

2019年6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】

- 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：2019年4月22日、2019年5月7日、2019年5月15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。

- コントロールが不十分な強直間代発作を有する特発性全般てんかん患者に対する Lacosamide 併用療法における有効性及び安全性を評価するための二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験

被験薬：Lacosamide

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：2019年4月22日、2019年5月7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。

- コントロールが不十分な強直間代発作を有する特発性全般てんかん患者に対する Lacosamide 長期併用療法における安全性及び有効性を評価するための非盲検、多施設共同、継続試験

被験薬：Lacosamide

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：2019年4月22日、2019年5月7日、2019年5月15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レベチラセタムの第Ⅲ相試験

被験薬：L059/L059IV

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：2019年4月24日、2019年5月10日、2019年5月20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 Brivaracetam (ucb34714) の第Ⅲ相試験

被験薬：Brivaracetam

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：2019年4月24日、2019年5月20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 Brivaracetam (ucb34714) の第Ⅲ相長期継続投
与試験

被験薬：Brivaracetam

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：2019年4月24日、2019年5月20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：2019年5月28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 Padsevonil の第Ⅱ相試験

被験薬：Padsevonil

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：2019年4月24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 Padsevonil の第Ⅲ相試験

被験薬：Padsevonil

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：2019年4月24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 Padsevonil の第Ⅲ相継続投与試験

被験薬：Padsevonil

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：2019年4月24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。

□ Shire の依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615
の第 3 相非盲検試験

被験薬：MHOS/SHP615

依頼者：IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社（治験国内管理人）

（治験依頼者：Shire）

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2019 年 5 月 15 日、2019 年 5 月 27 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。

□ Shire の依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615 の第 3 相非盲検継続試験

被験薬：MHOS/SHP615

依頼者：IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社（治験国内管理人）

（治験依頼者：Shire）

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2019 年 5 月 15 日、2019 年 5 月 27 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。

□ レノックス・ガスト一症候群患者を対象とした ZX008 の第Ⅲ相試験

被験薬：ZX008

依頼者：サイオネス・ヘルス・クリニカル株式会社（治験国内管理人）

（治験依頼者：Zogenix International Limited）

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2019年5月13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：2019年5月27日）>

以上、治験に関する変更申請について承認された。

□ レボドパ含有製剤で治療中のパーキンソン病患者を対象とした KW-6356 の後期第Ⅱ相試験
被験薬：KW-6356
依頼者：協和発酵キリン株式会社
試験の相：第Ⅱ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2019年5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。

<治験に関する変更申請書（提出日：2019年5月27日）>
以上、治験に関する変更申請について承認された。

□ 限局性皮質異形成 II 型のでんかん発作に対するシロリムスの有効性と安全性に関する無対照非盲検試験（医師主導治験）

被験薬：NPC-12T

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2019年5月14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。

□ 焦点切除術を検討する難治性てんかん患者を対象とした AMPA-PET 検査のてんかん焦点診断における有効性を検討する探索的治験（医師主導治験）

被験薬：AllinOne-K-2

試験の相：第Ⅱ相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2019年5月29日） >

以上、治験に関する変更申請について承認された。

< モニタリング報告書（症例以外）（提出日：2019年4月23日） >

以上、モニタリング報告書（症例以外）について承認された。

■ 報告事項

□ AF-0901 の第Ⅲ相臨床試験 —15 歳以上のけいれん性てんかん重積状態の患者を対象とした非盲検試験—

被験薬：AF-0901

依頼者：アルフレッサファーマ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験審査結果通知書（提出日：2019 年 5 月 14 日） >

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて 2019 年 5 月 14 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

□パーキンソン病患者におけるイストラデフィリンのジスキネジア発現に対する臨床研究（介入研究）

依頼者：協和発酵キリン株式会社

試験の相：その他

<認定臨床研究審査委員会の審査結果通知書（提出日：2019年4月3日）>

以上、認定臨床研究審査委員会（特定非営利活動法人治験ネットワーク福岡 臨床研究審査委員会）にて2019年4月2日に審査され承認された審査結果通知書について報告された。

<研究に関する変更申請書（提出日：2019年4月1日）>

以上、2019年4月1日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

□ エーザイ株式会社の依頼による E2007（ペランパネル）の第 2 相試験

被験薬：E2007

依頼者：エーザイ株式会社

試験の相：第Ⅱ相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2019 年 4 月 23 日） >

以上、2019 年 4 月 25 日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

- コントロールが不十分な強直間代発作を有する特発性全般てんかん患者に対する Lacosamide 長期併用療法における安全性及び有効性を評価するための非盲検、多施設共同、継続試験

被験薬：Lacosamide

依頼者：ユーシービージャパン株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<治験に関する変更申請書（提出日：2019年5月17日）>

以上、2019年5月21日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

□ エーザイ株式会社の依頼による小児のてんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相試験

被験薬：E2007

依頼者：エーザイ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<モニタリング委員会の報告（提出日：2019年4月29日）>
以上、「モニタリング委員会の報告」について報告された。

■開催期日：2019年6月12日（水） 15時40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 研修棟研修室

■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	遠山 潤	〔出〕
副委員長	臨床研究部長	小池 亮子	〔出〕
委員	統括診療部長	桑原 克弘	〔出〕
〃	看護部長	徳淵 真由美	〔出〕

〔2〕専門的知識を有する者以外

委員	事務部長	戸丸 享平	〔出〕
〃	企画課長	大関 聡	〔出〕
〃	弁護士	砂田 徹也	〔出〕

〔3〕実施医療機関と利害関係を有しない者

委員	外部委員	鈴木 厚生	〔出〕
〃	外部委員	高山 憲治	〔出〕
〃	外部委員	建部 ミヤ子	〔出〕