

**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：2012年6月19日（火）19:30～21:30

場 所：東京都港区赤坂 8-5-26 赤坂 DS ビル 4F

出席者：真野俊樹、井田浩正、佐治雅彦、松本清彦、石橋健一、中村穰、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 (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	グラクソ・スミスクライン (株)	323U66 SR	Ⅱ/Ⅲ相	大うつ病性障害	安全性情報等	重篤な有害事象 研究報告	3	承認	
					その他	治験終了報告	1	—	
2	武田薬品工業 (株)	Lu AA21004	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	
				大うつ病性障害	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 (2012年5月30日実施：承認)	1	—	
3	武田薬品工業 (株)	Lu AA21004	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	
4	武田薬品工業 (株)	TAK-438	Ⅲ相	胃潰瘍又は十二指腸 潰瘍の再発防止	安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	※ ¹
5	武田薬品工業 (株)	TAK-438	Ⅲ相	胃潰瘍又は十二指腸 潰瘍の再発防止	安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	※ ²
6	日本ペーリンカ ー インゲルハイム(株)	Ba679BR Respimat	Ⅲ相	持続型喘息	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	

	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
7	日本ペーリンガー インゲルハイム(株)	BI 10773	Ⅲ相	2型糖尿病	重篤な有害事象等	第1報、第2報、第5報	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	同意説明文書改訂 治験実施計画書別紙改訂	3	承認	
8	ヤンセンファーマ(株)	JNS001	Ⅲ相	注意欠陥/多動性障害	安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書改訂	1	承認	
					その他	治験終了報告	1	—	
9	ヤンセンファーマ(株)	JNS001	Ⅲ相	注意欠陥/多動性障害	安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書改訂	1	承認	
10	ファイザー(株)	WY-45,030	Ⅲ相	大うつ病性障害	安全性情報等	重篤な有害事象	6	承認	
11	ファイザー(株)	WY-45,030	Ⅲ相	大うつ病性障害	安全性情報等	重篤な有害事象	2	承認	
12	アステラス製薬(株)	FK949E	前期 Ⅱ相	—	安全性情報等	重篤な有害事象 定期報告 研究報告 使用上の注意改訂のお知らせ	2	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書補遺追加 治験実施計画書別紙改訂 治験薬概要書補遺追加	2	承認	
13	アステラス製薬(株)	FK949E	Ⅱ/Ⅲ相	双極性障害の 大うつ病エピソード	安全性情報等	重篤な有害事象 定期報告 研究報告 使用上の注意改訂のお知らせ	3	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書補遺追加 治験実施計画書別紙改訂 治験薬概要書補遺追加	3	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
14	MSD(株)	MK-0431A/ONO-5435A	Ⅲ相	2型糖尿病	安全性情報等	重篤な有害事象 使用上の注意改訂のお知らせ その他(10日集積報告)	1	承認	
					治験に関する変更	同意説明文書改訂	1	承認	
15	大塚製薬(株)	OPC-14597	Ⅲ相	自閉性障害	安全性情報等	重篤な有害事象 その他 (副作用個別症例報告)	1	承認	
16	大塚製薬(株)	OPC-14597	Ⅲ相	自閉性障害	安全性情報等	重篤な有害事象 その他 (副作用個別症例報告)	1	承認	
17	ファイザー(株)	PH-797804	Ⅱ相	—	治験の実施の適否	—	1	承認	
18	持田製薬(株)	MLD-55	Ⅲ相	社交不安障害	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。

※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、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。

※¹二重盲検試験

※²長期投与試験