

令和4年度 第1回臨床試験審査委員会議事要旨概要

日時:令和4年04月28日(木) 16:30 ~ 17:15

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(1件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
治-371	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)の第Ⅲ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5件、安全性情報等報告58件、治験に関する変更58件、逸脱報告0件)

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	重篤な有害事象に関する報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-341	エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカル AD の被験者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象に関する報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-354	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による BI 425809 の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験(CO NNEX-1)	重篤な有害事象に関する報告 治験に関する変更	承認
治-361	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	重篤な有害事象に関する報告 安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	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 治験に関する変更	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 治験に関する変更	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ベチラセタムの第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-289	メドベイス・ジャパン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 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-301	中外製薬株式会社の依頼による早期(P rodromal 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-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 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ヴィ合同会社依頼による ABBV-951 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-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 治験に関する変更	承認
治-329	バイオジェン・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	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-332	中外製薬株式会社の依頼による陰性症状を有する統合失調症患者を対象とした RO6889450 の第Ⅱ相臨床試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-333	中外製薬株式会社の依頼による急性増悪期の統合失調症患者を対象とした RO 6889450 の第Ⅱ相臨床試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-337	argenx BVBA の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第2相試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-338	サノフィ株式会社の依頼による一次性進行型多発性硬化症(PPMS)患者を対象とした SAR442168 の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-339	抗うつ薬で効果不十分な大うつ病性障害患者を対象に BI 1358894 経口投与の有効性、忍容性及び安全性を評価する6週間の第Ⅱ相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、プラセボ対照、クエチアピン群を伴う並行群間比較試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-340	argenx BVBA の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象とした ARGX-113 PH20 SC の第2相試験(非盲検延長試験)	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-342	サノフィ株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症(NR SPMS)患者を対象とした SAR442168 の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-343	サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症(RMS)患者を対象とした SAR442168 の第Ⅲ相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-344	イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による不眠障害患者を対象とした ACT-541468 の第Ⅲ相長期投与試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-345	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による PTC743 のリー脳症患者を対象とした臨床試験[継続投与試験]	安全性情報等に関する報告 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-346	MSD 株式会社の依頼による MK-8189 の後期第 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
治-347	メドパイス・ジャパン株式会社(治験国内 管理人)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 治験に関する変更	承認
治-350	中外製薬株式会社の依頼による AD 患 者を対象とした Gantenerumab の国際共 同第 III b 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-351	A Randomized, Double-blind, Placebo- controlled, Multicenter Study to Evalu ate the Efficacy and Safety of Cenob amate Adjunctive Therapy in Subjects with Partial Onset Seizures, with Op tional Open-Label Extension 部分てん かん患者に対する cenobamate 追加療 法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、多施設 共同試験及び非盲検継続試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-352	ファイザー株式会社の依頼による歩行 可能なデュシェンヌ型筋ジストロフィー男 児を対象とした PF-06939926 の第 3 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-353	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-359	住友ファーマ株式会社の依頼による統 合失調症患者を対象とした SEP-363856 の第 II / 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-360	ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼 による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖 タンパク質(MOG)抗体関連疾患(MOG- AD)に対する Rozanolixizumab の第 III 相 試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-362	武田薬品工業株式会社の依頼によるレ 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	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-363	武田薬品工業株式会社の依頼による慢 性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及 び多巣性運動ニューロパチー患者を対 象とした TAK-771 の第 3 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-365	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼 による再発型多発性硬化症患者を対象 とした BIIB098 の第 III 相試験	安全性情報等に関する報告	承認
治-366	ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼 による Stereotypical prolonged seizure を有する患者を対象とした Staccato alp razolam 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-367	ユーシービー・ジャパン株式会社の依頼 による Stereotypical prolonged seizure を有する患者を対象とした Staccato alp razolam の第 III 相継続試験	安全性情報等に関する報告 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-368	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症患者を対象とした BG00002 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-369	LEMS 患者を対象とした DYD-301 錠の長期投与試験	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	承認
治-370	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(soticlestatin)の第 3 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-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製造販売後臨床試験	治験に関する変更	承認
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	治験に関する変更	承認
治-325	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による BIIIB104 の第 II 相試験	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 FPF1011 の脳髄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
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	承認
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	治験に関する変更	承認
治-348	中外製薬株式会社の依頼による視神経脊髄炎スペクトラム障害患者を対象としたサトラリズマブの継続投与試験	治験に関する変更	承認
治-355	日本新薬株式会社の依頼による NS-089/NCNP-02 の臨床第 II 相試験	治験に関する変更	承認
医-012	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした NS-089/NCNP-02 の早期探索的臨床試験	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 1 件、監査報告 1 件)

