

受託研究審査委員会

日時	2025年5月15日(木) 15:00 ~ 15:10	於：会議室
	内容	
臨床研究部長	<p>当月のIRBを開会する</p> <p>継続審査</p> <p>1 「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)の有効性, 安全性を検討する, 多施設共同, プラセボ対照, 無作為化, 二重盲検, 並行群間比較試験」</p> <p>1) 安全性情報等に関する報告書 (R7.3.19)</p> <p>2) 安全性情報等に関する報告書 (R7.4.17)</p> <p>3) 治験に関する変更申請書 (R7.4.28)</p> <p>審議結果) 承認</p> <p>2 「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)を週1回52週間投与した時の, 長期忍容性, 安全性及び有効性を検討する多施設共同, 非対照, 非盲検試験」</p> <p>1) 安全性情報等に関する報告書 (R7.3.19)</p> <p>2) 安全性情報等に関する報告書 (R7.4.17)</p> <p>審議結果) 承認</p> <p>3 「アルツハイマー型認知症に伴うアジテーションを有する患者を対象としたONO-2020の有効性及び安全性を評価する前期第Ⅱ相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験」</p> <p>1) 治験に関する変更申請書 (R7.5.1)</p> <p>審議結果) 承認</p> <p>いずれの項目においても、安全性及び妥当性について審議され、採決の上承認。なお、各試験担当者においては審議および採決に参加せず。</p>	

その他報告

- 1 「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）を単回投与したときの薬物動態に対する食事の影響を検討する,多施設共同,非盲検,無作為化,2群2期クロスオーバー試験」

1) 治験終了（中止・中断）報告書 (R7.4.17)

審議結果) 承認

- 2 「先行するIclepertinの第III相試験を完了した統合失調症患者を対象にIclepertinを1日1回投与した場合の長期安全性を検討する非盲検,単群,継続試験」

1) 治験終了（中止・中断）報告書 (R7.4.17)

審議結果) 承認

外部委員からの疑義

無し

以上