

## 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：2015年4月24日（金）19:30～21:25

場 所：東京都港区赤坂8-5-26 赤坂DSビル4F

出席者：真野俊樹、井田浩正、佐治雅彦、松本清彦、石橋健一、亀井亜紀子、森岡伸介、坂井伸一郎  
(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
1	アステラス製薬(株)	FK949E	II/III相	双極性障害の 大うつ病エピソード	二重盲検 非盲検	安全性情報等	個別症例報告 措置報告	1	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書補遺追加 治験実施計画書別紙改訂 治験薬概要書改訂	1	承認	
2	アステラス製薬(株)	FK949E	III相	双極性障害の 大うつ病エピソード (高齢者)	非盲検	継続審査	—	1	承認	
						安全性情報等	個別症例報告 措置報告	2	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書補遺追加 治験実施計画書別紙改訂 治験薬概要書改訂 被験者の募集の手順に関する 資料追加	2	承認	
3	アステラス製薬(株)	FK949E	III相	双極性障害の 大うつ病エピソード	非盲検	安全性情報等	個別症例報告 措置報告	1	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書補遺追加 治験実施計画書別紙改訂 治験薬概要書改訂	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
4	大塚製薬(株)	OPC-14597	Ⅲ相	自閉性障害	非盲検	安全性情報等	重篤な有害事象 その他 (副作用個別症例報告)	1	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書別添資料改訂	1	承認	
5	大塚製薬(株)	OPC-14597	Ⅲ相	アルツハイマー型認知症 に伴う行動障害	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告	2	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書別添資料改訂	2	承認	
						被験者の募集の手順に関する 資料追加・改訂		1	承認	
6	日本イーライリー(株)	LY110140	Ⅲ相	大うつ病性障害	非盲検	安全性情報等	個別症例報告	5	承認	
						報告	終了報告	5	—	
7	日本イーライリー(株)	LY248686	IV相	糖尿病性神経障害 に伴う疼痛	二重盲検	治験の実施の適否	—	1	承認	
8	大日本住友製薬(株)	SM-13496	Ⅲ相	双極I型障害	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 同意説明文書改訂	3	承認	
9	大日本住友製薬(株)	SM-13496	Ⅲ相	双極I型障害	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 同意説明文書改訂	3	承認	
10	大日本住友製薬(株)	DSP-5423P	Ⅲ相	統合失調症	非盲検	安全性情報等	年次報告	1	承認	
						治験に関する変更	被験者への支払いに関する 資料改訂	1	承認	
11	富山化学工業(株)	T-817MA	Ⅱ相	アルツハイマー型認知症	二重盲検	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	4	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書改訂 治験実施計画書別紙改訂 レター発行	4	承認	
12	グラクソ・スミスクライン(株)	GSK586129	IV相	小児気管支喘息	二重盲検 非盲検	治験に関する変更	同意説明文書改訂 被験者配布資料改訂	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
13	第一三共(株)	SUN Y7017 (メマンチン塩酸塩)	IV相	アルツハイマー型認知症	二重盲検	治験に関する変更	インタビューフォーム改訂 レター発行	1	承認	
14	武田薬品工業(株)	Lu AA21004	III相	大うつ病性障害	二重盲検	安全性情報等 治験に関する変更	個別症例報告 治験薬概要書改訂	1 1	承認 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。