# 平成 28 年度 第 3 回臨床試験審査委員会議事要旨概要

日 時: 平成 28 年 06 月 23 日(木) 16:00~17:57

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

- ・ 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(4件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-251	大正製薬株式会社の依頼による TS-141	新規申請の受入の可否	承認
	の第Ⅱ相試験		
治-252	日本新薬株式会社の依頼によるNS-065/	新規申請の受入の可否	修正の上で承認
	NCNP-01 の臨床第 I / Ⅱ 相試験		[条件:同意説明文
			書の修正]
治-253	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によ	新規申請の受入の可否	修正の上で承認
	る再発性視神経脊髄炎(NMO)患者を対		[条件:同意説明文
	象とした Eculizumab の第Ⅲ相試験		書の修正]
治-254	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によ	新規申請の受入の可否	修正の上で承認
	る再発性視神経脊髄炎(NMO)患者を対		[条件:同意説明文
	象とした Eculizumab の第Ⅲ相継続試験		書の修正]

## (3) <u>継続審議(重篤な有害事象報告4件、安全性情報等報告51件、治験に関する変更15件、逸脱報告</u> 0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(メ	安全性情報等に関する報告	承認
	コバラミン)の筋萎縮性側索硬化症に対す	治験に関する変更	
	る長期投与試験		
治-116	エーザイ株式会社の依頼による E2007(ペ	安全性情報等に関する報告	承認
	ランパネル)の継続長期投与試験(第Ⅱ		
	相)		
治-157	日本イーライリリー株式会社の依頼による	安全性情報等に関する報告	承認
	アルツハイマー型認知症患者を対象とし	治験に関する変更	
	た LY2062430(Solanezumab)の第皿相試		
	験		
治-182	エーザイ株式会社の依頼による難治性局	安全性情報等に関する報告	承認
	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-184	アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼に	安全性情報等に関する報告	承認
	よる点頭てんかん患者を対象とした M071		
	754(ビガバトリン)の第Ⅲ相長期投与試験		
治-186	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼に	安全性情報等に関する報告	承認
	よる再発寛解型多発性硬化症を対象とし		
	た第Ⅲ相試験		

整理番号	研究課題			
治-187	ユーシービージャパン株式会社の依頼に	安全性情報等に関する報告	承認	
	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-190	大塚製薬株式会社の依頼による OPC-14	安全性情報等に関する報告	承認	
	597IMD(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-192	CIDP を対象とした FTY720 の二重盲検法	安全性情報等に関する報告	承認	
	によるプラセボ対照 第 II/III 相臨床試験			
治-193	日本イーライリリー株式会社の依頼による	安全性情報等に関する報告	承認	
	軽度アルツハイマー型認知症患者を対象	治験に関する変更		
	とした Solanezumab (LY2062430) の第 3 相			
	試験			
治-199	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼に	重篤な有害事象に関する報告	承認	
	よる多発性硬化症患者を対象とした第四	安全性情報等に関する報告		
`\\\\ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	相試験	rb A 44 4t +0 65 1 - 22 - 1 - 2 +2 4-	7 =n	
治-202	アッヴィ合同会社 ABT-SLV187 長期継続	安全性情報等に関する報告	承認	
*/* 000	投与試験	治験に関する変更	<b>7-</b> π	
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S	安全性情報等に関する報告	承認	
	M-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るS	安全性情報等に関する報告	承認	
70 200	M-13496 の双極 I 型障害患者を対象とし	治験に関する変更	17 HIC	
	た長期投与試験(第3相試験)			
治-216	富山化学工業株式会社の依頼によるアル	安全性情報等に関する報告	承認	
	ツハイマー型認知症患者を対象とした T-8			
	17MA 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るリ	重篤な有害事象に関する報告	承認	
	一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-223	日本イーライリリー株式会社の依頼による	安全性情報等に関する報告	承認	
	LY2062430 の第 3 相試験(他院患者 PE			
	T撮影の受入れ)			
治-225	久光製薬株式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 HP-3000 の第Ⅲ			
	相長期投与試験			
治-227	ユーシービージャパン株式会社の依頼に	安全性情報等に関する報告	承認	
	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)			
治-229	久光製薬株式会社の依頼による L-DOPA	安全性情報等に関する報告	承認	
	併用パーキンソン病患者を対象とした HP			
24	-3000 の第皿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早	安全性情報等に関する報告	承認	
	期パーキンソン病患者を対象とした TVP-			
2/2 004	1012 の第 3 相二重盲検試験	<b>古人性性切然</b> 1-88-1-7-19-1-	-z.=n	
治-231	武田薬品工業株式会社の依頼による早	安全性情報等に関する報告	承認	
	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			