整理番号	研究課題	審議事項	審議結果
医-012	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした NS-089/NCNP-02 の早期探索的臨床試験	監査結果報告	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)	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 27 件、安全性情報等に関する報告 0 件、治験終了等報告 2 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-369	LEMS 患者を対象とした DYD-301 錠の長期投与試験	治験に関する変更[迅速審査報告]
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	治験に関する変更[軽微な変更等]
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-325	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による BIB104 の第Ⅱ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-327	藤本製薬株式会社の依頼による FPF1011 の脳髄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[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-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	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-339	抗うつ薬で効果不十分な大うつ病性障害患者を対象に BI 1358894 経口投与の有効性、忍容性及び安全性を評価する 6 週間の第Ⅱ相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、プラセボ対照、クエチアピン群を伴う並行群間比較試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-344	イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による不眠障害患者を対象とした ACT-541468 の第Ⅲ相長期投与試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-346	MSD 株式会社の依頼による MK-8189 の後期第Ⅱ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-348	中外製薬株式会社の依頼による視神経脊髄炎スペクトラム障害患者を対象としたサトラリズマブの継続投与試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-349	ノーベルファーマ株式会社の依頼による GNE ミオパチー患者を対象とした NPC-09 の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-352	ファイザー株式会社の依頼による歩行可能なデュシェンヌ型筋ジストロフィー男児を対象とした PF-06939926 の第 3 相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-353	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	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-354	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による BI 425809 の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験 (CONNEX-1)	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-360	ユーシービージャパン株式会社の依頼による抗ミエリンオリゴデンドロサイト糖タンパク質 (MOG) 抗体関連疾患 (MOG-AD) に対する Rozanolixizumab の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-361	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	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-362	武田薬品工業株式会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群患者を対象とした TAK-935 (soticlestat) の第3相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-363	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象とした TAK-771 の第3相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-366	ユーシービージャパン株式会社の依頼による Stereotypical prolonged seizure を有する患者を対象とした Staccato alprazolam の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-367	ユーシービージャパン株式会社の依頼による Stereotypical prolonged seizure を有する患者を対象とした Staccato alprazolam の第Ⅲ相継続試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-368	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発寛解型多発性硬化症患者を対象とした BG00002 の第Ⅲ相試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-369	LEMS 患者を対象とした DYD-301 錠の長期投与試験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-370	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	治験に関する変更[軽微な変更等]
医-011	焦点切除術を検討する難治性てんかん患者を対象とした AMPA-PET 検査のてんかん焦点診断における有効性を検討する探索的治験	治験に関する変更[軽微な変更等]
治-328	大塚製薬の依頼による大うつ病性障害を対象とした OPC-64005 の第Ⅱ相試験	治験終了に関する報告
治-171	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による ME2112 の前期第Ⅱ相試験	治験中止に関する報告

(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 41 件、リモートモニタリング 0 件
監査・モニタリング結果報告件数	0 件

(6) その他の報告(7件)

整理番号	研究課題	報告事項
治-329、346、363、365、368		治験に関するお知らせ
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	付保証明書提出
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	治験に関するお知らせ 付保証明書提出
治-332	中外製薬株式会社の依頼による陰性症状を有する統合失調症患者を対象とした RO6889450 の第Ⅱ相臨床試験	治験に関するお知らせ
治-333	中外製薬株式会社の依頼による急性増悪期の統合失調症患者を対象とした RO6889450 の第Ⅱ相臨床試験	治験に関するお知らせ
治-350	中外製薬株式会社の依頼によるAD患者を対象とした Gantenerumab の国際共同第Ⅲb相試験	治験に関するお知らせ 付保証明書提出
治-359	住友ファーマ株式会社の依頼による統合失調症患者を対象とした SEP-363856 の第Ⅱ/Ⅲ相試験	治験に関するお知らせ 付保証明書提出

[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 臨床研究・教育研修部門 教育研修部 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 精神診療部 第一精神科 医長	④	×
専門委員	中村 直子	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	高畑 朋哉	総務部 人事課 労務管理室 室長	①	○
専門委員	久我 弘典	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	尼子 創一	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)