

平成 28 年度 第 2 回臨床試験審査委員会議事要旨概要

日 時:平成 28 年 05 月 31 日 (火) 16:30~18:14

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

- ・ 岡崎光俊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-250	ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC-15 の神経発達障害を有する小児の睡眠障害を対象としたⅢ相試験	新規申請の受入の可否	修正の上で承認 [条件:同意説明文書の修正]
医-006	GNE ミオパチーを対象とした NPC-09 (N-アセチルノイラミン酸)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	新規申請の受入の可否	承認

(3) 継続審議(重篤な有害事象報告 9 件、安全性情報等報告 44 件、治験に関する変更 28 件、逸脱報告 0 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-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-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-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	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	承認

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
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-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 治験に関する変更	承認
治-202	アッヴィ合同会社 ABT-SLV187 長期継続投与試験	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-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)	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-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C/N-801の長期投与試験	安全性情報等に関する報告	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	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]	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-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-225	久光製薬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HP-3000の第III相長期投与試験	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 治験に関する変更	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BI409306の有効性、安全性及び忍容性を評価する第II相試験	重篤な有害事象に関する報告	承認
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	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3相二重盲検試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-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3相長期継続試験	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-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 治験に関する変更	承認
治-233	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	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	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-235	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による 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	承認
治-236	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による 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	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	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	承認
治-240	Meiji Seika ファルマ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 ME2125 の第 II/III 相試験	治験に関する変更	承認
治-241	Meiji Seika ファルマ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 ME2125 の第 III 相試験	治験に関する変更	承認
治-242	第一三共株式会社の依頼によるデュシエンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした DS-5141b の第 I/II 相試験	治験に関する変更	承認
治-243	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 Lacosamide の二重盲検、無作為化、プラセボ対照試験(第 III 相)	安全性情報等に関する報告	承認
治-244	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 Lacosamide の長期併用継続試験(第 III 相)	安全性情報等に関する報告	承認
治-245	大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-205 の前期第 II 相試験	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	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 研究に関する変更	承認
臨-003-106 -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	安全性情報等に関する報告	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 1 件、治験終了等報告 5 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 1 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)	安全性情報等に関する報告 治験終了に関する報告
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	開発の中止等に関する報告
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	治験終了に関する報告
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]
医-002	OCH-NCNP1 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[迅速審査報告:分担医師変更]
臨-003-205 -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	研究終了に関する報告

(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	39 件
監査・モニタリング結果報告件数	39 件

(6) その他の報告(1 件)

整理番号	研究課題	報告事項
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

[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	岡崎 光俊	医師 病院 特命副院長 病院 第一精神診療部 部長	④	○
副委員長	田島 芳夫	薬剤師 病院 薬剤部 部長	④	○
専門委員	佐々木 征行	医師 病院 特命副院長 病院 小児神経診療部 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	平林 直次	医師 病院 精神リハビリテーション部 部長	④	×
専門委員	高橋 祐二	医師 病院 神経内科診療部 部長	④	○
専門委員	町屋 晴美	看護師 病院 看護部 部長	④	○
専門委員	功刀 浩	医師 神経研究所 疾病研究第三部 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	柳澤 武	総務部 部長	①	×
非専門委員	山本 修一	企画経営部 企画経営課 課長	①	○
専門委員	小川 祥子	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）