

2026 年度 第 3 回 治験・受託研究審査委員会議事要旨

開催日時	2026 年 6 月 19 日（金） 17 時 00 分 ～ 17 時 20 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， 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 5 月 14 日付） ② 安全性情報等に関する報告書（2026 年 5 月 28 日付） ③ 治験に関する変更申請書（2026 年 6 月 4 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		
(2)	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 6 月 1 日付） ② 治験に関する変更申請書（2026 年 6 月 1 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)	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 5 月 8 日付) ② 安全性情報等に関する報告書 (2026 年 5 月 22 日付) ③ 安全性情報等に関する報告書 (2026 年 5 月 29 日付) ④ 治験に関する変更申請書 (2026 年 5 月 18 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)	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 / BMS-986519	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 5 月 8 日付) ② 安全性情報等に関する報告書 (2026 年 5 月 22 日付) ③ 安全性情報等に関する報告書 (2026 年 5 月 29 日付) ④ 治験に関する変更申請書 (2026 年 5 月 18 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			