

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：2009年9月16日（水）19:30～20:30

場 所：東京都渋谷区南平台町 16-11 アライブ南平台 2F

出席者：真野俊樹、佐治雅彦、松本清彦、石橋健一、中村穰、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	審議・報告内容	主な議論の概要	対象 施設 数	審査 結果	備考
1	持田製薬（株）	MLD-55	Ⅲ相	大うつ病性障害	安全性情報等	重篤な有害事象	4	承認	
					治験に関する変更	治験薬概要書改訂	4	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂	1	承認	
2	ワイス（株）	DVS SR	Ⅲ相	大うつ病性障害	安全性情報等	重篤な有害事象	3	承認	
					治験に関する変更	契約内容変更 予定される治験費用に 関する資料変更	1	承認	
3	ワイス（株）	DVS SR	Ⅲ相	大うつ病性障害	安全性情報等	重篤な有害事象	3	承認	
					治験に関する変更	契約内容変更 予定される治験費用に 関する資料変更	1	承認	

	依頼者	成分記号 (一般名)	開発 の相	対象疾患	審議・報告内容	主な議論の概要	対象 施設 数	審査 結果	備考
4	大塚製薬 (株)	OPC-14597	Ⅲ相	大うつ病性障害	安全性情報等	重篤な有害事象 その他 (自発報告、治験、 文献、定期報告)	5	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書別添改訂	5	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	2	承認	
5	大塚製薬 (株)	OPC-14597	Ⅲ相	大うつ病性障害	安全性情報等	重篤な有害事象 その他 (自発報告、治験、 文献、定期報告)	2	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書別添改訂 被験者の募集手順に 関する資料追加	2	承認	
6	万有製薬 (株)	V501	Ⅱ相	—	安全性情報等	重篤な有害事象 その他 (10日集積報告)	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	1	承認	
					その他	治験終了報告	1	—	
7	武田薬品工業 (株)	TCV-116 AD-4833	Ⅲ相	糖尿病合併高血圧症患者	継続審査	—	2	承認	
					安全性情報等	重篤な有害事象	3	承認	
					治験に関する変更	治験薬概要書補遺改訂	2	承認	
					その他	治験終了報告	1	—	

	依頼者	成分記号 (一般名)	開発 の相	対象疾患	審議・報告内容	主な議論の概要	対象 施設 数	審査 結果	備考
8	武田薬品工業 (株)	TAK-536	Ⅲ相	高血圧症	安全性情報等	重篤な有害事象	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	

(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。

※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

※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。

重篤な有害事象,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。