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7月24日(火)19:30~20:55

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、佐治雅彦、松本清彦、石橋健一、中村穣、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	備考欄
1	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	
					安全性情報等	重篤な有害事象 定期報告	5	承認	
2	武田薬品工業(株)	Lu AA21004	Ⅲ相	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6月22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 定期報告	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	¾ 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	武田薬品工業(株)	TAK-385	後期 Ⅱ 相	-	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	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	備考欄
7	武田薬品工業(株)	TAK-385	後期 Ⅱ相	-	治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂	1	承認	
	口去。如此				安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
8	日本ベーリンガー インゲルハイム(株)	Ba679BR Respimat	Ⅲ相	持続型喘息	治験に関する変更	治験実施計画書改訂 治験実施計画書別紙改訂	1	承認	
	日本ベーリンガー インゲルハイム(株)	BI 10773	Ⅲ相		重篤な有害事象等	第1報、第2報、第3報、 第6報	3	承認	
9				2型糖尿病	2 型糖尿病 安全性情報等 定期報告		3	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂	2	承認	
10	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	
	ファイザー(株)	WY-45, 030			安全性情報等	重篤な有害事象	6	承認	
11			Ⅲ相	大うつ病性障害	治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂 レター発行	6	承認	
1.0	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					治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂	2	承認	
	ファイザー(株)	PH-797804 I			安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
13			Ⅱ相	-	治験に関する変更	治験契約内容変更 治験分担医師追加 治験実施計画書改訂 治験実施計画書別紙改訂 Note To File 発行	1	承認	
14	アステラス製薬㈱	₹ FK949E	前期 Ⅱ相		安全性情報等	重篤な有害事象	2	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	

	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	備考欄
15	アステラス製薬㈱	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	3	承認	
					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	
16	MSD(株)	MK-0431A/ONO-5435A	Ⅲ相	2 型糖尿病	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6月22日実施:承認)	1	_	
17	大塚製薬 (株)	0PC-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	
					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	
18	大塚製薬 (株)	0PC-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	
					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	
	持田製薬(株)	MLD-55	Ⅲ相	社交不安障害	安全性情報等	重篤な有害事象	5	承認	
19					治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂 被験者の募集手順に関する 資料追加	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、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。

※1二重盲検試験

※2長期投与試験