

第126回 医療法人社団 ITO代々木メンタルクリニック 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2024年7月1日（月） 19時15分～20時40分
開催場所	Web会議（Zoom：Zoom Video Communications, Inc）（回線状況は問題なし）
出席委員	渡邊 壮一郎、末永 祐哉、廣瀬 誠、田中 留伊、石田 学、中村 純子、 田村 有加吏、森崎 千珠
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題 1</p> <p>ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924（セマグルチド）の効果及び安全性を検討する第Ⅲ相試験（EVOKE plus）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 2. 添付文書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 3. 治験分担医師の削除に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（1：2 施設、2：1 施設、3：1 施設）</p> <p>議題 2</p> <p>ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924（セマグルチド）の効果及び安全性を検討する第Ⅲ相試験（EVOKE）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 2. 添付文書の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 3. 治験分担医師の削除に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（1：2 施設、2：1 施設、3：1 施設）</p> <p>議題 3</p> <p>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 Icleperitin の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験（CONNEX-1）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 2. 治験実施状況報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（3 施設）</p> <p>議題 4</p>

	<p>住友ファーマ株式会社の依頼による SM-13496 (lurasidone HC1) の青年期統合失調症患者を対象とした非盲検長期投与試験 [第3相試験]</p> <ul style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認 (2 施設)</p> <p>議題 5</p> <p>塩野義製薬株式会社の依頼による S-812217 のうつ病患者を対象とした第3相無作為化二重盲検プラセボ対照及び非盲検加療必要時再投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 報告事項：治験終了について報告した。 (7 施設) <p>議題 6</p> <p>大塚製薬株式会社の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピラゾール週1回製剤 (QW 製剤) の第III相試験</p> <ol style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 被験者説明資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 同意説明文書及び被験者への支払いに関する資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認 (1 : 3 施設、2 : 3 施設、3 : 2 施設)</p> <p>議題 7</p> <p>大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたプレクスピラゾール週1回製剤 (QW 製剤) の長期投与試験 (第III相試験)</p> <ul style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認 (4 施設)</p> <p>議題 8</p> <p>(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼による全般不安症／全般性不安障害患者を対象としたベンラファキシンの第3相二重盲検試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認 (6 施設)</p> <p>議題 9</p>
--	--

	<p>(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼による全般不安症／全般性不安障害患者を対象としたベンラファキシンの第3相長期継続投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（5施設）</p> <p>議題 10</p> <p>ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による日本人小児のMDD又はPDD患者を対象としたベンラファキシンの第3相試験</p> <ol style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 被験者の募集に関する資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（1：5施設、2：3施設）</p> <p>議題 11</p> <p>ヴィアトリス製薬合同会社の依頼によるVENL-CAZ-3001試験を完了したMDD又はPDD患者を対象としたベンラファキシンの長期継続投与試験（第3相試験）</p> <ul style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（5施設）</p> <p>議題 12</p> <p>株式会社新日本科学PPDの依頼による高齢者を対象としたRSウイルスに対するmRNAワクチンの安全性及び有効性を評価する試験</p> <ol style="list-style-type: none"> 審議依頼施設で発生した重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験実施状況報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（1施設）</p> <p>議題 13</p> <p>日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期におけるアルツハイマー病を対象としたLY3002813の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
--	---

	<p><審議結果>承認（1施設）</p> <p>議題 14 アッヴィ合同会社の依頼による統合失調症患者を対象とした Cariprazine の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（1施設）</p> <p>議題 15 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</p> <ul style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（1施設）</p> <p>議題 16 シード株式会社の依頼による日本人近視小児を対象としたソフトコンタクトレンズ EDOF150 のランダム化二重盲検並行群間比較試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 報告事項：安全性情報の年次報告について報告した。（1施設） <p>議題 17 住友ファーマ株式会社の依頼によるイメグリミン塩酸塩の腎機能障害を伴う日本人 2 型糖尿病患者を対象とした第4相長期投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 報告事項：治験終了について報告した。（1施設） <p>議題 18 アキュリスファーマ株式会社の依頼による nCPAP 療法を受けても日中の過度の眠気が認められる日本人閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者に BF2.649 (Pitolisant 塩酸塩) を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、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（パート1）と、その後の非盲検、長期投与試験（パート2）からなる第3相試験</p> <ol style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験で使用するスマートウォッチ利用マニュアルの改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
--	--

	<p><審議結果>承認（2施設）</p> <p>議題 19</p> <p>日本ベーリンガーイングельハイム株式会社の依頼による Iclepertin の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相継続試験（CONNEX-X）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 2. これまでに得られている非臨床試験成績等に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（1：1 施設、2：1 施設）</p> <p>議題 20</p> <p>塩野義製薬株式会社の依頼による SARS-CoV-2 感染症予防における S-217622（エンシトレルビルフマル酸）の第3相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験の費用の負担について説明した文書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（1 施設）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・報告事項：安全性情報について追加報告した。（3施設） <p>議題 21</p> <p>ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC-15（メラトニン）の軽度認知障害に伴う入眠困難を対象とした NPC-15 の有効性及び安全性の検討（第Ⅱ相試験）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 治験薬概要書及び被験者の募集に関する資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 2. 同意説明文書及び被験者への支払いに関する資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 3. 治験分担医師の削除に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 4. 同意取得のプロセスに関する資料の追加に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 5. 治験実施状況報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（1：5 施設、2：1 施設、3：1 施設、4：1 施設、5：5 施設）</p> <p>議題 22</p> <p>ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC-15（メラトニン）の認知症に伴う</p>
--	--

	<p>入眠困難を対象とした NPC-15 の有効性及び安全性の検討（第Ⅱ相試験）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 治験薬概要書及び被験者の募集に関する資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 2. 同意説明文書及び被験者への支払いに関する資料の改訂に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 3. 治験分担医師の削除に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 4. 同意取得のプロセスに関する資料の追加に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 5. 治験実施状況報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（1：5 施設、2：1 施設、3：1 施設、4：1 施設、5：5 施設）</p> <p>議題 23</p> <p>大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたブレクスピラゾール週1回製剤（QW 製剤）の薬物動態に対する食事の影響検討試験（第Ⅰ相試験）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（1 施設）</p> <p>議題 24</p> <p>久光製薬株式会社の依頼によるせん妄、精神運動興奮状態、易怒性を呈している患者を対象とした HP-6050 の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・報告事項：治験終了について報告した。（1 施設） <p>議題 25</p> <p>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 Icleperitin (BI 425809) の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験（CONNEX-2）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p><審議結果>承認（1 施設）</p> <p>議題 26</p> <p>ヤンセンファーマ株式会社の依頼による超早期アルツハイマー病患者を対象にリン酸化タウ標的能動免疫療法 JNJ-64042056 を投与したときの有効性、安全性</p>
--	---

	<p>及び免疫原性を評価する多施設共同、ランダム化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験</p> <p>1. 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>2. 被験者の募集に関する資料の追加に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p><審議結果>承認（2施設）</p>
--	---

以上