

令和4年  
3月 琉球病院治験審査委員会 議事要旨

開催日時	令和4年 3月17日(木)
開催場所	院内(職場)または各委員の個室 (新型コロナウイルス拡大に伴う特例措置として「書面による治験審査委員会開催に関する手順書(令和2年4月1日)」に沿ってIRBを開催した)
出席者	松山清一郎、矢野恵美、鈴木啓子、 大瀧用八郎(委員長)、中井美紀、原田聰志、花木成信、古城二美代、生野充章、上築和彦、 金内芳郎、吉富久徳 <span style="float: right;">敬称略</span>

●審議 安全性情報報告(6件) 治験に関する変更(2件) 治験実施状況報告書(6件) 報告(2件)

議題1	大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象としたOPC-34712(プレクスピプラゾール)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	本治験の概要説明 治験実施状況報告書(西暦2022年2月10日付)	承認
議題2	大塚製薬の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅱ/Ⅲ相検証試験	本治験の概要説明 安全性情報に関する報告(西暦2022年2月21日付) 治験実施状況報告書(西暦2022年2月28日付)	承認
議題3	陰性症状を有する統合失調症患者を対象としたR0688945の有効性を評価する第Ⅱ相臨床試験	本治験の概要説明 安全性情報に関する報告(西暦2022年2月3日付) 安全性情報に関する報告(西暦2022年2月21日付) 治験実施状況報告書(西暦2022年2月22日付)	承認
議題4	急性増悪期の統合失調症患者を対象としたR0688945の有効性および安全性を評価する第Ⅱ相臨床試験	本治験の概要説明 安全性情報に関する報告(西暦2022年2月3日付) 安全性情報に関する報告(西暦2022年2月21日付) 治験に関する変更申請(西暦2022年3月1日付) 治験実施状況報告書(西暦2022年2月14日付)	承認
議題5	MSD株式会社の依頼によるMK-8189の後期第Ⅱ相試験	本治験の概要説明 安全性情報に関する報告(西暦2022年3月2日付) 治験に関する変更申請(西暦2022年3月2日付) 治験実施状況報告書(西暦2022年2月25日付)	承認
議題6	大日本住友製薬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	本治験の概要説明 治験実施状況報告書(西暦2022年2月28日付)	承認

●報告

報告1	ME2112の急性増悪期統合失調症患者を対象としたプラセボ対照二重盲検比較による検証的試験(Ⅲ相)	開発の中止などによる報告
報告2	ME2112の統合失調症患者を対象とした長期投与試験(Ⅲ相)	開発の中止などによる報告

※中井委員は、議題3、議題6の審議及び採決には参加していない。

※原田委員は、議題3、議題4、議題5の審議及び採決には参加していない。

※吉富委員は、全議題の審議及び採決には参加していない。