2024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	2024年11月28日 15:30- 15:50		
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)、本村臨床研究部長、諸岡医師、新保医師、白石看護部長、		
	福石薬剤部長、海良田企画課長、佐藤経営企画室長、古賀外部委員、山田外部委員		
	※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		

治験審査委員会 審議課題 一覧

	们歌曲直安貝云 笛哦味起 見
99	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長期継続投与期を設けたランダム化,二
	重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験(第Ⅱ相試験)
103	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)
107	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
108	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
109	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)
112	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
110	
113	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
114	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
115	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)
116	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした LY3154207 の第
	Ⅱ相試験

1.【継続治験審査、報告】

【当院で発生した重篤な有害事象】

課題番号	文書名	作成日
109	重篤な有害事象に関する報告書(第1報)	2024年10月24日
	重篤な有害事象に関する報告書(第2報)	2024年11月5日
	重篤な有害事象に関する報告書(第3報)	2024年11月7日
	重篤な有害事象に関する報告書(第4報)	2024年11月11日

▶ 審査結果:承認

【安全性情報】

課題番号	文書名	作成日
99	安全性情報等に関する報告書	2024年10月25日
103	安全性情報等に関する報告書	2024年9月27日
		2024年10月30日
107	安全性情報等に関する報告書	2024年9月18日
		2024年9月26日
		2024年10月17日
108	安全性情報等に関する報告書	2024年9月18日
		2024年9月26日
		2024年10月17日
109	安全性情報等に関する報告書	2024年9月27日
		2024年10月30日
112	安全性情報等に関する報告書	2024年11月13日
113	安全性情報等に関する報告書	2024年11月13日
115	安全性情報等に関する報告書	2024年9月19日
		2024年10月10日
		2024年11月13日

▶ 審査結果:全て承認

【治験に関する変更申請書】

課題番号	変更文書等	作成日
99	その他(受託研究費算定内訳書、別紙1 臨床試験研究経費ポイ	2024年11月14日
	ント算出表、別紙2 治験薬管理経費ポイント算出表)	
103, 109	治験概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した	2024年9月25日
	文書	
107	治験実施計画書、その他 (被験者への支払いに関する資料)	2024年11月11日
108	治験実施計画書、その他(治験の期間、治験薬管理費ポイント算	2024年11月11日
	出表、受託研究費算定内訳書)	
109	治験概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した	2024年9月25日
	文書	
114	治験実施計画書	2024年9月24日
115	その他 (被験者への支払いに関する資料)	2024年11月13日
116	治験実施計画書、説明文書・同意文書、その他(被験者への支払	2024年11月12日
	いに関する資料、服薬日誌、併用禁止薬リスト、評価スケール)	
	その他 (評価スケール)	2024年11月13日

> 審査結果:全て承認

【その他報告等】

課題番号	文書名	作成日
86	開発中止等に関する報告書	2024年10月8日
98	開発中止等に関する報告書	2024年10月7日
102	開発中止等に関する報告書	2024年10月7日
106	開発中止等に関する報告書	2024年10月7日
112	治験終了報告書	2024年11月13日
113	治験終了報告書	2024年11月13日

2. その他

1) 次回開催予定

次回の治験審査員会の開催は2025年1月23日 (木) 15:30~ 管理棟3階第1会議室にて

特記事項

なし