## 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:2022年9月27日(火)19:32~21:37

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㈱	OPC-34712	Ⅱ/Ⅲ相	大うつ病性障害	二重盲検	報告	終了報告	3		
2	持田製薬㈱	MD-120	Ⅲ相	うつ病	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告	1	承認	
2						報告	終了報告	1		
3	日本ベーリンガーイ ンゲルハイム(株)	BI 1358894	Ⅱ相	大うつ病性障害	二重盲検	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	
4	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	BI 1358894	Ⅱ相	境界性パーソナリティ 障害	二重盲検	治験に関する変更	protocol reference 1 改訂	1	承認	
5	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	報告	終了報告	1		

	依頼者	成分記号 (一般名)	開発の相	対象疾患	盲検化の	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
6	住友ファーマ㈱	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	
	住友ファーマ㈱	SEP-363856 III 7	Ⅲ相	統合失調症	非盲検	重篤な有害事象等	第1報 第2報	1	承認	
						安全性情報等	個別症例報告	2	承認	
7						治験に関する変更	治験実施計画書 改訂 Protocol Attachment 改訂	2	承認	
						治験に関する変更	ポスター, リーフレット 追加	1	承認	
8	住友ファーマ㈱	SEP−4199 CR IIIホ	Ⅲ相	双極 I 型障害	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告	1	承認	
8						治験に関する変更	リーフレット, ポスター 追加	1	承認	
9	住友ファーマ㈱	SEP-4199 CR	Ⅲ相	双極 I 型障害	非盲検	安全性情報等	個別症例報告	1	承認	
10	ノボノルディスクフ ァーマ㈱	NN9924 <b>III</b> 相	mr.+m		一手士林	安全性情報等	個別症例報告	1	承認	EVOKE plus
10			Ⅲ相 アルツハイマー病	二重盲検	治験に関する変更	被験者の募集手順に関 する資料 追加	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

	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
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	治験に関する変更	被験者の募集手順に関する資料 追加	1	承認	EVOKE
12	東和薬品㈱	TW-4752N	Ⅲ相	軽度及び中等度 アルツハイマー型認知 症	二重盲検非盲検	安全性情報等	年次報告	3	承認	
13	DT アクシス(株)	FHM-001	Ⅱ相	うつ病	盲検	安全性情報等	年次報告	3	承認	
	田辺三菱製薬㈱	— п	Ⅱ相	_	二重盲検	継続審査	_	1	承認	
14						治験に関する変更	治験実施計画書 改訂 治験実施計画書 別紙 改訂 添付文書 追加	1	承認	
15	ヴィアトリス製薬㈱	WY-45, 030	Ⅲ相	大うつ病性障害又は持 続性抑うつ障害	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告	3	承認	
16	ヴィアトリス製薬㈱	WY-45, 030	Ⅲ相	大うつ病性障害又は持 続性抑うつ障害	非盲検	安全性情報等	個別症例報告	3	承認	
17	大正製薬㈱	TS-142	Ⅲ相	不眠障害	二重盲検	治験に関する変更	治験実施計画書 別紙 改訂	1	承認	
1.9	大正製薬㈱	TS-142 <b>Ⅲ</b> 相	III #H	Ⅲ相  不眠障害	非盲検	治験に関する変更	治験実施計画書 別紙 改訂	1	承認	
18			<b>111</b> .7 FI				治験参加カード 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
19	日本臓器製薬㈱	NTPI	Ⅱ相	アルツハイマー型認知 症に伴う行動・心理症状	一亩与烩	治験の実施の適否	_	1	承認	
20	アキュリスファーマ (株)	BF2. 649	Ⅲ相	ナルコレプシー	二重盲検 非盲検	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,一(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。