

令和2年度 第6回臨床試験審査委員会議事要旨概要

日時:令和2年09月24日(木) 16:00 ~ 18:15

場所:オンライン会議 (使用システム:Teams)

出席委員名:別表の通り

- 高橋祐二臨床試験審査委員会委員長より開催が宣言され、出欠委員の確認がなされた。
- 本委員会の審議及び採決の要件が満たされていることが確認された。
- 治験事務局より配付資料の確認がなされた。

(1) 前回議事要旨について

- 配付された議事要旨について、承認された。その他意見なし。

(2) 新規申請(2件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-336	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたTAS-205の第Ⅲ相試験	新規申請の受入の可否	保留
治-337	argenx BVBAの依頼による慢性炎症性脱髓性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの第2相試験	新規申請の受入の可否	承認

(3) 継続審議(治験実施状況報告0件、重篤な有害事象報告0件、安全性情報等報告23件、治験に関する変更13件、逸脱報告0件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-244	ユーシービージャパン株式会社の依頼による強直間代発作を有するてんかん患者を対象としたLacosamideの長期併用継続試験(第Ⅲ相)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-256	日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期アルツハイマー病患者を対象としたLY2062430の第Ⅲ相試験(他院患者PET撮像の受け入れ)	安全性情報等に関する報告	承認
治-272	サノフィ株式会社の依頼によるneoGAA(GZ402666)の未治療の遅発型ポンペ病患者を対象とした第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-276	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたBrivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-277	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたBrivaracetam(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続投与試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-278	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたレバチラセタムの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-282	サノフィ株式会社の依頼によるGZ/SAR402671の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告	承認

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-288	中外製薬株式会社の依頼による脊髄性筋萎縮症 II 型及び III 型患者を対象とした RO7034067 の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-289	EPS インターナショナル株式会社の依頼によるナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレンの第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-301	中外製薬株式会社の依頼による早期(Prodromal から軽度)AD 患者を対象とした Gantenerumab の国際共同第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-306	バイオジエン・ジャパン株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした第Ⅰb 相試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-311	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅱ/Ⅲ 相検証試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-312	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象とした OPC-34712 の第Ⅲ 相長期試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-319	中外製薬株式会社依頼による顕性ハンチントン病患者を対象とした RO7234292 (RG6042) の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-320	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした OMB157 の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-322	日本新薬株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした NS-065/NCNP-01(ビルトラルセン) の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-323	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした OPC-34712FUM の第Ⅰ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-324	株式会社リプロセルの依頼による脊髄小脳失調症患者を対象とした SB-ADSC-01 の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-325	バイオジエン・ジャパン株式会社の依頼による BIIB104 の第Ⅱ相試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
医-010	FCD2型のてんかん発作に対するシロリムスの医師主導治験	安全性情報等に関する報告	承認
治-203	中外製薬株式会社の依頼による SA237 の視神経脊髄炎(NMO)及び NMO 関連疾患(NMOSD)を対象とした第Ⅲ相試験	治験に関する変更	承認
治-317	パーキンソン病患者を対象としたアップイ合同会社依頼による ABBV-951 の第Ⅰ/Ⅱ 相試験	治験に関する変更	承認
治-321	中外製薬株式会社依頼によるサトラリズマブの視神経脊髄炎関連疾患(NMOSD)患者を対象とした拡大治験	治験に関する変更	承認
治-327	藤本製薬株式会社の依頼による FPF10 11 の脳膜黄色腫症を対象としたオープン試験(第Ⅲ相)	治験に関する変更	承認

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-334	パーキンソン病患者を対象とした ABBV-951 の持続皮下注入による 1 日 24 時間投与時の安全性及び忍容性を評価する M15-741 試験の非盲検継続試験	治験に関する変更	承認
治-335	大正製薬株式会社の依頼による TS-142 の後期第 II 相試験	治験に関する変更	承認
医-013	再発性多発性硬化症患者を対象とした NKT 細胞標的糖脂質 OCH-NCNP1 の第 II 相医師主導治験	治験に関する変更	承認
医-014	脊髄小脳変性症を対象とした AJA030 の有効性と安全性を評価するプラセボ対照二重盲検無作為化群間比較試験(第 II 相試験)	治験に関する変更	承認

(3') 治験実施の適切性(医師主導治験等モニタリング結果報告 4 件、監査報告 0 件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
医-008	多系統萎縮症に対する MSA-01 の有効性及び安全性を検討する、多施設共同プラセボ対照二重盲検比較試験	モニタリング結果報告	承認
医-013	再発性多発性硬化症患者を対象とした NKT 細胞標的糖脂質 OCH-NCNP1 の第 II 相医師主導治験	モニタリング結果報告	承認

