

平成 27 年度第 4 回臨床試験審査委員会議事要旨概要

日 時 :2015 年 7 月 23 日 (木) 16:00~17:50

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(1 件)

| 整理番号 | 研究課題 | 審議事項 | 審議結果 |
|-------|--|-------------|------|
| 治-238 | バイオジエン・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 | 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 43 件、治験に関する変更 19 件、逸脱報告 1 件)

| 整理番号 | 研究課題 | 審議事項 | 審議結果 |
|-------|--|---|------|
| 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 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 | 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 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ビプラゾール(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 | 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て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 治験に関する変更 | 承認 |
| 治-186 | バイオジエン・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 | 承認 |

| 整理番号 | 研究課題 | 審議事項 | 審議結果 |
|-------|--|----------------------------------|------|
| 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－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 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 | 承認 |
| 治－202 | アップフィット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 緊急回避のための逸脱に関する報告 | 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 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髓性多発根神経炎(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 | 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 | 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 | 承認 |

| 整理番号 | 研究課題 | 審議事項 | 審議結果 |
|-------|--|--------------------------|------|
| 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-214 | 大正製薬株式会社の依頼によるTS-091 の第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アル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 | 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-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-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-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 | 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 |
| 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 |
| 臨-001 | 日本人メラスのEPI-743 治療 | 研究に関する変更 | 承認 |
| 臨-002 | 日本人メラスのEPI-743 長期投与治療 | 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 1件、監査報告 0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 | 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 14 件、治験終了等報告 0 件、安全性情報等に関する報告 1 件、治験実施計画書等修正報告 1 件、迅速審査済み報告 3 件、逸脱に関する通知 0 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-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-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 | 治験に関する変更[軽微な変更等] |
| 治-184 | アルフレッサ フーマ株式会社の依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 | 治験に関する変更[迅速審査報告:分担医師変更] |
| 治-199 | バイオジエン・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-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[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[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-217 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-205 の第Ⅰ相試験 | 治験に関する変更[軽微な変更等] |
| 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2相試験(B5161002) | 治験に関する変更[軽微な変更等] |
| 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 | 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－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 | 治験に関する変更[軽微な変更等] |
| 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 | 治験に関する変更[軽微な変更等] |
| 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 | 第3回IRBでの「修正の上で承認」の修正報告 |
| 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 | 安全性情報等に関する報告 |

(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 | 54件 |
| 監査・モニタリング結果報告件数 | 54件 |

(6) その他の報告(15件)

| 整理番号 | 研究課題 | 報告事項 |
|-------|---|---------------------------|
| 治－132 | テバファーマスマートィカル株式会社の依頼によるCopolymer 1(グラチラマーア酢酸塩)の再発寛解型多発性硬化症(RRMS)に対する第Ⅱ相試験 | 承認後における試験継続に関するお知らせ |
| 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) | 安全性情報の報告形式変更に関するお知らせ |
| 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 | 付保証明書提出 |
| 治－186 | バイオジエン・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 | 治験依頼者の社名及び住所変更に関するお知らせ |
| 治－199 | バイオジエン・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 | 治験依頼者の社名及び住所変更に関するお知らせ |
| 治－217 | 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-205の第Ⅰ相試験 | 血中濃度測定に関する報告 治験薬に関する報告 |
| 治－238 | バイオジエン・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 | 治験依頼者の社名及び住所変更に関するお知らせ |
| 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 | 治験に係わるスタッフの所属変更に関するお知らせ |

| 整理番号 | 研究課題 | 報告事項 |
|---|------------------------------|-------------------------|
| 臨-001 | 日本人メラスの EPI-743 治療 | 研究に係わるスタッフの所属変更に関するお知らせ |
| 臨-002 | 日本人メラスの EPI-743 長期投与治療 | 研究に係わるスタッフの所属変更に関するお知らせ |
| 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 | 研究に係わるスタッフの所属変更に関するお知らせ |

[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 | 稻垣 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)

× (欠席した委員)