

医療法人社団 ITO代々木メンタルクリニック 治験審査委員会 会議の記録の概要

会議名 第145回 医療法人社団 ITO代々木メンタルクリニック 治験審査委員会
 開催日時 2026年2月2日（月） 19時10分～21時00分
 開催場所 Web会議（回線状況は問題なし）
 出席委員 渡邊 壮一郎、宮田 俊男（試験番号397の審議・採決には参加せず）、高塩 理、廣瀬 誠、石田 学、田中 留伊、中村 純子、森崎 千珠

審査事項 議論の概要
 治験の実施の適否 これまでに得られている非臨床試験成績等に基づき、治験実施の妥当性について審議した。
 重篤な有害事象等 重篤な有害事象報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
 安全性情報等 当該治験薬で発生した新たな重篤な副作用情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
 治験に関する変更 変更申請の内容について治験継続の妥当性を審議した。
 治験実施計画書からの逸脱 報告内容が説明され、再発防止策等の妥当性を審議した。
 継続審査 治験実施状況報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
 終了報告 特になし
 開発の中止等の報告 特になし
 その他の報告 特になし

試験番号	課題名	審査区分	審査事項	施設数	審査結果
217	ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたNN9924（セマグルチド）の効果及び安全性を検討する第III相試験（EVOKE plus）	委員会審査	安全性情報等	2	承認
218	ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたNN9924（セマグルチド）の効果及び安全性を検討する第III相試験（EVOKE）	委員会審査	安全性情報等	2	承認
248	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	委員会審査	治験に関する変更	2	承認
248	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	委員会審査	継続審査	3	承認
258	ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による日本人小児のMDD又はPDD患者を対象としたベンラファキシンの第3相試験	委員会審査	安全性情報等	4	承認
258	ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による日本人小児のMDD又はPDD患者を対象としたベンラファキシンの第3相試験	報告のみ	その他の報告	4	—
259	ヴィアトリス製薬合同会社の依頼によるVENL-CAZ-3001 試験を完了したMDD又はPDD患者を対象としたベンラファキシンの長期継続投与試験（第3相試験）	委員会審査	安全性情報等	4	承認

医療法人社団 ITO代々木メンタルクリニック 治験審査委員会 会議の記録の概要

試験番号	課題名	審査区分	審査事項	施設数	審査結果
264	日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期におけるアルツハイマー病を対象としたLY3002813の第III相試験	委員会審査	治験に関する変更	1	承認
264	日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期におけるアルツハイマー病を対象としたLY3002813の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	1	承認
306	ノーベルファーマ株式会社の依頼によるNPC-15（メラトニン）の軽度認知障害に伴う入眠困難を対象としたNPC-15の有効性及び安全性の検討（第II相試験）	報告のみ	終了報告	5	—
307	ノーベルファーマ株式会社の依頼によるNPC-15（メラトニン）の認知症に伴う入眠困難を対象としたNPC-15の有効性及び安全性の検討（第II相試験）	報告のみ	終了報告	5	—
325	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による超早期アルツハイマー病患者を対象にリン酸化タウ標的能動免疫療法JNJ-64042056を投与したときの有効性、安全性及び免疫原性を評価する多施設共同、ランダム化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験	委員会審査	安全性情報等	2	承認
325	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による超早期アルツハイマー病患者を対象にリン酸化タウ標的能動免疫療法JNJ-64042056を投与したときの有効性、安全性及び免疫原性を評価する多施設共同、ランダム化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験	委員会審査	治験に関する変更	2	承認
327	（製造販売後臨床試験国内管理人）サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社依頼による、コントロール不良の成人喘息患者を対象FF/UMEC/VIとエリプタ以外の通常治療(ICS/LABA)を比較する実臨床下無作為化非盲検臨床試験	報告のみ	その他の報告	1	—
334	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3372993の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	4	承認
338	小野薬品工業株式会社によるうつ病患者を対象としたONO-1110の前期第II相試験	委員会審査	重篤な有害事象等	1	承認
340	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるアルツハイマー病に伴う精神病の治療薬としてのKarXTを評価する第3相並行群間比較試験	委員会審査	安全性情報等	3	承認
340	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるアルツハイマー病に伴う精神病の治療薬としてのKarXTを評価する第3相並行群間比較試験	委員会審査	治験に関する変更	3	承認
340	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるアルツハイマー病に伴う精神病の治療薬としてのKarXTを評価する第3相並行群間比較試験	報告のみ	その他の報告	3	—
350	ブリストル・マイヤーズ スクイブ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	委員会審査	安全性情報等	3	承認
353	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるアルツハイマー病に伴う精神病の治療薬としてのKarXTを評価する非盲検継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	3	承認
356	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/III相試験	委員会審査	治験に関する変更	2	承認
357	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	委員会審査	治験に関する変更	2	承認
365	大塚製薬の依頼による児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第II/III相試験	委員会審査	治験に関する変更	1	承認
366	大塚製薬の依頼による児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第III相長期投与試験	委員会審査	治験に関する変更	1	承認

医療法人社団 ITO代々木メンタルクリニック 治験審査委員会 会議の記録の概要

試験番号	課題名	審査区分	審査事項	施設数	審査結果
368	武田薬品工業株式会社の依頼による小児うつ病患者を対象としたボルチオキセチンの第3相試験	委員会審査	安全性情報等	1	承認
368	武田薬品工業株式会社の依頼による小児うつ病患者を対象としたボルチオキセチンの第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	1	承認
375	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害の躁病エピソードの治療におけるKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相試験	委員会審査	安全性情報等	1	承認
375	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害の躁病エピソードの治療におけるKarXTの有効性及び安全性を評価する第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	1	承認
376	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害における躁状態エピソード治療のためのKarXTの長期安全性を評価する第3相、非盲検長期継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	1	承認
376	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による双極Ⅰ型障害における躁状態エピソード治療のためのKarXTの長期安全性を評価する第3相、非盲検長期継続投与試験	委員会審査	治験に関する変更	1	承認
377	大塚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Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	1	承認
385	日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症のアルコール使用障害を有する成人治験参加者を対象としたbrenipatideの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験の実施の適否	1	承認
385	日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症のアルコール使用障害を有する成人治験参加者を対象としたbrenipatideの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	2	承認
386	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルコール使用障害を有する成人治験参加者を対象としたbrenipatideの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験の実施の適否	1	承認
386	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルコール使用障害を有する成人治験参加者を対象としたbrenipatideの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	2	承認
394	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3537031の第Ⅱ相試験	委員会審査	治験に関する変更	1	承認
394	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3537031の第Ⅱ相試験	報告のみ	その他の報告	1	—
396	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたKarXT + KarX-ECの有効性及び安全性を評価する第3相試験	委員会審査	安全性情報等	1	承認
397	塩野義製薬株式会社の依頼によるRSウイルス感染症の症状を有し、重症化のリスクが高い非入院成人を対象としたS-337395の安全性、忍容性、及び有効性を評価する、第2b相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験	委員会審査	治験に関する変更	2	承認
398	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるアルツハイマー病に伴うアジテーションの治療におけるKarXT + KarX-ECの安全性及び有効性を評価する第3相試験	委員会審査	安全性情報等	1	承認
399	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるアルツハイマー病に伴うアジテーションに対するKarXT及びKarX-ECの非盲検継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	1	承認
403	EA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EA8001の臨床第3相試験	委員会審査	治験の実施の適否	1	承認
406	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CT-152の無作為化二重盲検試験	委員会審査	治験の実施の適否	1	承認