

平成 27 年 7 月
独立行政法人国立病院機構西新潟中央病院
倫理審査委員会（受託研究）
議事要旨

※開催日時、開催場所、出席委員名は別紙のとおり

治験及び製造販売後臨床試験に関する調査審議事項

■ 審議事項

【治験等の実施に関する研究】

【継続】

□ L059（レベチラセタム）の強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした長期継続投与試験

被検薬：L059（レベチラセタム）

治験依頼者：ユーシービージャパン株式会社

試験の相：第Ⅲ相

＜安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年6月5日、2015年6月23日）＞

以上、安全性情報等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

□ 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 の第Ⅲ相臨床試験

被験薬 : Perampanel

依頼者 : エーザイ株式会社

試験の相 : 第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年6月17日）>

以上、安全性情報等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

- エーザイ株式会社の依頼による強直間代発作（二次性全般化発作を除く）を有するてんかん患者を対象とした他剤併用時における perampanel の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験（非盲検継続投与期を含む）

被験薬：Perampanel

依頼者：エーザイ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年6月17日）>

以上、安全性情報等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

- てんかん患者を対象とした他剤併用時における perampanel (E2007) の安全性及び忍容性を評価する非盲検継続投与試験

被験薬：E2007

依頼者：エーザイ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年6月17日）>

以上、安全性情報等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

□ 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
LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）試験

被験薬：SPM927

依頼者：ユーシービージャパン株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年6月2日、2015年6月18日）>
以上、安全性情報等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

<治験に関する変更申請書（提出日：2015年6月16日）>

以上、治験に関する変更申請について承認された。

□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）

被験薬：SPM927

依頼者：ユーシービージャパン株式会社

試験の相：第Ⅱ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年5月29日、2015年6月16日）>
以上、安全性情報等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

□日本ベーリンガーイングельハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験

被験薬 : Ba679+BI1744

依頼者 : 日本ベーリンガーイングельハイム株式会社

試験の相 : 第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年5月28日）>

以上、安全性情報等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

□ 喘息患者を対象とした KHK4563 第Ⅲ相臨床試験 (D3250C00018)

被験薬 : KHK4563

依頼者 : 協和発酵キリン株式会社 (治験国内管理人)

(治験依頼者 : AstraZeneca AB)

試験の相 : 第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年5月28日、2015年6月23日）>

以上、安全性情報等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

□ 部分発作を有する小児てんかん患者を対象とした TRI476 (Oxcarbazepine) 第Ⅱ/Ⅲ相試験
被験薬：TRI476 (Oxcarbazepine)
依頼者：ノバルティスファーマ株式会社
試験の相：第Ⅱ／Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年6月18日）>
以上、安全性情報等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

□ てんかん重積状態あるいはてんかん頻発状態の患者にロラゼパムを静脈内投与したときの有効性、安全性および薬物動態を評価する多施設共同、非盲検、無対照試験

被験薬：PF-00345101

依頼者：ファイザー株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年6月22日）>

以上、安全性情報等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

■ 報告事項

□ 早期パーキンソン病の治療における、TVP-1012 (1mg) の第3相試験

被験薬：TVP-1012

依頼者：武田薬品工業株式会社

試験の相：第3相

<治験審査結果通知書（提出日：2015年6月9日）>

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて2015年6月9日に審査され承認された治験審査結果通知書について報告された。

■ 報告事項

□ 早期パーキンソン病の治療における、TVP-1012 (1mg) の第3相継続長期投与試験

被験薬：TVP-1012

依頼者：武田薬品工業株式会社

試験の相：第3相

<治験審査結果通知書（提出日：2015年6月9日）>

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて2015年6月9日に審査され承認された治験審査結果通知書について報告された。

■ 報告事項

- レボドパ併用下のパーキンソン病の治療における、TVP-1012 (0.5mg 又は 1mg) の第2/3相試験

被験薬：TVP-1012

依頼者：武田薬品工業株式会社

試験の相：第2/3相

<治験審査結果通知書（提出日：2015年6月9日）>

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて2015年6月9日に審査され承認された治験審査結果通知書について報告された。

■ 報告事項

- グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による GW685698/GW642444 の COPD を対象とした第 III 相臨床試験

被験薬：GW685698 + GW642444

依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社

試験の相：第 III 相

<治験審査結果通知書（提出日：2015 年 6 月 9 日）>

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて 2015 年 6 月 9 日に審査され承認された治験審査結果通知書について報告された。

■ 報告事項

□ 喘息患者を対象とした CAT-354 の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験

被験薬 : CAT-354

依頼者 : アストラゼネカ株式会社

試験の相 : 第Ⅲ相

<治験審査結果通知書（提出日：2015年6月9日）>

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて2015年6月9日に審査され承認された治験審査結果通知書について報告された。

■ 報告事項

□ 部分発作を有する小児てんかん患者を対象とした TRI476 (Oxcarbazepine) 第Ⅱ/Ⅲ相試験
被験薬：TRI476 (Oxcarbazepine)

依頼者：ノバルティスファーマ株式会社

試験の相：第Ⅱ／Ⅲ相

<治験に関する変更申請書（提出日：2015年6月17日）>

以上、2015年6月19日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

- てんかん重積状態あるいはてんかん頻発状態の患者にロラゼパムを静脈内投与したときの有効性、安全性および薬物動態を評価する多施設共同、非盲検、無対照試験

被験薬：PF-00345101

依頼者：ファイザー株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<ロラゼパム注射剤 国内第3相試験（B3541002 試験）の治験実施計画書（2014年8月27日発行）の5.4.項 治験薬の投与に対する注意喚起について（提出日：2015年6月29日）>

以上、ファイザー株式会社より提出された「治験薬の投与に対する注意喚起について」のレターについて報告された。

別紙

■開催期日：平成27年7月8日（水）
15時30分から16時30分

■開催場所：独立行政法人国立病院機構西新潟中央病院 会議室

■委員名簿及び出欠

〔1〕専門的知識を有する者

委員長	副院長	大平 徹郎	〔出〕
副委員長	臨床研究部長	小池 亮子	〔出〕
委員	統括診療部長	遠山 潤	〔出〕
〃	看護部長	渡部 祐子	〔出〕

〔2〕専門的知識を有する者以外

委員	事務部長	佐藤 正彦	〔出〕
〃	企画課長	深井 和久	〔出〕

〔3〕実施医療機関と利害関係を有しない者

委員	法人役員	鈴木 厚生	〔出〕
〃	弁護士	砂田 徹也	〔出〕
〃	獣医師	長島 仁栄	〔出〕
〃	法人評議員	高山 憲治	〔出〕