

**2025年7月 独立行政法人国立病院機構 肥前精神医療センター
治験審査委員会 会議記録の概要**

開催日時： 2025年7月24日（木）15:30～16:50

開催場所： 独立行政法人国立病院機構 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、會田統括診療部長、新保医師、
柳井事務部長、福石薬剤部長、大森企画課長、田崎管理課長、松尾経営企画室長、
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

審議課題一覧：

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）
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
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
117	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

1.新規治験申請審査

治験課題名	治験責任医師	文書名	作成日
大塚製薬の依頼による成人 ADHD 患者を対象とした EB-1020 の第II/III相試験	松崎 公信	治験依頼書	2025年7月9日
大塚製薬の依頼による成人 ADHD 患者を対象とした EB-1020 の第III相長期投与試験	松崎 公信	治験依頼書	2025年7月9日
MSD 株式会社の依頼による早期アルツハイマー病の治験参加者を対象とした MK-2214 の第II相試験	橋本 学	治験依頼書	2025年7月8日

➤ **審査結果：全て承認**

2.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
99	重篤な有害事象に関する報告書（第1報）	2025年7月8日

➤ **審査結果：承認**

【安全性情報】

課題番号	文書名	作成日
107	安全性情報等に関する報告書	2025年5月21日
		2025年6月19日
108	安全性情報等に関する報告書	2025年5月21日
		2025年6月19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	治験実施計画書	2025年7月7日
107	治験分担医師、その他（プレクスピプラゾール週1回製剤の治験について、被験者への支払いに関する資料）	2025年7月8日
108	治験分担医師	2025年7月8日

➤ **審査結果：全て承認**

【継続審査】

課題番号	文書名	作成日
99	治験実施状況報告書	2025年7月7日
107	治験実施状況報告書	2025年7月1日
108	治験実施状況報告書	2025年7月1日
116	治験実施状況報告書	2025年7月4日
117	治験実施状況報告書	2025年7月4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
100	開発の中止等に関する報告書	2025年6月20日

3.その他

1) 次回開催予定

2025年9月25日（木）15：30～ 第1会議室