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	安全性情報等に関する報告	承認	
	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-233			承認	
	アルツハイマー病患者を対象とした AZD3			
2/2 22.4	293 の第 2/3 相試験		7 - 7	
治−234	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	
	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			
————————————————————————————————————	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によ	   安全性情報等に関する報告	承認	
/B-233	る ME2112 の統合失調症患者を対象とし	女主に情報寺に関する報告   治験に関する変更	<b>丹心</b>	
	た検証的試験(第 III 相)	一一一一一一一		
治-236	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によ	安全性情報等に関する報告	承認	
71 200	る ME2112 の統合失調症患者を対象とし	治験に関する変更	7) 140	
	た長期投与試験(第 III 相)	7137127 022		
治-237	ファイザー株式会社の依頼による PF-003	安全性情報等に関する報告	承認	
	45101(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			
治-238	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼に	安全性情報等に関する報告	承認	
	よるアルツハイマー病患者を対象とした第			
	I相試験			
治-243	ユーシービージャパン株式会社の依頼に	安全性情報等に関する報告	承認	
	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			
2/2 044	作為化、プラセボ対照試験(第Ⅲ相)	D A 44 45 10 20 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	-z.=n	
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	安全性情報等に関する報告	承認	
	を対象とした Lacosamide の長期併用継続			
	試験(第 III 相)			
治-246	小野薬品工業株式会社の依頼による。O	   治験に関する変更	承認	
/Д 240	NO-2370 第Ⅱ相試験 パーキンソン病患	一一一	77、日心	
	者に対する多施設共同プラセボ対照無作			
	為化二重盲検並行群間比較試験, 及び			
	非盲検非対照長期継続投与試験			
治-248	日本イーライリリー株式会社の依頼による	安全性情報等に関する報告	承認	
	第1相試験(PET撮影の受入)	治験に関する変更		
治-249	日本イーライリリー株式会社の依頼による	安全性情報等に関する報告	承認	
	第 1b 相試験(PET 撮影の受入)			
臨−003	大うつ病性障害患者を対象とした新規抗	安全性情報等に関する報告	承認	
	うつ薬の長期投与試験	研究に関する変更		
臨−003−106	大うつ病性障害患者を対象とした新規抗	研究に関する変更	承認	
TT	うつ薬の長期投与試験			
臨−003−107	大うつ病性障害患者を対象とした新規抗	研究に関する変更	承認	
	うつ薬の長期投与試験			

## (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3件、監査報告0件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
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 14 件、治験終了等報告 0 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、モニタリング結果報告 1 件)

整理番号	研究課題	報告事項
治-068	エーザイ株式会社の依頼による E0302	治験に関する変更[軽微な変更等]
	(メコバラミン)の筋萎縮性側索硬化症に	
	対する長期投与試験	
治-205	大日本住友製薬株式会社の依頼による	治験に関する変更[迅速審査報告:分担医師変更]
	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る	治験に関する変更[迅速審査報告:分担医師変更、症
	SM-13496 の双極 I 型障害患者を対象と	例追加]
	した長期投与試験(第3相試験)	
治-216	富山化学工業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患者を対象とした	
	T-817MA の臨床第 II 相試験	
治-225	久光製薬株式会社の依頼によるパーキ	治験に関する変更[軽微な変更等]
	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行可	治験に関する変更[軽微な変更等]
	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-229	久光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]
	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-237	ファイザー株式会社の依頼による	治験に関する変更[軽微な変更等]
	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	
2/2 0.40	者に対する第皿相試験	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
治-240	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によ	治験に関する変更[軽微な変更等]
	るパーキンソン病患者を対象とした	
2/2 041	ME2125 の第 Ⅱ / Ⅲ 相試験	ント 10 日 ナフ 本 東 「 叔 似 わ 本 東 笠 〕
治-241	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼によ	治験に関する変更[軽微な変更等]
	るパーキンソン病患者を対象とした	
2/2 040	ME2125 の第 III 相試験	ントトリーリー・ファック 「お外とホーケー」
治−243	ユーシービージャパン株式会社の依頼に	治験に関する変更[軽微な変更等]
	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)	
治-244	本作為化、プラセル対照試験(第 11 相)   ユーシービージャパン株式会社の依頼に	   治験に関する変更[軽微な変更等]
/D <sup>-</sup> 244	よる強直間代発作を有するてんかん患	冶駅I〜  男りの変更  軽   な変更寺  
	者を対象とした Lacosamide の長期併用	
	継続試験(第 III 相)	
治−246	小野薬品工業株式会社の依頼による,	   治験に関する変更[軽微な変更等]
/6 270	NONO-2370 第II 相試験 パーキンソン病	/山水に関する文上社版の文文寸  
	患者に対する多施設共同プラセボ対照	
	無作為化二重盲検並行群間比較試験	
	及び非盲検非対照長期継続投与試験	
治-248	日本イーライリリー株式会社の依頼によ	   治験に関する変更[軽微な変更等]
/1 -10	る第 1 相試験(PET 撮影の受入)	
治-250	ノーベルファーマ株式会社の依頼による	   第 2 回 IRB での「修正の上で承認」の修正報告
7,1 200	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第 III 相試験	
	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	

整理番号	研究課題	報告事項
医-001	コエンザイム Q10 及びリシノプリルの筋ジ	モニタリング結果報告
	ストロフィーを対象とした医師主導治験	
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[迅速審査報告:分担医師変更]

# (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	58 件
監査・モニタリング結果報告件数	58 件

# (6) その他の報告(1件)

整理番号	研究課題	報告事項
治-242	第一三共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患者を対象	付保証明書提出
	とした DS-5141b の第 I / II 相試験	

#### [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	岡﨑 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	0
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	0
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	平林 直次	医師 病院 精神リハビリテーション部 部長	4	0
専門委員	髙橋 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	0
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	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	柳澤 武	総務部 部長	1	0
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	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	0
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)