

## 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 の第 II 相試験	新規申請の受入の可否	承認
治-252	日本新薬株式会社の依頼による NS-065/NCNP-01 の臨床第 I / II 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]
治-253	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による再発性視神経脊髄炎(NMO)患者を対象とした Eculizumab の第 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]
治-254	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による再発性視神経脊髄炎(NMO)患者を対象とした Eculizumab の第 III 相継続試験	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]

### (3) 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 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	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	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-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 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	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 M071754(ピガバトリン)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

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	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
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	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-202	アツヴィ合同会社 ABT-SLV187 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-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	安全性情報等に関する報告	承認
治-205	大日本住友製薬株式会社の依頼による S 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	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 S M-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-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	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	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-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	安全性情報等に関する報告	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-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	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3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3相長期継続試験	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-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-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	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 治験に関する変更	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 治験に関する変更	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-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-246	小野薬品工業株式会社の依頼による, O NO-2370 第 II 相試験 パーキンソン病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	治験に関する変更	承認
治-248	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 1 相試験(PET 撮影の受入)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-249	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 1b 相試験(PET 撮影の受入)	安全性情報等に関する報告 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	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	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
臨-003-107	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	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 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 (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	治験に関する変更[軽微な変更等]
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	治験に関する変更[迅速審査報告:分担医師変更]
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)	治験に関する変更[迅速審査報告:分担医師変更、症例追加]
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-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[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-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[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	治験に関する変更[軽微な変更等]
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[軽微な変更等]
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[軽微な変更等]
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)	治験に関する変更[軽微な変更等]
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)	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-246	小野薬品工業株式会社の依頼による、ONO-2370 第 II 相試験 パーキンソン病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	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-248	日本イーライリリー株式会社の依頼による第 1 相試験(PET 撮影の受入)	治験に関する変更[軽微な変更等]
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第 III 相試験	第 2 回 IRB での「修正の上で承認」の修正報告

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ストロフィーを対象とした医師主導治験	モニタリング結果報告
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とした DS-5141b の第 I / II 相試験	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	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)