

**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㈱	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㈱	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㈱	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㈱	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㈱	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㈱	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	日本ベーリング・イングルハイム(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	CONNEX-1
12	日本ベーリング・イングルハイム(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	CONNEX-2
13	バイオジエン・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	一	認知症	非盲検	治験の実施の適否	—	1	承認	
17	DT アクシス株	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。