表者名変更のお知らせ
	者を対象とした第Ⅲ相試験	
治-205	大日本住友製薬株式会社の依頼によ	治験依頼者の代表者名統一に関するお知らせ
	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-206	大日本住友製薬株式会社の依頼によ	治験依頼者の代表者名に関するお知らせ
	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-211	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によ	個人情報の取扱に関する追加報告
	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	
治-216	富山化学工業株式会社の依頼による	付保証明書提出
	アルツハイマー型認知症患者を対象	安全性評価委員会の報告について
	とした T-817MA の臨床第 Ⅱ 相試験	
治-218	大日本住友製薬株式会社の依頼によ	治験薬に関するお知らせ
	るリー脳症患者を対象とした EPI-743	治験依頼者の代表者名統一に関するお知らせ
	の第Ⅲ相臨床試験〔継続投与試験〕	
医-001	コエンザイム Q10 及びリシノプリルの	組み入れに関するお知らせ
	筋ジストロフィーを対象とした医師主	
	導試験	
医-002	OCH-NCNP 1 の健康成人および多発	CRO の社名変更に関するお知らせ
	性硬化症を対象とした医師主導治験	

[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	0
副委員長	田島 芳夫	薬剤師 病院 薬剤部 部長	4	0
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	0
専門委員	佐々木 征行	医師 病院 小児神経診療部 部長	4	0
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	0
専門委員	牛島 品子	看護師 病院 看護部 部長	4	0
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	0
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	0
非専門委員	長谷川博	総務部 部長	1	0
非専門委員	納富修	企画経営部 企画経営課 課長	1	0
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	0
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	0
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	0

- 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。
 - 〇(出席した委員)
 - ×(欠席した委員)