

第 134 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	2025 年 3 月 3 日（月） 19 時 45 分～21 時 00 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 15、16 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	議題 1 株式会社 CureApp の依頼によるアルコール依存症患者を対象とした治療用アプリ ALM-003 の有効性及び安全性を評価する無作為化非盲検並行群間比較試験 ・ 報告事項：被験薬の開発中止について報告した。（8 施設） 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 plus） 1. 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。 2. 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。 3. 同意説明文書や治験実施計画書等の改訂に基づき、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。 4. 治験参加カード及び被験者への支払いに関する資料等の変更に基づき、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。 < 審議結果 > 承認（1：1 施設、2：2 施設、3：2 施設、4：1 施設） 議題 3 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） 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. 同意説明文書や治験実施計画書等の改訂に基づき、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. 治験参加カード及び被験者への支払いに関する資料等の変更に基づき、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。 < 審議結果 > 承認（1：2 施設、2：2 施設、3：1 施設）

議題 4

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相試験 (CONNEX-1)

- ・ 報告事項：治験終了及び被験薬の開発中止について報告した。(3 施設)

議題 5

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プラゾール週 1 回製剤 (QW 製剤) の第Ⅲ相試験

- ・ 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。

< 審議結果 > 承認 (3 施設)

- ・ 報告事項：評価項目に関する補足説明について報告した。(3 施設)

議題 6

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)

- ・ 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。

< 審議結果 > 承認 (2 施設)

- ・ 報告事項：評価項目に関する補足説明について報告した。(1 施設)

議題 7

(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ 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

- ・ 報告事項：治験終了について報告した。(3 施設)

議題 8

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

- ・ 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。

< 審議結果 > 承認 (4 施設)

	議題 9 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） ・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。 <審議結果>承認（4 施設） 議題 10 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 ・報告事項：治験終了について報告した。（1 施設） 議題 11 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 ・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。 <審議結果>承認（1 施設） 議題 12 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 ・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。 <審議結果>承認（1 施設） 議題 13 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 ・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。 <審議結果>承認（1 施設） 議題 14
--	---

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 Icilepertin の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相継続試験（CONNEX-X）

- ・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。

<審議結果>承認（2 施設）

- ・報告事項：被験薬の開発中止及び治験中止について報告した。（3 施設）

議題 15

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）

1. 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。
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。
3. 同意説明文書の改訂や治験参加カード等の変更に基づき、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。
4. 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。

<審議結果>承認（1：1 施設、2：5 施設、3：1 施設、4：1 施設）

議題 16

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）

1. 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。
2. 同意説明文書の改訂や治験参加カード等の変更に基づき、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。
3. 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。

<審議結果>承認（1：5 施設、2：1 施設、3：1 施設）

議題 17

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）の薬物動態に対する食事の影響検討試験（第Ⅰ相試験）

- ・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。

<審議結果>承認（1施設）

議題 18

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）

- ・報告事項：治験終了と被験薬の開発中止について報告した。（1施設）

議題 19

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

- ・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。

<審議結果>承認（2施設）

議題 20

アストラゼネカ株式会社の依頼による中等度から重度のコントロール不良喘息患者を対象とした Atuliflapon の有効性及び安全性を評価する第Ⅱa 相試験

- ・治験実施計画書及び同意説明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。

<審議結果>承認（1施設）

議題 21

アヴィン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

- ・同意説明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。

<審議結果>承認（1施設）

議題 22

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

	・被験者募集手順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。 <審議結果>承認（1施設） 議題 23 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 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. 同意説明文書の改訂及び電子的臨床評価に関する資料等の追加に基づき、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。 3. 治験責任医師の変更及び治験参加カード等の変更に基づき、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。 <審議結果>承認（1：4施設、2：4施設、3：1施設） 議題 24 小野薬品工業株式会社によるアルツハイマー型認知症に伴うアジテーションを有する患者を対象とした ONO-2020 の前期第Ⅱ相試験 ・被験者の募集に関する資料及び患者日誌の変更に基づき、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。 <審議結果>承認（1施設） 議題 25 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるアルツハイマー病に伴う精神病の治療薬としての KarXT を評価する第3相並行群間比較試験 ・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。 <審議結果>承認（3施設） 議題 26 小野薬品工業株式会社によるうつ病患者を対象とした ONO-1110 の前期第Ⅱ相試験 ・報告事項：安全性情報の年次報告について報告した。（5施設） 議題 27 小野薬品工業株式会社による社交不安症を対象とした ONO-1110 の前期第Ⅱ相試験
--	---

	験 ・ 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） 議題 28 小野薬品工業株式会社による線維筋痛症患者を対象とした ONO-1110 の第Ⅱ相試験 ・ 被験者募集に関する資料の改訂及び被験者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。 < 審議結果 > 承認（1 施設）
--	---

以上