

平成 27 年 3 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

< 治験実施状況報告書（提出日：2015年2月12日） >

以上、治験実施状況等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

< 安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年2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。

□ 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

<治験実施状況報告書（提出日：2015年2月13日）>

以上、治験実施状況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：2015年2月9日）>

以上、治験に関する変更申請について承認された。

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年2月6日、2015年2月20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

<治験実施状況報告書（提出日：2015年2月12日）>

以上、治験実施状況等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年2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

<治験実施状況報告書（提出日：2015年2月12日）>

以上、治験実施状況等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年2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。

□ 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

< 治験実施状況報告書（提出日：2015年2月12日） >

以上、治験実施状況等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

< 安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年2月3日、2015年2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。

□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小児患者を対象とした
Lacosamide (SPM927) の長期継続投与試験 (第Ⅱ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Ⅱ相

< 治験実施状況報告書 (提出日：2015年2月12日) >

以上、治験実施状況等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

< 安全性情報等に関する報告書 (提出日：2015年1月28日、2015年2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。

□ 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

< 治験実施状況報告書（提出日：2015年2月12日） >

以上、治験実施状況等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

< 安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年2月9日、2015年2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。

□ てんかん重積状態あるいはてんかん頻発状態の患者にロラゼパムを静脈内投与したときの有効性、安全性および薬物動態を評価する多施設共同、非盲検、無対照試験

被験薬：PF-00345101

依頼者：ファイザー株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<治験実施状況報告書（提出日：2015年2月12日）>

以上、治験実施状況等に関する報告がされ、治験の継続について承認された。

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年2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。

□ 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

< 治験実施状況報告書（提出日：2015年2月12日） >

以上、治験実施状況等に関する報告がされ、治験の継続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

< 治験実施状況報告書（提出日：2015年2月13日） >

以上、治験実施状況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：協和発酵キリン株式会社（治験国内管理人）

（治験依頼者：AstraZeneca AB）

試験の相：第Ⅲ相

< 治験実施状況報告書（提出日：2015年2月12日） >

以上、治験実施状況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：2015年2月25日） >

以上、治験に関する変更申請について承認された。

< 安全性情報等に関する報告書（提出日：2015年2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。

■ 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：2015年2月10日）>

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて2015年2月10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：2015年2月10日） >

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NHO-CRB）にて2015年2月10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。

■開催期日：平成27年3月11日（水）
15時30分から16時30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	〔出〕
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〕