

第130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11月11日（月） 19時10分～21時30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、宮田 俊男（議題16・17の審議・採決には参加せず）、末永 祐哉、廣瀬 誠、田中 留伊、中村 純子、石田 学、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 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. 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（2施設）</p> <p>議題 2 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. 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（2施設）</p> <p>議題 3 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 Icleperitin の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相試験（CONNEX-1）</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 4 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ブレクスピープラゾール週1回製剤（QW 製剤）の第Ⅲ相試験</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（1：3 施設、2：1 施設）</p>
	<p>議題 5</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プラゾール週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 6</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"> 報告事項：治験終了について報告した。（6 施設）
	<p>議題 7</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（4 施設）</p>
	<p>議題 8</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> <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> <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 9</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> <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 10</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 ウィルスに対する 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。 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 11</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 12</p> <p>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> <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。 支払いに関する資料の変更に基づき、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。 治験薬概要書の改訂に基づき、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。 <p><審議結果>承認（1施設）</p> <p>議題 13</p> <p>アキュリスマ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</p>
--	---

	<p>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"> 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. 治験実施計画書の改訂に基づき、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。 <p><審議結果>承認（1：1 施設、2：1 施設）</p>
	<p>議題 14</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 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> <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 15</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(エンシトレビルフマル酸)の第3相試験</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 報告事項：治験審査結果通知書（西暦 2024 年 10 月 15 日付）の迅速審査について報告した。（1 施設） 2. 報告事項：治験審査結果通知書（西暦 2024 年 10 月 21 日付）の迅速審査について報告した。（1 施設）
	<p>議題 16</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. 募集手順の追加に基づき、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。 2. 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（1：5 施設、2：1 施設）</p>
	<p>議題 17</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>

	<p>1. 募集手順の追加に基づき、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>2. 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> <p><審議結果>承認（1：5 施設、2：1 施設）</p>
	<p>議題 18</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プラゾール週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（2 施設）</p> <ul style="list-style-type: none"> 報告事項：付保証明書の更新について報告した。（2 施設）
	<p>議題 19</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 Iclepertin（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 20</p> <p>（製造販売後臨床試験国内管理人）サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社依頼による、コントロール不良の成人喘息患者を対象 FF/UMEC/VI とエリプタ以外の通常治療（ICS/LABA）を比較する実臨床下無作為化非盲検臨床試験</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。（2 施設）
	<p>議題 21</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大うつ病性障害患者を対象とした BI 1569912 の第II相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 被験者の募集に関する資料及び被験者配布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><審議結果>承認（1 施設）</p>

	<p>議題 22</p> <p>アッヴィ合同会社の依頼による双極I型障害又は双極II型障害に伴ううつ病エピソードを有する患者を対象とした ABBV-932 の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 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施設）</p> <p>議題 23</p> <p>帝國製薬株式会社の依頼による慢性蕁麻疹患児を対象とした TK-042 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 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施設）</p> <p>議題 24</p> <p>日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3372993 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 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施設）</p>
--	--

以上