

2020年10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】

難治てんかん患者の末梢血を用いた分子病態の解析

依頼者：カン研究所

<研究に関する変更申請書（提出日：2020年9月4日）>

以上、研究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：2020年9月2日、2020年9月16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4報）（提出日：2020年9月14日）>

以上、重篤な有害事象に関する報告（第4報）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：2020年9月18日）>

以上、治験に関する変更申請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レベチラセタムの第Ⅲ相試験

被験薬：L059/L059IV

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：2020年9月4日、2020年9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1報）（提出日：2020年9月14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：2020年9月17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。

□ 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

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2020年9月4日、2020年9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。

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相長期継続投  
与試験

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

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2020年9月4日、2020年9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。

□ ユーシービージャパン株式会社の依頼による Padsevonil の第Ⅲ相継続投与試験

被験薬：Padsevonil

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：2020年9月4日、2020年9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1報）（提出日：2020年9月7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：2020年9月14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。

<重篤な有害事象に関する報告書（第3報）（提出日：2020年9月16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。

<重篤な有害事象に関する報告書（第1報）（提出日：2020年8月28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：2020年9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。

<重篤な有害事象に関する報告書（第2報）（提出日：2020年9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。

<重篤な有害事象に関する報告書（第3報）（提出日：2020年9月16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。

□ Shire の依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615  
の第 3 相非盲検継続試験

被験薬：MHOS/SHP615

依頼者：IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社（治験国内管理人）

（治験依頼者：Shire）

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2020 年 9 月 8 日、2020 年 9 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：2020 年 9 月 18 日）>

以上、治験に関する変更申請について承認された。

□ レノックス・ガスト一症候群患者を対象とした ZX008 の第Ⅲ相試験

被験薬：ZX008

依頼者：サイオネス・ヘルス・クリニカル株式会社（治験国内管理人）

（治験依頼者：Zogenix International Limited）

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2020年9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。

<治験に関する変更申請書（提出日：2020年9月9日）>

以上、治験に関する変更申請について承認された。



□ 限局性皮質異形成 II 型のでんかん発作に対するシロリムスの有効性と安全性に関する無対照非盲検試験（医師主導治験）

被験薬：NPC-12T

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2020年9月15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

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2020年8月27日、2020年9月3日、2020年9月17日、2020年9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。

- "A prospective cohort study to assess obstructive respiratory disease phenotypes and endotypes in Japan (the TRAIT study)"

日本における閉塞性肺疾患のフェノタイプ及びエンドタイプを評価することを目的とした前向きコホート研究

依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社

<研究に関する変更申請書（提出日：2020年9月29日）>

以上、研究に関する変更申請について承認された。

■ 報告事項

□ レノックス・ガスト一症候群患者を対象とした ZX008 の第Ⅲ相試験

被験薬：ZX008

依頼者：サイオネス・ヘルス・クリニカル株式会社（治験国内管理人）

（治験依頼者：Zogenix International Limited）

試験の相：第Ⅲ相

< 治験に関する変更申請書（提出日：2020年9月9日） >

以上、2020年9月14日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

□ 限局性皮質異形成Ⅱ型のでんかん発作に対するシロリムスの安全性に関する臨床研究 (FCDS-02)

<変更審査依頼書 (提出日:2020年8月5日) >

以上、2020年8月31日に開催された迅速審査について報告された。

<実施計画の提出に関する報告 (提出日:2020年9月28日) >

以上、2020年9月28日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

- デュシェンヌ型筋ジストロフィーを対象とした新たな患者レジストリを構築するための研究 (Remudy-DMD)

依頼者：国立研究開発法人 国立精神・神経医療研究センター

<国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センター倫理委員会の審査結果通知書（提出日：2020年8月11日）>

以上、2020年9月1日に開催された迅速審査について報告された。

<国立研究開発法人国立精神・神経医療研究センター倫理委員会の審査結果通知書（提出日：2020年9月23日）>

以上、2020年9月25日に開催された迅速審査について報告された。

■ 報告事項

□ ユーシービージャパン株式会社の依頼によるレベチラセタムの第Ⅲ相試験

被験薬：L059/L059IV

依頼者：ユーシービージャパン株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<被験者が来院できない場合の対応について（提出日：2020年9月11日）>

以上、「被験者が来院できない場合の対応について」の資料について報告された。

■ 報告事項

□ 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

<開発の中止等に関する報告書（提出日：2020年9月3日）>  
以上、開発の中止等に関する報告書について報告された。



■ 報告事項

□ Shire の依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615 の第 3 相非盲検試験

被験薬：MHOS/SHP615

依頼者：IQVIA サービスズ ジャパン株式会社（治験国内管理人）

（治験依頼者：Shire）

試験の相：第Ⅲ相

<開発の中止等に関する報告書（提出日：2020 年 9 月 29 日）>  
以上、開発の中止等に関する報告書について報告された。

■ 報告事項

□ Shire の依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615 の第 3 相非盲検継続試験

被験薬：MHOS/SHP615

依頼者：IQVIA サービスズ ジャパン株式会社（治験国内管理人）

（治験依頼者：Shire）

試験の相：第Ⅲ相

<開発の中止等に関する報告書（提出日：2020 年 9 月 29 日）>  
以上、開発の中止等に関する報告書について報告された。

■開催期日：2020年10月14日（水） 15時50分から16時40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	遠山 潤	〔出〕
副委員長	臨床研究部長	小池 亮子	〔出〕
委員	統括診療部長	桑原 克弘	〔出〕
〃	看護部長	大井 寿美江	〔出〕

〔2〕専門的知識を有する者以外

委員	事務部長	香川 祐一朗	〔出〕
〃	企画課長	大関 聡	〔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	外部委員	鈴木 厚生	〔出〕
〃	外部委員	高山 憲治	〔出〕
〃	外部委員	建部 ミヤ子	〔出〕