

## 第7回 社会医療法人佐藤会 弓削病院

## 治験審査委員会 議事録概要

開催日時	2025年10月8日(水)14:30~15:30	
開催場所	社会医療法人佐藤会 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、松尾伸吾、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	<p>治験依頼者：大塚製薬株式会社</p> <p>治験課題名：急性期の統合失調症患者を対象とした SEP-363856 の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、並行群間比較、プラセボ対照、多施設共同試験</p> <p>治験協力者追加について、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>	<p>マスクング理由</p>
議題2	<p>治験依頼者： Bristol-Myers Squibb 株式会社</p> <p>治験課題名： Bristol-Myers Squibb 株式会社の依頼による統合失調症と診断された急性精神病症状を有する日本人成人患者を対象とした KarXT の有効性及び安全性を評価する第3相、2パート試験</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3	<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プラゾール週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、同意説明文書改訂、治験協力者追加について、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4	<p>治験依頼者： Bristol-Myers Squibb 株式会社</p> <p>治験課題名： アルツハイマー病に伴う精神病の治療における KarXT</p>	

	<p>の安全性及び有効性を評価する第 3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験 (ADEPT-4)</p> <p>依頼者から提出された安全性に関する報告、 <b>Investigator's Brochure</b>、被験者募集広告について、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：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社</p> <p>治験課題名：アルツハイマー病に伴う精神病を有する患者を対象に KarXT の長期安全性及び忍容性を評価する非盲検継続投与試験 (ADEPT-3)</p> <p>依頼者から提出された安全性に関する報告、 <b>Investigator's Brochure</b> 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 6	<p>治験依頼者：武田薬品工業株式会社</p> <p>治験課題名：うつ病を有する 12～17 歳の日本人小児患者を対象に ボルチオキセチンを 1 日 1 回経口投与したときの有効性、安全性及び薬物動態を評価する第 3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験</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>	
特記事項	特になし	