

2026 年度 第 1 回 治験・受託研究審査委員会議事要旨

開催日時	2026 年 4 月 17 日（金） 17 時 00 分 ～ 17 時 30 分 四国こどもとおとなの医療センター 会議室 1、2			
出席委員	竹谷 善雄， 多田 文彦， 川人 智久， 原 太一， 小林 奈々， 川上 佐代， 十河 秀樹， 井上 昇， 会沢 勲， 竹本 達也			
議題及び審議結果と概要（治験）				
(1)	日本イーライリリー株式会社の依頼による肥満又は体重関連の併存疾患を伴う過体重の青年被験者を対象としたOrforglipron（LY3502970）の第Ⅲ相試験			
	対象疾患	小児過体重		
	治験依頼者	日本イーライリリー株式会社	治験責任医師	岡田 隆文
	被験薬	Orforglipron（LY3502970）	開発相	第Ⅲ相
	審議内容	① 安全性情報等に関する報告書（2026 年 3 月 9 日付） ② 安全性情報等に関する報告書（2026 年 3 月 26 日付） ***** 治験依頼者より提出された資料に基づき、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。		
	審議結果	承認		
(2)	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			
	対象疾患	小児 ADHD		
	治験依頼者	大塚製薬株式会社	治験責任医師	中土井 芳弘
	被験薬	EB-1020	開発相	第Ⅱ/Ⅲ相
	審議内容	① 安全性情報等に関する報告書（2026 年 3 月 2 日付） ② 安全性情報等に関する報告書（2026 年 3 月 13 日付） ③ 治験に関する変更申請書（2026 年 3 月 26 日付） ***** 治験依頼者、治験責任医師より提出された資料に基づき、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。		
	審議結果	承認		

(3)	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			
	対象疾患	小児 ADHD		
	治験依頼者	大塚製薬株式会社	治験責任医師	中土井 芳弘
	被験薬	EB-1020	開発相	第Ⅲ相
	審議内容	① 安全性情報等に関する報告書（2026年3月2日付） ② 安全性情報等に関する報告書（2026年3月13日付） ③ 治験に関する変更申請書（2026年3月26日付） ***** 治験依頼者、治験責任医師より提出された資料に基づき、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。		
審議結果	承認			
(4)	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			
	対象疾患	小児うつ病		
	治験依頼者	武田薬品工業株式会社	治験責任医師	中土井 芳弘
	被験薬	Vortioxetine	開発相	第Ⅲ相
	審議内容	① 安全性情報等に関する報告書（2026年3月23日付） ② 治験に関する変更申請書（2026年3月23日付） ***** 治験依頼者、治験責任医師より提出された資料に基づき、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。		
審議結果	承認			
(5)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による青年期統合失調症患者を対象としたBMS-986510の第3相試験			
	対象疾患	統合失調症		
	治験依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験責任医師	中土井 芳弘
	被験薬	BMS-986510	開発相	第Ⅲ相

	審議内容	① 安全性情報等に関する報告書（2026年3月30日付） ② 治験に関する変更申請書（2026年3月30日付） ***** 治験依頼者、治験責任医師より提出された資料に基づき、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。		
	審議結果	承認		
(6)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による青年期統合失調症患者を対象としたBMS-986510の第3相長期継続投与試験			
	対象疾患	統合失調症		
	治験依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験責任医師	中土井 芳弘
	被験薬	BMS-986510	開発相	第Ⅲ相
	審議内容	・ 安全性情報等に関する報告書（2026年3月30日付） ***** 治験依頼者より提出された資料に基づき、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。		
	審議結果	承認		
報告事項				
(7)	医薬品(終了)	特定使用成績調査		
その他				
(8)	外部治験審査委員会審議報告 ・ 小児治験ネットワーク中央治験審査委員会（2026年3月17日審査）			