

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4月27日（火）19:30～21:10

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、井田浩正、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 (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	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	3	承認	
2	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	3	承認	
3	大塚製薬（株）	OPC-14597	Ⅲ相	大うつ病性障害	治験に関する変更	被験者の募集手順に 関する資料追加 治験実施計画書別添改訂	5	承認	
						被験者の募集手順に 関する資料追加	1	承認	
						被験者の募集手順に 関する資料追加	1	承認	
						契約内容変更 予定される治験費用に 関する資料変更	1	承認	
4	大塚製薬（株）	OPC-14597	Ⅲ相	大うつ病性障害	治験に関する変更	治験実施計画書別添改訂	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
5	グラクソ・スミスクライン (株)	323U66 SR	II/III相	大うつ病性障害	治験の実施の適否	修正事項 同意説明文書の記載内容 について被験者が解読 しやすい表記へ修正	5	修正の 上で 承認	
6	グラクソ・スミスクライン (株)	BW430C	III相	双極性障害	安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
					継続審査	—	1	承認	
7	武田薬品工業 (株)	TAK-536	III相	高血圧症	重篤な有害事象等	第2報	1	承認	
					安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
					治験に関する変更	治験薬概要書改訂 治験薬概要書補遺改訂 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	その他 (定期報告)	1	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書管理的 項目の変更改訂	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, — (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。