

2021年11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】

ユーシービージャパン株式会社の依頼による Staccato alprazolam の第Ⅲ相試験

被験薬：Staccato alprazolam

依頼者：ユーシービージャパン株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験依頼書（提出日：2021年10月25日） >

以上、治験の実施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 Staccato alprazolam の第Ⅲ相継続試験

被験薬：Staccato alprazolam

依頼者：ユーシービージャパン株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験依頼書（提出日：2021年10月25日） >

以上、治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：2021年10月1日、2021年10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。

□ 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：2021年10月1日、2021年10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。

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：2021年10月1日、2021年10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。

□ 小児てんかん患者に対する BRIVARACETAM 併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する、  
非盲検、単群、多施設共同試験

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：2021年10月1日、2021年10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。

□ 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：2021年10月14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。

□ 武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群患者を対象とした TAK-935(soticlestat)の  
第3相試験

被験薬：Soticlestat

依頼者：武田薬品工業株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2021年10月5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：2021年10月15日）>

以上、治験に関する変更申請について承認された。



□ 武田薬品工業株式会社の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 TAK-935 (soticlestat) の第3相試験

被験薬：Soticlestat

依頼者：武田薬品工業株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2021年10月5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：2021年10月15日）>

以上、治験に関する変更申請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

<安全性情報等に関する報告書（提出日：2021年10月12日）>

以上、安全性情報等に関する報告がされ、研究の継続について承認された。

■ 報告事項

- 治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第2/3相, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験

被験薬：TMC207

依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

< 治験審査結果通知書（提出日：2021年10月12日） >

以上、国立病院機構本部中央治験審査委員会（NH0-CRB）にて2021年10月12日に審査され承認された治験審査結果通知書について報告された。

■ 報告事項

- AF-0901の第Ⅲ相臨床試験-15歳以上のけいれん性てんかん重積状態の患者を対象とした非盲検試験-

被験薬：AF-0901

依頼者：アルフレッサファーマ株式会社

試験の相：第Ⅲ相

<開発の中止等に関する報告書（提出日：2021年9月30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

□ 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

<治験終了報告書（提出日：2021年10月8日）>

以上、治験終了報告書について報告された。

■開催期日：2021年11月10日（水） 15時20分から16時00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	福多 真史	〔出〕
委員	統括診療部長	桑原 克弘	〔出〕
〃	神経部長	高橋 哲哉	〔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 祐一郎	〔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〕