

第1回 特定医療法人佐藤会 弓削病院

治験審査委員会 議事録概要

開催日時	2023年4月12日(水)14:30~15:30			
開催場所	特定医療法人佐藤会 弓削病院 スタッフサロン			
出席委員名	山城佐知、池田倫子、古川顕昇、根岸佐知子、磯田和也 生駒由紀、池田秀雄、積豪英、高本裕志、松浦弘樹			
欠席委員名	なし			
議題及び審議結果を含む主な議論の内容				
【審議事項】				
議題 1	治験依頼者：住友ファーマ株式会社 治験課題名：住友ファーマ株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害の抑うつエピソードの患者を対象とした SEP-4199 CR の第Ⅲ相試験 依頼者から提出された安全性に関する報告、治験実施計画書改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議 審議結果：承認	マスキング 理由		
議題 2	治験依頼者：住友ファーマ株式会社 治験課題名：住友ファーマ株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害の抑うつエピソードの患者を対象とした SEP-4199 CR の第Ⅲ相継続長期試験 依頼者から提出された安全性に関する報告、治験実施計画書改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議 審議結果：承認			
議題 3	治験依頼者：塩野義製薬株式会社 治験課題名：S-812217 のうつ病患者を対象とした第3相無作為化二重盲検プラセボ対照及び非盲検加療必要時再投与試験 依頼者から提出された安全性に関する報告、治験薬概要書、補遺改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議 審議結果：承認			
議題 4	治験依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 治験課題名：抗うつ薬で効果不十分な大うつ病性障害患者を対象に			

弓削病院

	<p>BI 1358894 経口投与の有効性、忍容性及び安全性を評価する 6 週間の第 II 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、プラセボ対照、クエチアピン群を伴う並行群間比較試験</p> <p>依頼者から提出された安全性に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議</p> <p>審議結果：承認</p>	
議題 5	<p>治験依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社</p> <p>治験課題名：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 Icleperitin の統合失調症患者を対象とした第 III 相試験 (CONNEX-2)</p> <p>治験責任医師より提出された実施状況報告書により、引き続き治験を継続することの妥当性について審議</p> <p>審議結果：承認</p>	
議題 6	<p>治験依頼者：MSD 株式会社</p> <p>治験課題名：MSD 株式会社の依頼による MK-8189 の後期 第 II 相試験</p> <p>依頼者から提出された期間延長について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議</p> <p>審議結果：承認</p>	
議題 7	<p>治験依頼者：アップヴィ合同会社</p> <p>治験課題名：アップ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</p> <p>依頼者から提出された安全性に関する報告、治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カード改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議</p> <p>審議結果：承認</p>	
議題 8	<p>治験依頼者：大塚製薬株式会社</p> <p>治験課題名：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プレクスピラゾール週 1 回製剤 (QW 製剤) の第 III 相試験</p> <p>依頼者から提出された安全性に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議</p> <p>治験責任医師より提出された実施状況報告書により、引き続き</p>	

弓削病院

	<p>治験を継続することの妥当性について審議</p> <p>審議結果：承認</p>	
議題 9	<p>治験依頼者：大塚製薬株式会社 治験課題名：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 依頼者から提出された安全性に関する報告について、引き続き治 験を実施することの妥当性について審議</p> <p>治験責任医師より提出された実施状況報告書により、引き続き 治験を継続することの妥当性について審議</p> <p>審議結果：承認</p>	
議題 10	<p>治験依頼者：住友ファーマ株式会社 治験課題名：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 依頼者から提出された安全性に関する報告、治験実施計画書、治 験概要書改訂、引き続き治験を実施することの妥当性について 審議</p> <p>審議結果：承認</p>	
議題 11	<p>治験依頼者：住友ファーマ株式会社 治験課題名：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) 依頼者から提出された安全性に関する報告について、引き続き治 験を実施することの妥当性について審議</p> <p>審議結果：承認 協力者リスト変更について報告</p>	
議題 12	IRB 委員名簿改訂について報告	
特記事項	特になし	