

**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5月31日（金）19:30～21:45

場 所：東京都港区赤坂 8-5-26 赤坂 DS ビル 4F

出席者：井田浩正、佐治雅彦、松本清彦、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	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	武田薬品工業（株）	Lu AA21004	Ⅲ相	大うつ病性障害	非盲検	安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
						その他	終了報告	1	—	
2	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	単盲検	安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
3	武田薬品工業（株）	TAK-385	後期Ⅱ相	—	二重盲検	その他	終了報告	1	—	
4	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	二重盲検	安全性情報等	重篤な有害事象 研究報告 使用上の注意改訂のお知らせ	1	承認	
5	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	二重盲検 非盲検	安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
						その他	終了報告	3	—	
6	ファイザー（株）	PF-00345408 (WY-45, 030)	Ⅲ相	大うつ病性障害	二重盲検	重篤な有害事象等	第3報	1	承認	
						安全性情報等	重篤な有害事象 措置報告 その他 (安全性情報の改訂について)	6	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂	7	承認	
						治験に関する変更	同意説明文書改訂	6	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
7	ファイザー (株)	PF-00345408 (WY-45, 030)	Ⅲ相	大うつ病性障害	非盲検	安全性情報等	重篤な有害事象	2	承認	
						安全性情報等	措置報告 その他 (安全性情報の改訂について)	1	承認	
						治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂	2	承認	
						治験に関する変更	同意説明文書改訂	1	承認	
8	ファイザー (株)	PH-797804	Ⅱ相	—	二重盲検	継続審査	—	1	承認	
						安全性情報等	重篤な有害事象	1	承認	
9	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 定期報告	2	承認	
10	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 非盲検	安全性情報等	重篤な有害事象 定期報告	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	
11	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 措置報告 その他 (副作用個別症例報告)	2	承認	
12	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 措置報告 その他 (副作用個別症例報告)	2	承認	
13	持田製薬 (株)	MLD-55	Ⅲ相	社交不安障害	二重盲検	継続審査	—	5	承認	
						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	1	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
14	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	2	承認	
15	田辺三菱製薬(株)	MT-4666	Ⅱ相	—	二重盲検	治験に関する変更	治験実施計画書別紙改訂	1	承認	
16	日本イーライリリー(株)	LY110140	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 定期報告	5	承認	
						治験に関する変更	治験参加カード改訂 治験実施計画書別冊改訂	5	承認	
							被験者募集手順に関する資料追加	5	保留	
17	日本イーライリリー(株)	LY110140	Ⅲ相	大うつ病性障害	非盲検	安全性情報等	重篤な有害事象 定期報告	5	承認	
						治験に関する変更	治験参加カード改訂 治験実施計画書別冊改訂	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。

※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。