

2025 年 9 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】

- ☐ 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：2025 年 6 月 27 日、2025 年 7 月 11 日、
2025 年 7 月 28 日、2025 年 8 月 8 日、2025 年 8 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。

□ 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：2025 年 8 月 8 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：2025 年 8 月 8 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：2025 年 7 月 7 日、2025 年 7 月 22 日、2025 年 8 月 4 日、2025 年 8 月 19 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 4 報、第 1 報）（提出日：2025 年 7 月 2 日、2025 年 8 月 26 日）＞

以上、重篤な有害事象に関する報告（第 4 報、第 1 報）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：2025 年 6 月 27 日）＞

以上、治験に関する変更申請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：2025 年 6 月 30 日、2025 年 7 月 14 日、2025 年 7 月 29 日、2025 年 8 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。

□ ICoN-1：肺非結核性抗酸菌感染症患者を対象に、ガイドラインに準拠した治療に上乗せした場合の MNKD-101（クロファジミン吸入用懸濁液）の有効性及び安全性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第 3 相試験（パート A）及び非盲検継続投与試験（パート B）

被験薬：MNKD-101

依頼者：（治験国内管理人）イーピーエス株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2025 年 7 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。

□ 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：2025年7月11日、2025年8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。

<モニタリング報告書（提出日：2025年7月15日）>
以上、モニタリング報告書について承認された。

■ 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
ー症候群、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（G
WP42003-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：2025年7月8日、2025年8月12日） >

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて2025年7月8日、2025年8月12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

- Stoke 社の依頼によるドラベ症候群患者を対象とした zorevunersen (STK-001) の有効性、安全性、忍容性を評価する二重盲検第 3 相試験

被験薬：zorevunersen (STK-001)

依頼者：(治験国内管理人) IQVIA サービスーズジャパン合同会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験審査依頼書 (提出日:2025 年 7 月 18 日、2025 年 8 月 25 日) >

以上、2025 年 7 月 18 日、2025 年 8 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

□限局性皮質異形成 II 型のて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

<研究審査結果通知書（提出日：2025 年 7 月 7 日、2025 年 7 月 24 日、2025 年 8 月 6 日）>

以上、2025 年 7 月 7 日、2025 年 7 月 24 日、2025 年 8 月 6 日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

- てんかん重積状態もしくはそのリスクを有する日本人小児患者に対する NRL-1 鼻腔内投与の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相、多施設共同、非盲検試験

被験薬：NRL-1

依頼者：アキュリスファーマ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<開発の中止等に関する報告書（提出日：2025 年 7 月 22 日）>

以上、2025 年 6 月 24 日に製造販売承認を取得したことについて報告された。

■開催期日：2025年9月10日（水） 15時00分から16時25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	石澤 英夫	〔出〕
〃	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〕