

平成 26 年 10 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】

□ 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：2014年7月18日、2014年8月21日、2014年9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。

<治験に関する変更申請書（提出日：2014年9月22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てんかん患者を対象とした
LACOSAMIDE の第Ⅲ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Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2014年7月7日、2014年7月23日、2014年8月6日、
2014年8月25日、2014年9月9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：2014年9月9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：2014年7月7日、2014年7月23日、2014年8月6日、
2014年8月25日、2014年9月9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：2014年9月9日）>

以上、治験に関する変更申請について承認された。

□ 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：2014年6月25日、2014年7月10日、2014年7月25日、2014年8月8日、2014年8月27日、2014年9月11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：2014年7月3日、2014年7月18日、2014年8月22日、2014年9月8日、2014年9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。

- 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：2014年7月7日、2014年7月18日、2014年8月22日、2014年9月8日、2014年9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。

□ 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：協和醗酵キリン株式会社（治験国内管理人）

（治験依頼者：AstraZeneca AB）

試験の相：第Ⅲ相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年7月31日） >

以上、治験に関する変更申請について承認された。

□ てんかん患者を対象としたラモトリギンの第Ⅲ相試験（小児）

被験薬：Lamotrigine

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

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2014年8月1日、2014年9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。

□ 田辺三菱製薬による筋萎縮性側索硬化症を対象とした MCI-186 の第Ⅲ相試験
被験薬：エダラボン
依頼者：田辺三菱製薬株式会社
試験の相：第Ⅲ相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年8月21日） >
以上、治験に関する変更申請について承認された。

□ KPS-0373 の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期継続投与試験

被験薬：KPS-0373

依頼者：キッセイ薬品工業株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<重篤な有害事象に関する報告書（第1報）（提出日：2014年9月3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：2014年9月5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。

<重篤な有害事象に関する報告書（第3報）（提出日：2014年9月8日）>

以上、重篤な有害事象に関する報告（第3報）がされ、治験の継続について承認された。

■ 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：2014年7月8日）>

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて2014年7月8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。

<治験審査結果通知書（提出日：2014年7月4日）>

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて2014年7月4日に迅速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。

<治験審査結果通知書（提出日：2014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2014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

□ グラクソ・スミスクライン株式会社による COPD 患者を対象とした GSK586129 の製造販売後臨床試験

被験薬：GSK586129

依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社

試験の相：第IV相

< 治験審査結果通知書（提出日：2014年7月8日） >

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて2014年7月8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。

< 治験審査結果通知書（提出日：2014年7月4日） >

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて2014年7月4日に迅速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。

< 治験審査結果通知書（提出日：2014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2014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

□ 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：協和醗酵キリン株式会社（治験国内管理人）

（治験依頼者：AstraZeneca AB）

試験の相：第Ⅲ相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年7月1日） >

以上、2014年7月2日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

- 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

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年7月1日） >

以上、2014年7月2日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

- 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

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年7月1日） >

以上、2014年7月2日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

□ 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

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年7月2日） >

以上、2014年7月3日に開催された迅速審査について報告された。

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年7月15日） >

以上、2014年7月16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

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年7月1日） >

以上、2014年7月2日に開催された迅速審査について報告された。

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年9月11日） >

以上、2014年9月12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

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年7月1日） >

以上、2014年7月2日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

□ KPS-0373 の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相検証試験

被験薬：KPS-0373

依頼者：キッセイ薬品工業株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年7月4日） >

以上、2014年7月4日に開催された迅速審査について報告された。

□ KPS-0373 の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期継続投与試験

被験薬：KPS-0373

依頼者：キッセイ薬品工業株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年7月4日） >

以上、2014年7月4日に開催された迅速審査について報告された。

□ KPS-0373 の脊髄小脳変性症患者を対象とした長期投与試験

被験薬：KPS-0373

依頼者：キッセイ薬品工業株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2014年7月4日） >

以上、2014年7月4日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

□ てんかん患者を対象としたラモトリギンの第Ⅲ相試験（小児）

被験薬：Lamotrigine

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

<治験に関する変更申請書（提出日：2014年7月8日）>

以上、2014年7月14日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

□ HFT-290 の慢性疼痛を対象とした長期投与試験 (Protocol No:HFT-290-14)

被験薬：HFT-290 (フェンタニルクエン酸塩)

依頼者：久光製薬株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<開発の中止等に関する報告書 (提出日:2014年7月18日) >

以上、開発の中止等に関する報告書について報告された。

■ 報告事項

□ ○○○○を対象としたプレラデナントを 12 週間投与した際の有効性及び安全性を評価する
第Ⅱ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照用量設定試験

被験薬：SCH420814

依頼者：MSD 株式会社

試験の相：第Ⅱ相

<開発の中止等に関する報告書（提出日：2014 年 8 月 8 日）>

以上、開発の中止等に関する報告書について報告された。

■ 報告事項

□ ONO-5046・Na 前期第Ⅱ相試験 市中肺炎による急性呼吸不全患者に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験

被験薬：ONO-5046・Na

依頼者：小野薬品工業株式会社

試験の相：第Ⅱ相

<開発の中止等に関する報告書（提出日：2014年9月11日）>

以上、開発の中止等に関する報告書について報告された。

■ 報告事項

□ 田辺三菱製薬による筋萎縮性側索硬化症を対象とした MCI-186 の第Ⅲ相試験

被験薬：エダラボン

依頼者：田辺三菱製薬株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験終了報告書（提出日：2014年9月26日） >

以上、治験終了報告書について報告された。

■開催期日：平成26年10月8日（水）
16時00分から17時00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	内山 政二	〔欠〕
副委員長	臨床研究部長	遠山 潤	〔出〕
委員	統括診療部長	大平 徹郎	〔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〕