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11月27日(火)19:30~21:09

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、大橋 亜紀子、及川 武史、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 | | Tanezumab | Ⅲ相 | 慢性腰痛症 | 二重盲検 | 継続審査 | _ | 1 | 承認 | |
| | ファイザー(株) | | | | | その他 | 対応確認記録 | 4 | 承認 | |
| | | | | | | 治験に関する変更 | 治験責任医師業務の委任につい て追加 | 1 | 承認 | |
| 2 | ヤンセンファーマ㈱ | 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 | 1 | 承認 | |
| | | | | | | 治験に関する変更 | 治験実施計画書 別冊改訂 | 1 | 承認 | |
| 3 | ヤンセンファーマ㈱ | JNJ-42847922 | Ⅱ相 | 大うつ病性障害 | 二重盲検 | 治験に関する変更 | 年次報告書 訂正 | 2 | 承認 | |
| 4 | 塩野義製薬㈱ | S-877503 | Ⅲ相 | 成人 ADHD | 非盲検 | 報告 | 治験終了報告書 | 1 | _ | |
| 5 | 田辺三芜制 | 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 | 1 | 承認 | |
| | 田辺三菱製薬㈱ | M11-9199 | υν πνητη Πνητη | 妊元 はくハヤ イン / | 一生目1円 | 治験に関する変更 | 治験実施計画書 別紙改訂 | 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 | 備考欄 |
|----|--------------------|--------------------|---------|------------|-------------|----------|---|--------|------|-----|
| 6 | 田辺三菱製薬㈱ | 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 | |
| 0 | 四 <i>也二</i> 发表采(M) | | | | | 治験に関する変更 | 治験実施計画書 別紙改訂 | 1 | 承認 | |
| 7 | 田辺三菱製薬㈱ | MT-6548 | Ⅲ相 | 腎性貧血 | 二重盲検 | 安全性情報等 | 個別症例報告 年次報告 その他(臨床薬理試験の結果に 基づく注意喚起) | 1 | 承認 | |
| | | | | | | 安全性情報等 | 個別症例報告 その他(取り下げ) | 1 | 承認 | |
| 8 | エーザイ(株) | E2609 | Ⅲ相 | 早期アルツハイマー病 | 二重盲検 | 治験に関する変更 | レター発行 | 1 | 承認 | |
| | | | | | | 報告 | 迅速審査結果報告 - レター発行(PBMC、 TRUCOUNT M) - レター発行(ビタミン B12) (2018年10月29日実施:承認) | 1 | - | |
| 9 | 生化学工業㈱ | SI-613 | Ⅱ相 | 腱・靱帯付着部症 | 二重盲検 | 報告 | 治験終了報告書 | 2 | | |
| 10 | | ODG 24 5 12 | H /H +D | | 一手产於 | 安全性情報等 | 個別症例報告 | 4 | 承認 | |
| 10 | 大塚製薬㈱ | OPC-34712 | Ⅱ/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 | 4 | 承認 | |
| 11 | 大塚製薬㈱ | OPC-34712 | 2 Ⅲ相 | 大うつ病性障害 | 非盲検 | 安全性情報等 | 個別症例報告 | 4 | 承認 | |
| 11 | | | | | | 治験に関する変更 | 治験実施計画書 改訂 | 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 |
|----|-------|---------------|------|---------------------------|-------------|----------|---------|--------|------|-----|
| 12 | 大塚製薬㈱ | 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 | 安全性情報等 | 個別症例報告 | 2 | 承認 | |
| 12 | | | | | | 治験の実施の適否 | _ | 1 | 承認 | |
| 13 | 大塚製薬㈱ | OPC-34712 | Ⅲ相 | アルツハイマー型認知症 に伴うアジテーション | 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, 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、一(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。