

2022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】

□ 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：2022年7月15日、2022年7月29日、2022年8月17日、2022年8月26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：2022年8月26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 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：2022年7月15日、2022年7月29日、2022年8月17日、2022年8月26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：2022年7月15日、2022年7月29日、2022年8月17
日、2022年8月26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：2022年7月15日、2022年7月29日、2022年8月12日、2022年8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。

<重篤な有害事象に関する報告書（第1報）（提出日：2022年8月22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：2022年8月23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。

□ 武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群患者を対象とした TAK-935(soticlestat)の
第3相試験

被験薬：Soticlestat

依頼者：武田薬品工業株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2022年7月26日、2022年8月4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：2022年8月29日）>

以上、治験に関する変更申請について承認された。

□ 武田薬品工業株式会社の依頼によるレノックス・ガスト一症候群患者を対象とした TAK-935 (soticlestat) の第3相試験

被験薬：Soticlestat

依頼者：武田薬品工業株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2022年7月26日、2022年8月4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：2022年8月29日）>

以上、治験に関する変更申請について承認された。

□ 武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群及びレノックス・ガストー症候群患者を対象とした TAK-935 (soticlestat) の第3相試験

被験薬：Soticlestat

依頼者：武田薬品工業株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2022年7月26日、2022年8月4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：2022年8月26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：2022年7月15日、2022年8月17日、2022年8月26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：2022年8月30日、2022年9月1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：2022年7月15日、2022年8月17日、2022年8月26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：2022年8月30日、2022年9月1日）>

以上、治験に関する変更申請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：2022年7月4日、2022年7月19日、2022年7月25日、2022年8月9日、2022年8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。

□ 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：2022年7月12日、2022年7月19日、2022年8月2日、2022年8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：2022年6月30日、2022年8月1日）>

以上、治験に関する変更申請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：2022年7月13日、2022年7月25日、2022年8月16日、2022年8月25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。

- てんかん重積状態もしくはそのリスクを有する日本人小児患者に対する治験薬（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

< 治験に関する変更申請書（提出日：2022年8月30日） >

以上、治験に関する変更申請について承認された。

□ 藤本製薬株式会社の依頼による低セレン血症患者を対象とした FPF3401 の第Ⅲ相試験

被験薬：FPF3401

依頼者：藤本製薬株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2022年8月31日） >

以上、治験に関する変更申請について承認された。

- “A prospective cohort study to assess obstructive respiratory disease phenotypes and endotypes in Japan (the TRAIT study)”

日本における閉塞性肺疾患のフェノタイプ及びエンドタイプを評価することを目的とした前向きコホート研究

依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2022年7月19日）>

以上、安全性情報等に関する報告がされ、研究の継続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：2022年7月12日、2022年8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2022年7月12日、2022年8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

□ 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：2022年7月11日、2022年7月22日）>

以上、2022年7月11日、2022年7月22日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

□デュシェンヌ型筋ジストロフィーを対象とした新たな患者レジストリを構築するための研究 (Remedy-DMD)

依頼者：国立研究開発法人 国立精神・神経医療研究センター

<研究審査結果通知書（提出日：2022年7月6日、2022年8月15日）>

以上、国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センター倫理委員会にて2022年6月10日、2022年8月5日に実施された審査結果について、2022年7月6日、2022年8月15日に迅速審査を行い結果を報告された。

■ 報告事項

□ 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

< 治験に関する変更申請書（提出日：2022年7月1日） >

以上、2022年7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

□ 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

< 治験に関する変更申請書（提出日：2022年7月1日） >

以上、2022年7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

□ 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

< 治験に関する変更申請書（提出日：2022年7月1日） >

以上、2022年7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

□ 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

< 治験に関する変更申請書（提出日：2022年7月14日） >

以上、2022年7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

□ 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：協和キリン株式会社

試験の相：第Ⅱ相

<開発の中止等に関する報告書（提出日：2022年8月10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。

■開催期日：2022年9月14日（水） 15時40分から16時40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	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	鈴木 美和	〔出〕

〔2〕専門的知識を有する者以外

委員	事務部長	深井 和久	〔出〕
〃	企画課長	服部 真一	〔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	高山 憲治	〔出〕
〃	外部委員	建部 ミヤ子	〔出〕
〃	外部委員	深井 仁子	〔出〕