

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12月21日（火）19:34～20:18

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、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	
						治験に関する変更	治験実施計画書 別添改訂	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	アンケート追加	1	承認	
3	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	2	承認	
						継続審査	—	1	承認	
4	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	服薬に関する注意喚起資料追加	1	承認	
5	大塚製薬(株)	OPC-64005	Ⅱ相	大うつ病性障害	—	安全性情報等	年次報告	2	承認	
6	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	二重盲検	治験に関する変更	新聞折り込広告追加 被験者募集手順追加	3	承認	
							ポスター設置場所追加 リーフレット設置場所追加	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	バイオジェン・ジ ヤパン(株)	BIIB104	II相	—	—	治験に関する変更	治験薬概要書改訂	2	承認	
							同意説明文書改訂 治験参加カード改訂	1	承認	
8	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	
9	塩野義製薬(株)	BPN14770	II相	軽度アルツハイマー型認 知症	二重盲検 非盲検	治験に関する変更	ウェアラブルデバイスマニ アル改訂 レター追加	2	承認	
10	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	1	承認	EVOKE plus
11	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	1	承認	EVOKE
12	田辺三菱製薬(株)	—	II相	—	二重盲検	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。