

みずおクリニック治験審査委員会
会議の記録の概要

【開催概要】

日 時：2021年9月28日（火）19:32～20:35

場 所：新型コロナウイルス感染症の影響により対面会合でのIRB開催ができないため、対面会合の開催以外の方法での会議により審議・報告した

開催方法：Zoomを利用したオンライン開催

参加者：真野俊樹、井田浩正、佐治雅彦、石橋健一、大橋亜紀子、及川武史、秋山ゆかり、森岡伸介、近藤 弘之

（敬称略、順不同）

【結果の概要】

	依頼者	成分記号 (一般名)	開発の相	対象疾患	盲検化の レベル	審議・報告内容	主な議論の概要	対象 施設数	審査 結果	備考 欄
1	大塚製薬(株)	OPC-34712	Ⅱ/Ⅲ相	大うつ病性障害	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告	4	承認	
2	大塚製薬(株)	OPC-34712	Ⅱ/Ⅲ相	アルツハイマー型認知症 に伴うアジテーション	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告	4	承認	
						治験に関する変更	被験者募集の手順に関する 資料改訂	1	承認	
3	大塚製薬(株)	OPC-34712	Ⅲ相	アルツハイマー型認知症 に伴うアジテーション	非盲検	安全性情報等	個別症例報告	2	承認	
4	持田製薬(株)	MLD-55	Ⅲ相	小児うつ病	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告	3	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書 別紙改訂	2	承認	
						継続審査	—	1	承認	
						報告	終了報告	1	—	
5	持田製薬(株)	MD-120	Ⅲ相	うつ病	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告	5	承認	
						治験に関する変更	被験者の募集の手順に関する 資料追加	1	承認	
6	大塚製薬(株)	OPC-64005	Ⅱ相	大うつ病性障害	—	治験に関する変更	治験実施計画書 別添資料 改訂	2	承認	

	依頼者	成分記号 (一般名)	開発の相	対象疾患	盲検化の レベル	審議・報告内容	主な議論の概要	対象 施設数	審査 結果	備考 欄
7	アレクシオンファーマ(同)	ALXN1210	Ⅲ相	筋委縮性側索硬化症	二重盲検 非盲検	安全性情報等	個別症例報告 研究報告	1	承認	
						治験に関する変更	Patient Appreciation Letter 追加	1	承認	
						報告	治験中止	1	—	
8	塩野義製薬(株)	S-812217	Ⅱ相	大うつ病性障害	二重盲検	報告	終了報告	1	—	
9	イドルシアファーマシューティカルズジャパン(株)	ACT-541468	Ⅲ相	不眠障害	非盲検	報告	終了報告	2	—	
10	大日本住友製薬(株)	SEP-363856	Ⅱ/Ⅲ相	統合失調症	二重盲検 非盲検	安全性情報等	個別症例報告	1	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書改訂 Protocol attachment 改訂	1	承認	
11	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	BI 425809	Ⅲ相	統合失調症	二重盲検	治験に関する変更	protocol reference 改訂 被験者の募集の手順に関する 資料改訂	1	承認	CONNE X-1
12	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	BI 425809	Ⅲ相	統合失調症	二重盲検	治験に関する変更	protocol reference 改訂 被験者の募集の手順に関する 資料改訂	2	承認	CONNE X-2
13	バイオジェン・ジャパン(株)	BIIB104	Ⅱ相	—	-	安全性情報等	個別症例報告	2	承認	
14	ノボノルディスクファーマ(株)	NN9924	Ⅲ相	アルツハイマー病	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告 年次報告	1	承認	EVOKE plus
						治験に関する変更	治験薬概要書改訂 添付文書改訂	1	承認	EVOKE plus
15	ノボノルディスクファーマ(株)	NN9924	Ⅲ相	アルツハイマー病	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告 研究報告	1	承認	EVOKE
						治験に関する変更	治験薬概要書改訂 添付文書改訂	1	承認	EVOKE

	依頼者	成分記号 (一般名)	開発の相	対象疾患	盲検化の レベル	審議・報告内容	主な議論の概要	対象 施設数	審査 結果	備考 欄
16	(株)FRONTEO	FRO-J001	—	認知症	非盲検	治験の実施の適否	—	1	承認	
17	DT アクス(株)	FHM-001	II 相	うつ病	盲検	治験の実施の適否	—	1	承認	

(順不同)

※開発の相：I 相, 前期 II 相, 後期 II 相, III 相, II/III 相, IV 相 (製造販売後臨床試験) の別を記載する。

※対象疾患：「開発の相」が III 相, II/III 相, 製造販売後臨床試験のいずれかの場合に記載する。

※盲検化のレベル：二重盲検, 非盲検等について記載する。

※審議・報告内容：次の区分で記載する。

治験の実施の適否, 治験の継続の適否として (重篤な有害事象等, 安全性情報等, 治験に関する変更, 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱, 継続審査), その他, 報告

※主な議論の概要：「審議・報告内容」の区分ごとに、審議対象となった事項を簡潔に記載する。

安全性情報等については、次の区分でさらに記載する。

個別症例報告 (重篤な有害事象), 年次報告 (定期報告), 研究報告, 措置報告, 使用上の注意改訂, その他

※対象施設数：審議依頼を受けた医療機関数 (当 IRB 設置医療機関を含まない/当 IRB 設置医療機関からの審議依頼の場合は備考欄へ○を記載する)

※審査結果：次の区分で記載する

承認, 修正の上で承認, 却下, 既承認事項の取り消し, 保留, — (報告事項の場合) また, 「修正の上で承認」の場合は修正すべき事項を, 却下の場合はその理由を記載する。