

名古屋市医師会第 1 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：2008 年 6 月 28 日（土）午後 3 時から午後 4 時

開催場所：名古屋市医師会館 5 階 第一会議室

出席委員：林清剛 立松廣 大野竜三 久米明人 川村益生 安藤喜代美 井川恵理
 榊原裕臣 山田住生

議題

1・2

成分記号	SPM962	
治験依頼者	大塚製薬株式会社	
開発の相	b	
対象疾患	-	
議論の概要	(審査事項)	治験の実施の適否 治験の継続の適否 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（
	(質疑・応答)	被験者の人権の保護、安全の保持及び福祉の向上 治験の科学的な質及び成績の信頼性の確保 その他（ ） についての 3 項目の質疑に対する回答が了承された。 なし
	(審査結果)	承認(修正の上で承認を含む) 却下 既承認事項の取り消し 保留

3.

4

5

成分記号	OPC-12759	
治験依頼者	大塚製薬株式会社	
開発の相		
対象疾患	-	
議論の概要	(審査事項)	治験の実施の適否 治験の継続の適否 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（
	(質疑・応答)	被験者の人権の保護、安全の保持及び福祉の向上 治験の科学的な質及び成績の信頼性の確保 その他（ ） についての1項目の質疑に対する回答が了承された。 なし
	(審査結果)	承認(修正の上で承認を含む) 却下 既承認事項の取り消し 保留

6

成分記号	IPD-1151T	
治験依頼者	大鵬薬品工業株式会社	
開発の相		
対象疾患	間質性膀胱炎	
議論の概要	(審査事項)	治験の実施の適否 治験の継続の適否 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（
	(質疑・応答)	被験者の人権の保護、安全の保持及び福祉の向上 治験の科学的な質及び成績の信頼性の確保 その他（ ） についての1項目の質疑に対する回答が了承された。 なし
	(審査結果)	承認(修正の上で承認を含む) 却下 既承認事項の取り消し 保留

7

成分記号	P-4	
治験依頼者	大鵬薬品工業株式会社	
開発の相		
対象疾患	過活動膀胱	
議論の概要	(審査事項)	治験の実施の適否 治験の継続の適否 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（

	(質疑・応答)	被験者の人権の保護、安全の保持及び福祉の向上 治験の科学的な質及び成績の信頼性の確保 その他() についての0項目の質疑に対する回答が了承された。 なし
	(審査結果)	承認(修正の上で承認を含む) 却下 既承認事項の取り消し 保留

8

成分記号	P-4	
治験依頼者	大鵬薬品工業株式会社	
開発の相	高用量	
対象疾患	過活動膀胱	
議論の概要	(審査事項)	治験の実施の適否 治験の継続の適否 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()
	(質疑・応答)	被験者の人権の保護、安全の保持及び福祉の向上 治験の科学的な質及び成績の信頼性の確保 その他() についての0項目の質疑に対する回答が了承された。 なし
	(審査結果)	承認(修正の上で承認を含む) 却下 既承認事項の取り消し 保留

報告

1