## 2023年11月 肥前精神医療センター治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2023年11月30日 15:30-16:00
開催場所	肥前精神医療センター 第1会議室
出席委員名	村川副院長(委員長)、橋本臨床研究部長、會田統括診療部長、諸岡医師、新保医師、楢木
	事務部長、白石看護部長、福石薬剤部長、相島企画課長、廣瀬管理課長、佐藤経営企画室
	長、古賀外部委員
	※各課題の関係者は、その課題の審議・採決時には退席し不参加
	【1】継続受託研究(治験)の承認の可否について
	議題①「ヤンセン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に抗タ

- 議題①「ヤンセン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に抗タウモノクローナル抗体 JNJ-63733657の有効性及び安全性を評価するランダム化, 二重盲検. プラセボ対照. 並行群間比較. 多施設共同試(第Ⅱ相試験)」
  - 安全性情報等に関する報告書
  - 治験に関する変更申請書
- ➤ 審査結果:承認
- 議題②「MSD株式会社の依頼によるMK-8189の後期第Ⅱ相試験」
  - 安全性情報等に関する報告書
  - 治験終了報告書
- ▶ 審査結果:承認
- 議題③「住友ファーマ株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたSEP-363856の第 Ⅱ/Ⅲ相試験」
  - 安全性情報等に関する報告書
  - 治験に関する変更申請書
- 審査結果:承認
- 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)」
  - 安全性情報等に関する報告書
  - 治験に関する変更申請書
  - (迅速審査報告)治験に関する変更申請書
- ▶ 審査結果:承認
- 議題⑤「住友ファーマ株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたSEP-363856の長期投与試験(第Ⅲ相試験)」
  - ・ 重篤な有害事象に関する報告書(第2報)
- 審査結果:承認
- 議題⑥「大塚製薬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」
  - 安全性情報等に関する報告書
- 審査結果:承認
- 議題⑦「大塚製薬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」
  - ・重篤な有害事象に関する報告書(第1報)
  - 安全性情報等に関する報告書
- ▶ 審査結果:承認
- 議題®「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)」
  - 安全性情報等に関する報告書
  - 治験に関する変更申請書
  - ・ (迅速審査報告) 治験に関する変更申請書
- ▶ <u>審査結果:承認</u>
- 議題⑨「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」
  - ・安全性情報等に関する報告書

- 治験に関する変更申請書
- ➢ 審査結果:承認
- 議題⑩「日本臓器製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした NTPI の第II 相試験 |
  - 治験に関する変更申請書
- ▶ 審査結果:承認
- 議題①「日本人の大うつ病性障害(MDD)又は持続性抑うつ障害(PDD)の小児外来患者を対象としたベンラファキシンの有効性及び安全性を評価するプラセボ対照無作為化二重盲検多施設共同試験」
  - ・安全性情報等に関する報告書
  - ・治験に関する変更申請書
- ▶ 審査結果:承認
- 議題①「VENL-CAZ-3001 試験を完了した日本人の大うつ病性障害(MDD)又は持続性抑う つ障害(PDD)の小児外来患者を対象とした、ベンラファキシンの安全性及び 有効性を評価する非盲検多施設共同長期継続投与試験」
  - 安全性情報等に関する報告書
  - 治験に関する変更申請書
- ▶ 審査結果:承認
- 議題③「アッヴィ合同会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした ABBV-552の第Ⅱ相試験」
  - 安全性情報等に関する報告書
  - 治験に関する変更申請書
- ▶ 審査結果:承認
- 議題⑭「大塚製薬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)」
  - ・安全性情報等に関する報告書
  - 治験に関する変更申請書
- ▶ 審査結果:承認

## 【2】その他 報告

なし

特記事項

なし