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5月25日(火)20:00~21:00

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、森岡伸介、秋山ゆかり、高橋雅彦

(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	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 その他 (定期報告)	3	承認	
2	ワイス(株)	DVS SR	Ⅲ相	大うつ病性障害	重篤な有害事象等	第1報	1	承認	
					安全性情報等	重篤な有害事象	3	承認	
						その他 (定期報告)			
	大塚製薬(株)	0PC-14597	Ш相	大うつ病性障害	重篤な有害事象等	第1報	1	承認	
3					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、			
						文献)			
					治験に関する変更	被験者の募集手順に	5	承認	
						関する資料改訂			
						治験実施計画書別添改訂			

	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
4	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、 文献)	2	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書別添改訂	2	承認	
5	グラクソ・スミスクライン	323U66 SR	Ⅱ/Ⅲ相	大うつ病性障害	治験の実施の適否	_	1	承認	
	(株)				_	治験実施計画書等修正報告	5	1	
6	グラクソ・スミスクライン (株)	BW430C	Ⅲ相	双極性障害	治験に関する変更	治験実施計画書改訂 治験実施計画書別添改訂	1	承認	
	武田薬品工業(株)	TAK-536	Ⅲ相	高血圧症	重篤な有害事象等	第3報	1	承認	
7					安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
1					継続審査	_	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	武田薬品工業(株)	A0-128	IV相	耐糖能異常	治験に関する変更	試験実施計画書別紙改訂	1	承認	
9	アストラゼネカ(株)	ST	Ⅲ相	慢性閉塞性肺疾患	安全性情報等	重篤な有害事象 研究報告 措置報告	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,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。