# 2025 年 9 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9月25日(木)15:30~16:15

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)、新保医師、栁井事務部長、白石看護部長、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
118	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
119	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
120	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

#### 1.新規治験申請審查

治	験課題名	治験責任医師	文書名	作成日
大	塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対	松﨑 公信	治験依頼書	2025年9月5日
象	とした SEP-363856 の第Ⅲ相試験			

#### ▶ 審査結果:全て承認

#### 2.継続治験審查、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2報)	2025年7月24日
	重篤な有害事象に関する報告書(第3報)	2025年8月1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7月17日
		2025年8月21日
		2025年8月29日
108	安全性情報等に関する報告書	2025年7月17日
		2025年8月21日
		2025年8月29日
116	安全性情報等に関する報告書	2025年9月11日
117	安全性情報等に関する報告書	2025年8月5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、説明文書・同意文書、治験薬概要書又は	2025年9月8日
	治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書、その	
	他(日本旅行参加申込書)	
107	その他 (ポスター)	2025年9月2日
117	治験実施計画書、説明文書・同意文書、その他(治験参加	2025年9月10日
	カード、IC 補助資料)	
120	治験実施計画書、その他(院外用ポスター、院外用リーフ	2025年9月5日
	レット)	
(特定使用成績調査)	研究実施計画書 (実施要項)、その他 (登録票見本)	2025年8月1日
レケンビ		

### ▶ 審査結果:全て承認

## 【その他報告等】

課題番号	文書名	作成日
118	eConsent の使用中止について	_
(一般使用成績調査)	研究終了報告書	2025年7月23日
アリドネパッチ		

## 3.その他

1) 次回開催予定

2025年10月23日(木)15:30~第1会議室