

**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：2013年12月24日（火）19:30～22:10

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、亀井亜紀子、森岡伸介、秋山ゆかり
(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	盲検化の レベル	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	ファイザー（株）	PF-00345408 (WY-45,030)	Ⅲ相	大うつ病性障害	二重盲検	安全性情報等	重篤な有害事象	6	承認	
2	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	二重盲検	安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
3	大塚製薬（株）	OPC-14597	Ⅲ相	自閉性障害	二重盲検	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)	2	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	2	承認	
4	大塚製薬（株）	OPC-14597	Ⅲ相	自閉性障害	非盲検	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)	2	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	2	承認	
5	大塚製薬（株）	ASC-01	Ⅲ相	大うつ病性障害	二重盲検	治験の実施の適否	—	1	承認	
6	持田製薬（株）	MLD-55	Ⅲ相	社交不安障害	二重盲検	安全性情報等	重篤な有害事象 研究報告	4	承認	
						その他	終了報告	2	—	
7	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	2	承認	

	依頼者	成分記号 (一般名)	開発の相	対象疾患	盲検化の レベル	審議・報告内容	主な議論の概要	対象 施設数	審査 結果	備考
8	田辺三菱製薬(株)	MT-4666	II相	—	二重盲検	安全性情報等 治験に関する変更	重篤な有害事象 治験実施計画書別紙改訂	1 1	承認 承認	
9	日本イーライリー(株)	LY110140	III相	大うつ病性障害	二重盲検	安全性情報等 治験に関する変更	重篤な有害事象 同意説明文書改訂 治験薬概要書改訂 被験者募集手順に関する資料追加	5 5 3	承認 承認 承認	
10	日本イーライリー(株)	LY110140	III相	大うつ病性障害	非盲検	安全性情報等 治験に関する変更	重篤な有害事象 同意説明文書改訂 治験薬概要書改訂	5 5	承認 承認	
11	大日本住友製薬(株)	SM-13496	III相	双極I型障害	二重盲検	治験の実施の適否	修正事項 同意説明文書の副作用について詳細を追記	3	修正の上で承認	
12	大日本住友製薬(株)	SM-13496	III相	双極I型障害	非盲検	治験の実施の適否	修正事項 同意説明文書の副作用について詳細を追記	3	修正の上で承認	

(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。

※盲検化のレベル：二重盲検、非盲検等について記載する。

※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。