

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：2024年10月28日（月）19:39～20:51

場 所：Zoom を利用したオンライン開催（治験の情報の機密性や個人情報に留意できる参加場所から各自参加）

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	日本ベーリンガー インゲルハイム(株)	Iclepertin	Ⅲ相	統合失調症	二重盲検	治験に関する変更	治験薬概要書 改訂	1	承認	CONNEX-2
							Protocol Reference 改訂	2	承認	CONNEX-2
2	日本ベーリンガー インゲルハイム(株)	Iclepertin	Ⅲ相	統合失調症	非盲検	安全性情報等 治験に関する変更	個別症例報告	2	承認	CONNEX-X
							治験薬概要書 改訂	2	承認	CONNEX-X
							Protocol Reference 改訂	3	承認	CONNEX-X
3	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 治験に関する変更	個別症例報告 研究報告	1	承認	EVOKE plus
							治験薬概要書 改訂	1	承認	EVOKE plus
4	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 治験に関する変更	個別症例報告 研究報告	1	承認	EVOKE
							治験薬概要書 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
5	ヴィアトリス製薬 (合)	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	4	承認	
6	ヴィアトリス製薬 (合)	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	4	承認	
7	アキュリス ファーマ (株)	BF2. 649	Ⅲ相	閉塞性睡眠時 無呼吸症候群	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	治験薬概要書 改訂 治験実施計画書 改訂 同意説明文書 改訂	1	承認	
8	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	報告	終了報告	1	—	
9	ノーベルファーマ (株)	NPC-15	Ⅱ相	軽度認知障害に伴う 入眠困難	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 改訂 その他資料 追加	2	承認	
10	ノーベルファーマ (株)	NPC-15	Ⅱ相	認知症に伴う 入眠困難	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 改訂 その他資料 追加	2	承認	
11	大塚製薬(株)	OPC-34712 FUM	Ⅰ相	統合失調症	非盲検	安全性情報等	個別症例報告 年次報告	1	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書 改訂 治験実施計画書 別添 資料改訂	1	承認	
12	大塚製薬(株)	医療機器 プログラム	Ⅲ相	PTSD	二重盲検	治験に関する変更	治験実施計画書 改訂 同意説明文書 改訂 治験参加カード 改訂 被験者の募集の手順に 関する資料 改訂 紹介依頼レター 改訂	1	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
13	日本 イーライリリー(株)	LY3556050	Ⅱ相	糖尿病性 末梢神経障害性疼痛	二重盲検	治験に関する変更	治験参加カード 改訂	1	承認	
14	日本 イーライリリー(株)	Mevidalen (LY3154207)	Ⅱ相	アルツハイマー病	二重盲検	治験に関する変更	治験実施計画書 別紙 改訂 併用禁止薬 改訂 その他資料 追加	2	承認	
15	日本 イーライリリー(株)	LY3848575	Ⅱ相	—	二重盲検	治験に関する変更	治験実施計画書 改訂 同意説明文書 改訂 その他資料 追加	1	承認	CYAB
16	塩野義製薬(株)	S-217622	Ⅲ相	小児 SARS-CoV-2 感染者	二重盲検	安全性情報等	年次報告	1	承認	
17	塩野義製薬(株)	S-217622	Ⅲ相	SARS-CoV-2 感染 予防	二重盲検	安全性情報等	年次報告	1	承認	
18	EA ファーマ(株)	AJG555	Ⅲ相	1 歳児慢性便秘症	非盲検	安全性情報等	個別症例報告	1	承認	
19	アストラゼネカ(株)	PT010, PT009, Symbicort®pMDI	Ⅲ相	喘息	二重盲検	安全性情報等	年次報告 個別症例報告	1	承認	
20	グラクソ・スミスクライン(株)	GSK3858279	Ⅱ相	慢性糖尿病性 末梢神経障害性疼痛	二重盲検	重篤な有害事象等	第1報 第2報 第3報 第4報	1	承認	
						安全性情報等	個別症例報告	1	承認	
						治験に関する変更	レター 追加	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, 研究報告, 措置報告, 最新の科学的知見を記載した文書, 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。