

**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12月19日（水）19:30～21:10

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、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	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	
					その他	終了報告	3	—	
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	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	
3	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	継続審査	—	1	承認	※ <sup>1</sup>
					安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	※ <sup>1</sup>
					治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂	1	承認	※ <sup>1</sup>
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	継続審査	—	1	承認	※ <sup>2</sup>
					安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	※ <sup>2</sup>
					治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂	1	承認	※ <sup>2</sup>
5	武田薬品工業（株）	TAK-385	後期Ⅱ相	—	継続審査	—	1	承認	
					安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
6	武田薬品工業（株）	TAK-385	後期Ⅱ相	—	継続審査	—	1	承認	
					安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
7	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 研究報告	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
8	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 研究報告	2	承認	
				2型糖尿病	治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂	1	承認	
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	
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	6	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書改訂 治験実施計画書別紙改訂	6	承認	
11	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	2	承認	
					治験に関する変更	治験実施計画書改訂 治験実施計画書別紙改訂	2	承認	
12	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	
					治験に関する変更	治験参加カード改訂	1	承認	
13	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	2	承認	
14	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	継続審査	-	3	承認	
					安全性情報等	重篤な有害事象	3	承認	
15	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 その他(10日集積報告)	1	承認	
16	大塚製薬(株)	OPC-14597	Ⅲ相	自閉性障害	治験の実施の適否	-	1	承認	
					安全性情報等	重篤な有害事象 措置報告 その他 (副作用個別症例報告)	1	承認	
17	大塚製薬(株)	OPC-14597	Ⅲ相	自閉性障害	治験の実施の適否	-	1	承認	
					安全性情報等	重篤な有害事象 措置報告 その他 (副作用個別症例報告)	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
18	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	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	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。

※<sup>1</sup>二重盲検試験

※<sup>2</sup>長期投与試験