

2024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 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：2024年4月26日、2024年5月8日、2024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。

□ 小児てんかん患者に対する BRIVARACETAM 併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する、
非盲検、単群、多施設共同試験

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：2024年4月26日、2024年5月8日、2024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。

□ ユーシービージャパン株式会社の依頼による Staccato alprazolam の第Ⅲ相試験

被験薬：Staccato alprazolam

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：2024年4月26日、2024年5月8日、2024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：2024年5月24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 Staccato alprazolam の第Ⅲ相継続試験

被験薬：Staccato alprazolam

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：2024年4月26日、2024年5月8日、2024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。

□ ユーシービージャパン株式会社の依頼による ZX008 の第Ⅲ相試験

被験薬：ZX008

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：2024年5月1日、2024年5月13日、2024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。

<重篤な有害事象に関する報告書（第1報）（提出日：2024年5月24日）>

以上、重篤な有害事象に関する報告（第1報）がされ、治験の継続について承認された。

<重篤な有害事象に関する報告書（第2報）（提出日：2024年6月3日）>

以上、重篤な有害事象に関する報告（第2報）がされ、治験の継続について承認された。

□ 小野薬品工業株式会社の依頼によるてんかんを対象とした ONO-2017 (cenobamate) 第Ⅲ相試験

被験薬：ONO-2017

依頼者：小野薬品工業株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2024年5月9日、2024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。

□ ノーベルファーマ株式会社の依頼による結節性硬化症の皮膚病変を対象とした NPC-12Y 油性ゲルの第Ⅲ相試験

被験薬：NPC-12Y

依頼者：ノーベルファーマ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2024年4月25日、2024年5月10日、2024年5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。

- 日本人ナルコレプシー患者を対象として、BF2.649 を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、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（パート1）と、その後の非盲検、長期投与試験（パート2）からなる第3相試験

被験薬：BF2.649

依頼者：アキュリスファーマ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2024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。

- nCPAP 療法を受けても日中の過度の眠気が認められる日本人閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者に BF2.649 を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、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（パート 1）と、その後の非盲検、長期投与試験（パート 2）からなる第 3 相試験

被験薬：BF2.649

依頼者：アキュリスファーマ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2024 年 5 月 14 日、2024 年 5 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。

□ 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の検討を目的とする第Ⅲ相試験（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：2024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。

<治験に関する変更申請書（提出日：2024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。

■ 報告事項

- 治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第2/3相, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験

被験薬: TMC207

依頼者: ヤンセンファーマ株式会社

試験の相: 第Ⅲ相

< 治験審査結果通知書 (提出日: 2024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2024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

- (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるレノックス・ガスト一症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤 (GWP42003-P) の第3相試験

被験薬：GWP42003-P

依頼者：(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験審査結果通知書 (提出日:2024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2024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

□ 限局性皮膚異形成 II 型のでんかん発作に対するシロリムスの安全性に関する臨床研究

被験薬：NPC-12T

試験の相：第Ⅲ相

<研究審査依頼書（提出日：2024 年 5 月 9 日）>

以上、2024 年 5 月 9 日に開催された迅速審査について報告された。

■開催期日：2024年6月12日（水） 15時10分から15時30分

■開催場所：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	福多 真史	〔出〕
委員	統括診療部長	桑原 克弘	〔出〕
〃	神経部長	高橋 哲哉	〔出〕
〃	看護部長	佐藤 みづほ	〔出〕

〔2〕専門的知識を有する者以外

委員	事務部長	荒木 正昭	〔欠〕
〃	企画課長	丸橋 光明	〔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	高山 憲治	〔出〕
〃	外部委員	建部 ミヤ子	〔出〕
〃	外部委員	深井 仁子	〔出〕
〃	外部委員	小柳 信芳	〔出〕