

**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12月18日（火）19:30～21:21

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、大橋亜紀子、及川武史、秋山ゆかり、森岡伸介、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	
						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	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	1	承認	
						治験に関する変更	治験薬概要書 補遺追加	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	2	承認	
4	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	1	承認	
						治験に関する変更	被験者募集手順に関する資料改訂	1	承認	
5	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	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-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	
7	エーザイ㈱	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	1	承認	
8	大塚製薬㈱	OPC-34712	Ⅱ / 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	4	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書 別添改訂	4	承認	
						治験に関する変更	被験者の募集の手順に関する資料追加	1	承認	
9	大塚製薬㈱	OPC-34712	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	
						治験に関する変更	治験実施計画書 別添改訂	4	承認	
10	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	1	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書 別添改訂 認知症に伴う行動障害の具体的な例追加 介護者スケジュール追加 主たる介護者の方へ追加 介護者の方へ追加 CMAI 行動記録システム機能説明資料追加 日記の記載方法追加	3	承認	
11	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	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
12	帝国製薬㈱	TK-023	Ⅲ相	軽度及び中等度 アルツハイマー型認知症	二重盲検	治験の実施の適否	-	3	承認	
13	持田製薬㈱	MLD-55	Ⅲ相	小児うつ病	二重盲検	治験の実施の適否	-	5	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。