

令和 5 年  
1 月 琉球病院治験審査委員会 議事要旨

開催日時	令和 5 年 1 月 19 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、 大瀨用八郎(委員長)、中井美紀、原田聡志、大城英作、古城二美代、生野充章、海良田猛、 金内芳郎、吉富久徳 <span style="float: right;">敬称略</span>

安全性情報報告(12件) 治験に関する変更(3件) 治験実施状況報告書(0件) 報告(2件)

● 審議

議題 1	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 安全性情報等に関する報告(西暦 2022 年 12 月 5 日付)	承認
議題 2	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 安全性情報等に関する報告(西暦 2022 年 12 月 27 日付) 治験に関する変更申請(西暦 2023 年 1 月 5 日付)	承認
議題 3	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	本治験の概要説明 安全性情報等に関する報告(西暦 2022 年 11 月 16 日付) 安全性情報等に関する報告(西暦 2022 年 12 月 15 日付) 治験に関する変更申請(西暦 2023 年 1 月 5 日付)	承認
議題 4	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	本治験の概要説明 安全性情報等に関する報告(西暦 2022 年 11 月 16 日付) 安全性情報等に関する報告(西暦 2022 年 12 月 15 日付) 治験に関する変更申請(西暦 2023 年 1 月 5 日付)	承認
議題 5	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 安全性情報等に関する報告(西暦 2022 年 11 月 17 日付) 安全性情報等に関する報告(西暦 2022 年 12 月 8 日付) 安全性情報等に関する報告(西暦 2023 年 1 月 6 日付)	承認
議題 6	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)	本治験の概要説明 安全性情報等に関する報告(西暦 2022 年 11 月 17 日付) 安全性情報等に関する報告(西暦 2022 年 12 月 8 日付) 安全性情報等に関する報告(西暦 2023 年 1 月 6 日付)	承認

※中井委員は、議題 1、議題 3、議題 4、議題 5、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 1、議題 2 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。

●報告

報告 1	急性増悪期の統合失調症患者を対象とした R06889450 の有効性および安全性を評価する第 II 相臨床試験	開発の中止等に関する報告書の報告
報告 2	MSD 株式会社の依頼による MK-8189 の後期第 II 相試験	治験分担医師・治験協力者リストの変更の報告