

2017年2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】

□ パーキンソン病患者におけるイストラデフィリンのジスキネジア発現に対する臨床研究（介入研究）

依頼者：エーザイ株式会社

試験の相：その他

<研究依頼書（提出日：2017年2月3日）>

以上、試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1月4日、2017年1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。

- 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1月4日、2017年1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。

<治験に関する変更申請書（提出日：2017年1月26日）>  
以上、治験に関する変更申請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1月4日、2017年1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。

<治験に関する変更申請書（提出日：2017年1月26日）>  
以上、治験に関する変更申請について承認された。

□ 日本ベーリンガーイングエルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験

被験薬 : Ba679+BI1744

依頼者 : 日本ベーリンガーイングエルハイム株式会社

試験の相 : 第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2016年12月28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。

<治験実施状況報告書（提出日：2017年1月5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。

□ ONO-2370 第Ⅱ相試験 パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験、及び非盲検非対照長期継続投与試験

被験薬：ONO-2370

依頼者：小野薬品工業株式会社

試験の相：第Ⅱ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2016年12月21日、2017年1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。

<治験に関する変更申請書（提出日：2017年1月18日）>

以上、治験に関する変更申請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1月12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

<重篤な有害事象に関する報告書（第1報）（提出日：2017年1月19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：2017年2月1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。

□ 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：ノーベルファーマ株式会社  
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1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：2016年12月26日、2017年1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：2017年1月17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1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。

□ 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

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2017年1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。

□ 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

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2017年1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。

■ 報告事項

□ L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相並行群間比較試験

被験薬 : HP-3000

依頼者 : 久光製薬株式会社

試験の相 : 第Ⅲ相

<治験に関する変更申請書 (提出日: 2017年1月20日) >

以上、2017年1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

□ 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1月24日）>

以上、2017年1月26日に開催された迅速審査について報告された。

別紙

■開催期日：2017年2月8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	[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	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]
〃	法人評議員	高山 憲治	[出]
〃	主婦	建部 ミヤ子	[出]