

**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5月24日（火）19:30～20:50

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、石橋健一、亀井亜紀子、森岡伸介、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	Ⅲ相	双極性障害の 大うつ病エピソード (高齢者)	非盲検	安全性情報等	個別症例報告	2	承認	
						報告	治験終了報告	1	—	
2	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	
3	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	
4	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 被験者の募集の手順に関する 資料改訂	3	承認	
5	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	3	承認	
6	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	個別症例報告	1	承認	
7	グラクオ・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	重篤な有害事象等	第 7 報	1	承認	
8	武田薬品工業(株)	Lu AA21004	Ⅲ相	大うつ病性障害	二重盲検	重篤な有害事象等	第 2 報	1	承認	
						継続審査	—	1	承認	
						安全性情報等	個別症例報告	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
9	協和発酵キリン (株)	MEDI-563 /KHK4563	Ⅲ相	COPD	二重盲検	継続審査	—	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	治験薬概要書改訂 治験薬概要書追補改訂 被験者の募集の手順に関する 資料改訂	1	承認	
10	バイエル薬品 (株)	BAY 98-7196	Ⅲ相	避妊	非盲検	継続審査	—	1	承認	
11	ファイザー(株)	Tanezumab	Ⅲ相	慢性腰痛症	二重盲検	安全性情報等	年次報告	3	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂 被験者用説明資料追加	3	承認	
12	塩野義製薬 (株)	S-877503	Ⅲ相	成人 ADHD	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	治験実施計画書改訂 同意説明文書改訂	3	承認	
13	塩野義製薬 (株)	S-877503	Ⅲ相	成人 ADHD	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	治験実施計画書改訂 同意説明文書改訂	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。