

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10月30日（火）19:30～21:40

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、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 | 武田薬品工業（株） | AO-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 | |
| 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 | |
| | | | | | 治験に関する変更 | 治験実施計画書別紙改訂 | 5 | 承認 | |
| | | | | | その他 | 終了報告 | 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 | |
| | | | | | 治験に関する変更 | 治験実施計画書別紙改訂 | 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 定期報告 | 1 | 承認 | ※ ¹ |
| | | | | | 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 同意説明文書改訂 治験参加カード改訂 | 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 定期報告 | 1 | 承認 | ※ ² |
| | | | | | 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 同意説明文書改訂 治験参加カード改訂 | 1 | 承認 | ※ ² |
| 6 | 日本ベリンガー 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 | |
| | | | | 持続型喘息 | 治験に関する変更 | 治験薬概要書改訂 | 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 | 日本ベーリンガー インゲルハイム(株) | BI 10773 | Ⅲ相 | 2型糖尿病 | 安全性情報等 | 重篤な有害事象 | 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 | 同意説明文書改訂 治験薬概要書補遺追加 | 1 | 承認 | |
| 9 | ファイザー(株) | PF-00345408 (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 定期報告 措置報告 | 6 | 承認 | |
| | | | | | 治験に関する変更 | 治験薬概要書改訂 | 6 | 承認 | |
| 10 | ファイザー(株) | PF-00345408 (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 定期報告 措置報告 | 2 | 承認 | |
| | | | | | 治験に関する変更 | 治験薬概要書改訂 | 2 | 承認 | |
| 11 | ファイザー(株) | PH-797804 | Ⅱ相 | - | 安全性情報等 | 重篤な有害事象 | 1 | 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 措置報告 | 2 | 承認 | |
| | | | | | 治験に関する変更 | 治験実施計画書別紙改訂 | 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 措置報告 | 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 | 3 | 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 | 1 | 承認 | |
| 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 定期報告 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 | |

| | 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 |
|----|-----------|---------------|------|--------|----------|-------------------------------|-----------|----------|----|
| 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 | 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 研究報告 | 5 | 承認 | |
| | | | | | 治験に関する変更 | 治験実施計画書別紙改訂 | 5 | 承認 | |
| 18 | 田辺三菱製薬(株) | MT-4666 | Ⅱ相 | - | 治験の実施の適否 | - | 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, 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