

平成 29 年 6 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】

【新規】

□ 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

< 治験依頼書（提出日：2017年5月30日） >

以上、治験の実施について承認された。

□ エーザイ株式会社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E2007の第Ⅲ相試験

被験薬：E2007

依頼者：エーザイ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験依頼書（提出日：2017年5月30日） >

以上、治験の実施について承認された。

【継続】

- 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

<安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年4月27日、2017年5月15日、2017年5月29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。

- コントロールが不十分な強直間代発作を有する特発性全般てんかん患者に対する Lacosamide 併用療法における有効性及び安全性を評価するための二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験

被験薬：Lacosamide

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：2017年4月27日、2017年5月15日、2017年5月29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。

- コントロールが不十分な強直間代発作を有する特発性全般てんかん患者に対する Lacosamide 長期併用療法における安全性及び有効性を評価するための非盲検、多施設共同、継続試験

被験薬：Lacosamide

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：2017年4月27日、2017年5月15日、2017年5月29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。

□ Meiji Seika ファルマ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 ME2125 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

被験薬：ME2125

依頼者：Meiji Seika ファルマ株式会社

試験の相：第Ⅱ/Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2017年5月18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。

□ Meiji Seika ファルマ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 ME2125 の第Ⅲ相試験

被験薬：ME2125

依頼者：Meiji Seika ファルマ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2017年5月18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3報）（提出日：2017年5月29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。

□ パーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした AD-810N の検証的試験[第 3 相試験]

被験薬：AD-810N

依頼者：大日本製薬株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2017 年 4 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。



□ エーザイ株式会社の依頼による小児のてんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相試験  
被験薬：E2007  
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：2017年5月30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：2017年6月5日）>  
以上、治験に関する変更申請について承認された。

□ 喘息患者を対象とした KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験 (D3250C00021)

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

<安全性情報等に関する報告書 (提出日：2017年5月22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。

□ アリセプトのレビー小体型認知症（DLB）を対象とした製造販売後臨床試験  
被験薬：E2020  
依頼者：エーザイ株式会社  
試験の相：第IV相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2017年6月1日） >  
以上、治験に関する変更申請について承認された。

■ 報告事項

□ COPD 患者を対象とした MEDI563/KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験

被験薬：benralizumab

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：アストラゼネカ株式会社）

試験の相：第Ⅲ相

< 治験審査結果通知書（提出日：2017年5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2017年5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

□ Meiji Seika ファルマ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 ME2125 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

被験薬：ME2125

依頼者：Meiji Seika ファルマ株式会社

試験の相：第Ⅱ/Ⅲ相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2017年4月25日） >

以上、2017年4月26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：2017年5月29日） >

以上、2017年5月31日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

□ Meiji Seika ファルマ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 ME2125 の第Ⅲ相試験

被験薬：ME2125

依頼者：Meiji Seika ファルマ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2017年4月25日） >

以上、2017年4月26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：2017年5月29日） >

以上、2017年5月31日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

□ 杏林製薬株式会社の依頼による KRP-AM1977Y 第Ⅲ相臨床試験（呼吸器感染症）

被験薬：KRP-AM1977Y

依頼者：杏林製薬株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<治験に関する変更申請書（提出日：2017年5月22日）>

以上、2017年5月23日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

□ 杏林製薬株式会社の依頼による KRP-AM1977Y 第Ⅲ相臨床試験（市中肺炎）

被験薬：KRP-AM1977Y

依頼者：杏林製薬株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験終了報告書（提出日：2017年5月31日） >

以上、治験終了報告書について報告された。



■開催期日：2017年6月14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    | 大平 徹郎  | 〔出〕 |
| 副委員長 | 臨床研究部長 | 小池 亮子  | 〔出〕 |
| 委員   | 統括診療部長 | 遠山 潤   | 〔欠〕 |
| 〃    | 看護部長   | 小柳 みな子 | 〔出〕 |

〔2〕専門的知識を有する者以外

|    |      |       |     |
|----|------|-------|-----|
| 委員 | 事務部長 | 戸丸 享平 | 〔出〕 |
| 〃  | 企画課長 | 南雲 文明 | 〔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 | 法人役員 | 鈴木 厚生  | 〔出〕 |
| 〃  | 講師   | 高山 憲治  | 〔出〕 |
| 〃  | 主婦   | 建部 ミヤ子 | 〔出〕 |