

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：2018年7月17日（火）19:30～21:32

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、及川武史、森岡伸介、秋山ゆかり、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	ファイザー(株)	Tanezumab	Ⅲ相	慢性腰痛症	二重盲 検	安全性情報等	個別症例報告	4	承認	
2	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	安全性情報等	個別症例報告 年次報告	1	承認	
3	ヤンセンファーマ(株)	JNJ-42847922	Ⅱ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 別冊改訂 同意説明文書 改訂	2	承認	
4	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	2	承認	
5	田辺三菱製薬(株)	MT-5199	Ⅱ/Ⅲ相	遅発性ジスキネジア	二重盲 検	安全性情報等	個別症例報告 年次報告	1	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 同意説明文書 改訂 被験者募集手順に関する資料 改訂			
6	田辺三菱製薬(株)	MT-5547	Ⅱ/Ⅲ相	変形性関節症	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	治験実施計画書 別紙改訂 治験薬概要書 改訂			
7	田辺三菱製薬(株)	MT-6548	Ⅲ相	腎性貧血	二重盲 検	安全性情報等	個別症例報告	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	備考欄
8	ノーベルファーマ(株)	NPC-15	Ⅲ相	神経発達障害を有する小 児の睡眠障害	非盲検	報告	終了報告	2	—	
9	エーザイ(株)	E2609	Ⅲ相	早期アルツハイマー病	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	治験実施計画書 別紙改訂 治験薬概要書 改訂 ニュースリリース 追加	1	承認	
10	生化学工業(株)	SI-613	Ⅱ相	腱・靭帯付着部症	二重盲 検	治験に関する変更	治験実施計画書 別紙改訂	2	承認	
						治験に関する変更	被験者の募集手順に関する資料追 加	1	承認	
11	大塚製薬(株)	OPC-34712	Ⅱ/Ⅲ相	大うつ病性障害	二重盲 検	治験の実施の適否	—	4	承認	
12	大塚製薬(株)	OPC-34712	Ⅲ相	大うつ病性障害	非盲検	治験の実施の適否	—	4	承認	
13	大塚製薬(株)	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	治験の実施の適否	—	2	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	報告	終了報告	1	—	

(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。