(4) 報告(治験実施計画書等軽微な変更等 16 件、安全性情報等に関する報告 0 件、治験終了等報告 1 件、治験実施計画書等修正報告 0 件、迅速審査済み報告 1 件、逸脱に関する通知 0 件)

整理番号	研究課題	報告事項
治-289	EPS インターナショナル株式会社の依頼によるナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレンの第 III 相試験	治験に関する変更[迅速審査報告]
治-203	中外製薬株式会社の依頼による SA237 の視神経脊髄炎(NMO)及び NMO 関連疾患(NMOSD)を対象とした第 III 相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-242	第一三共株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした DS-5141b の第 I / II 相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-254	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による再発性視神経脊髄炎(NMO)患者を対象とした Eculizumab の第 III 相継続試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-272	サノフィ株式会社の依頼による neoGAA(GZ402666)の未治療の遅発型ポンペ病患者を対象とした第 III 相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-282	サノフィ株式会社の依頼による GZ/SAR402671 の第 II 相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-306	バイオジエン・ジャパン株式会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした第 Ib 相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]

整理番号	研究課題	報告事項
治-311	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第II/III相検証試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-312	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第III相長期試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-321	中外製薬株式会社依頼によるサトラリズマブの視神経脊髄炎関連疾患(NMOSD)患者を対象とした拡大治験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-326	塩野義製薬株式会社の依頼による小児注意欠如・多動症患者を対象としたSDT-001の第2相臨床試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-329	バイオジエン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたBIIIB037の第IIIb相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-331	第一三共株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたDS-5141bの第II相長期継続投与試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-334	パーキンソン病患者を対象としたABBV-951の持続皮下注入による1日24時間投与時の安全性及び忍容性を評価するM15-741試験の非盲検継続試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-256	日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期アルツハイマー病患者を対象としたLY2062430の第III相試験(他院患者PET撮像の受け入れ)	治験終了に関する報告

(5) 監査・モニタリング申請・結果報告

報告事項	件数
監査・モニタリング申請件数	直接閲覧30件、リモートモニタリング3件
監査・モニタリング結果報告件数	直接閲覧3件、リモートモニタリング6件

(6) その他の報告(1件)

整理番号	研究課題	報告事項
治-218	大日本住友製薬株式会社の依頼によるリーコロイド症患者を対象としたEPI-743の第III相臨床試験[継続投与試験]	治験に関するお知らせ

[別表]

臨床試験審査委員会委員出欠リスト

	氏名	職業、資格及び所属	委員区	出欠
委員長	高橋 祐二	医師 病院 特命副院長 病院 脳神経内科診療部 部長	④	○
副委員長	高崎 雅彦	薬剤師 病院 薬剤部 部長	④	○
専門委員	佐々木 征行	医師 病院 小児神経診療部 部長	④	○
専門委員	瀬川 和彦	医師 病院 総合内科部 部長	④	○
専門委員	岩崎 真樹	医師 病院 脳神経外科診療部 部長	④	×
専門委員	大町 佳永	医師 病院 第一精神診療部 第一精神科 医長	④	×
専門委員	樋口 善恵	看護師 病院 看護部 部長	④	○
専門委員	青木 吉嗣	医師 神経研究所 遺伝子疾患治療研究部 部長	④	○
専門委員	山田 光彦	医師 精神保健研究所 精神薬理研究部 部長	④	○
専門委員	山口 創生	精神保健福祉士 精神保健研究所 地域・司法精神医 療研究部 精神保健サービス評価研究室 室長	④	○
非専門委員	永田 勝則	財務経理部 部長	①	○
非専門委員	村雲 真佐哉	総務部 人事課 労務管理室 室長	①	○
専門委員	富澤 一郎	医師 企画経営部 企画医療研究課 課長	④	×
非専門委員	佐々木 真	財務経理部 医事室 室長	①	○
外部委員	櫻井 淳一	都立学校 副校長	②③	○
外部委員	松井 勝彦	薬剤師 大学 教授	②③	○
外部委員	中澤 栄輔	大学院 講師	②③	○

注) 委員区分については以下の区分により番号で記載する。

- ①非専門委員
- ②実施医療機関と利害関係を有しない委員 (①の委員を除く)
- ③治験審査委員会の設置者と利害関係を有しない委員 (①の委員を除く)
- ④①～③以外の委員

また、出欠については以下の区分により記号で記載する。

- (出席した委員)
- × (欠席した委員)