

**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：2017年4月25日（火）19:30～21:02

場 所：東京都港区赤坂8-5-26 住友不動産青山ビル西館4F

出席者：真野俊樹、井田浩正、佐治雅彦、石橋健一、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 | 大日本住友製薬㈱ | SM-13496 | III相 | 双極I型障害 | 二重盲検 | 報告 | 治験終了報告 | 3 | 一 | |
| 2 | 大日本住友製薬㈱ | 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 | 1 | 承認 | |
| | | | | | | 治験に関する変更 | 治験実施計画書別紙改訂 治験実施計画書補遺改訂 治験薬概要書改訂 | 3 | 承認 | |
| 3 | 大日本住友製薬㈱ | 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 | 治験実施計画書別紙改訂 | 1 | 承認 | |
| | | | | | | 報告 | 治験終了報告 | 1 | 一 | |
| 4 | 武田薬品工業㈱ | Lu AA21004 | III相 | 大うつ病性障害 | 二重盲検 | 継続審査 | 一 | 1 | 承認 | |
| | | | | | | 安全性情報等 | 個別症例報告 | 2 | 承認 | |
| | | | | | | 治験に関する変更 | 治験実施計画書別紙改訂 | 2 | 承認 | |
| 5 | 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 | 安全性情報等 | 個別症例報告 | 1 | 承認 | |
| 6 | ファイザー㈱ | Tanezumab | III相 | 慢性腰痛症 | 二重盲検 | 治験に関する変更 | 治験実施計画書別紙改訂 治験薬概要書改訂 レター発行 | 4 | 承認 | |
| | | | | | | | 被験者の募集手順に関する資料追加 | 3 | 承認 | |
| | | | | | | その他 | 対応確認記録 | 4 | 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 | 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 | 4 | 承認 | |
| | | | | | | 治験に関する変更 | レター発行 | 4 | 承認 | |
| 8 | 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 | 4 | 承認 | |
| | | | | | | 治験に関する変更 | レター発行 | 4 | 承認 | |
| 9 | 大正製薬（株） | TS-141 | II相 | － | － | 治験に関する変更 | 治験実施計画書別紙改訂 | 2 | 承認 | |
| 10 | ヤンセンファーマ（株） | JNJ-54135419 | 後期 II 相 | 治療抵抗性うつ病 | 二重盲検 | 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, 繼続審査）, 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。