第 161 回昭和医科大学烏山病院臨床試験審査委員会 会議記録の概要

開催日時: 2025年5月9日(金) 17:00~17:15

場 所: 昭和医科大学烏山病院 臨床薬理研究所 (*テレビ・Web 会議)

出席委員: *吉田武美委員長、*諸川由実代副委員長、*龍家圭副委員長、栗原利和委員、

片岡悠哉委員、*和田紀子委員、*眞野三奈子委員、*佐藤理美委員、

*秋山好司委員、光本英雄委員

【審議事項】

議案 1. 議事録の承認

第160回臨床試験審査委員会議事録案および会議記録の概要案は承認された。

議案 2. (治験継続の適否) 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(整理番号: A-III-2022-002) および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(整理番号: A-III-2022-003)

安全性情報の報告、治験の変更申請および治験の実施状況に基づき、治験の継続の適否について審議した。

結果:承認

議案 3. (研究継続の適否) 他施設との共同研究 発達障害医療研究所 医師による臨床研究 (整理番号: B-2018-003)

定期報告に基づき、研究の継続の適否について審議した。

結果:承認

議案 4. (研究継続の適否) 他施設との共同研究 発達障害医療研究所 医師による臨床研究 (整理番号: B-2021-005)

定期報告に基づき、研究の継続の適否について審議した。

結果:承認

【報告事項】

1) 確認事項あり、修正の上で承認の治験

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/IIII 相試験 (A-II/III-2024-002) および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 (A-III-2024-003)

- 2) 以下の迅速審査について報告された。
- 2-1) 田辺三菱製薬株式会社の依頼による特定使用成績調査(整理番号: C-IV-2023-001) 調査継続の適否(2025年4月17日承認)

- 2-2) 武田薬品工業株式会社の依頼による特定使用成績調査 (整理番号: C-IV-2022-001) 調査継続の適否 (2025 年 4 月 28 日承認)
- 2-3) 他施設との共同研究 発達障害医療研究所 医師による臨床研究(整理番号: B-2018-003) 研究継続の適否(2025年4月28日承認)
- 2-4) 他施設との共同研究 発達障害医療研究所 医師による臨床研究(整理番号: B-2021-005) 研究継続の適否(2025年4月28日承認)
- 2-5) 発達障害医療研究所 講師による臨床研究(整理番号: B-2021-011) 研究継続の適否(2025年4月28日承認)
- 2-6) 発達障害医療研究所 医師による臨床研究 (整理番号: B-2021-012) 研究継続の適否 (2025年4月28日承認(付帯事項付き))
- 2-7) 医学部精神医学講座 医師による臨床研究(整理番号:B-2021-014) 研究継続の適否(2025年4月28日承認)
- 2-8) 医学部精神医学講座 医師による臨床研究(整理番号:B-2020-005) 研究継続の適否(2025年5月1日承認)
- 2-9) 発達障害医療研究所 講師による臨床研究(整理番号:B-2021-019) 研究継続の適否(2025年5月1日承認)