## 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: 2020年12月15日(火) 20:00~20:32

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	安全性情報等	個別症例報告	4	承認	
						治験に関する変更	治験薬概要書改訂	4	承認	
2	大塚製薬㈱	0PC-34712	Ⅲ相	大うつ病性障害	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	4	承認	
3	大塚製薬㈱	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	3	承認	
						治験に関する変更	治験薬概要書改訂	3	承認	
4	大塚製薬㈱	OPC-34712 I	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	3	承認	
						治験に関する変更	治験薬概要書改訂	3	承認	
5	持田製薬㈱	MLD-55	Ⅲ相	小児うつ病	二重盲検	継続審査	_	3	承認	
						安全性情報等	個別症例報告 研究報告 措置報告	6	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
6	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	5	承認	
7	塩野義製薬㈱	S-812217	Ⅱ相	大うつ病性障害	二重盲検	安全性情報等	年次報告	4	承認	
8	大塚製薬㈱	0PC-64005	Ⅱ相	大うつ病性障害	_	安全性情報等	年次報告	3	承認	
9	日本ベーリンガー インゲルハイム(株)	BI409306	Ⅱ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	
10	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	1	承認	
11	旭化成ファーマ㈱	AK1830	Ⅱ相	変形性膝関節症	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告 年次報告	2	承認	
12	大正製薬㈱	TS-142	Ⅱ相	不眠障害	二重盲検	安全性情報等	年次報告	1	承認	
13	田辺三菱製薬㈱	MT-5547	Ⅱ/Ⅲ相	変形性関節症	二重盲検	報告	終了報告	1	_	

## (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。