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:2010年1月19日(火)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、井田浩正、松本清彦、石橋健一、中村穣、秋山ゆかり

(敬称略、順不同)

【結果の概要】

	依頼者	成分記号	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	
1					その他	治験終了報告	1	_	
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	
						措置報告			
0	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	
3						措置報告			
	大塚製薬(株)	0PC-14597	Ⅲ相	大うつ病性障害	安全性情報等	重篤な有害事象	5	承認	
						措置報告			
						その他(自発報告、治験)			
					治験に関する変更	治験実施計画書別添改訂	5	承認	
4						同意説明文書改訂			
						被験者の募集手順に関する			
						資料追加			
					治験に関する変更	被験者の募集手順に関する	1	承認	
						資料追加			

	依頼者	成分記号	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
					その他	迅速審査結果報告 -契約症例数の追加 -予定される治験費用 に関する資料の変更 (2009 年 12 月 25 日実施: 承認)	1	承認	
5	大塚製薬(株)	0PC-14597	Ⅲ相	大うつ病性障害	安全性情報等	重篤な有害事象 措置報告 その他(自発報告、治験)	2	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書別添改訂 同意説明文書改訂	2	承認	
6	グラクソ・スミスクライン (株)	BRL29060A CR	Ⅲ相	大うつ病性障害	治験に関する変更	治験薬概要書改訂 治験実施計画書改訂 治験実施計画書別添改訂	1	承認	
7	グラクソ・スミスクライン (株)	BW430C	Ⅲ相	双極性障害	安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
8	アステラス製薬(株)	ゾルピデム	IV相	不眠症	その他	治験終了報告	1		
9	武田薬品工業(株)	TCV-116 AD-4833	Ⅲ相	糖尿病合併高血圧症患者	安全性情報等	重篤な有害事象	2	承認	
					その他	治験終了報告	2	_	
10	武田薬品工業(株)	ATL-962	Ⅲ相	2 型糖尿病及び脂質異常症 を合併する肥満症患者	その他	治験終了報告	1	_	

(順不同)

※開発の相: Ⅰ 相,前期 Ⅱ 相,後期 Ⅱ 相,Ⅲ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。

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

[※]審議・報告内容:次の区分で記載する

※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,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。