

**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：2016年3月22日（火）19:30～21:40

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、秋山ゆかり
(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	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	1	承認	
						報告	治験終了報告	1	—	
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	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	1	承認	
						報告	治験終了報告	1	—	
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	
5	大塚製薬（株）	ASC-01	III相	大うつ病性障害	二重盲検	治験に関する変更	治験実施計画書改訂	1	承認	
6	大塚製薬（株）	Lu AA36143 (ナルメフェン)	III相	アルコール依存症	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告	2	承認	
7	大塚製薬（株）	Lu AA36143 (ナルメフェン)	III相	アルコール依存症	二重盲検 非盲検	安全性情報等	個別症例報告	2	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	
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	

	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
10	富山化学工業㈱	T-817MA	Ⅱ相	アルツハイマー型認知症	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告	4	承認	
11	グラクソ・スミスクライン(㈱)	GSK586129	IV相	小児気管支喘息	二重盲検 非盲検	重篤な有害事象等	第1~5報	1	承認	
						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	—	1	承認	
12	第一三共(㈱)	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	報告	治験終了報告	1	—	
13	武田薬品工業(㈱)	Lu AA21004	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	2	承認	
14	日本イーライリリー(株)	LY248686	IV相	糖尿病性神経障害に伴う疼痛	二重盲検	継続審査	—	1	承認	
15	協和発酵キリン(株)	MEDI-563 ／KHK4563	Ⅲ相	COPD	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告	1	承認	
16	ファイザー(㈱)	Tanezumab	Ⅲ相	慢性腰痛症	二重盲検	安全性情報等	個別症例報告	1	承認	
						治験に関する変更	同意説明文書改訂 治験実施計画書別紙改訂	1	承認	
17	東和薬品(株)	TWA-8600	Ⅲ相	気管支喘息	単盲検	治験の実施の適否	—	3	承認	
18	塩野義製薬(株)	S-877503	Ⅲ相	成人 ADHD	二重盲検	治験の実施の適否	—	3	承認	
19	塩野義製薬(株)	S-877503	Ⅲ相	成人 ADHD	非盲検	治験の実施の適否	—	3	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。