

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：2009年1月24日(土)午後3時から午後5時

開催場所：名古屋市医師会館 5階 第一会議室

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

議題

1		
成分記号	D2E7	
治験依頼者	アボット ジャパン	
開発の相	/	
対象疾患	潰瘍性大腸炎	
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21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

2・3		
成分記号	CDP-870	
治験依頼者	大塚製薬株式会社	
開発の相	(002・004)	
対象疾患	活動性関節リウマチ	
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

4・5		
成分記号	BTR-15	
治験依頼者	帝人ファーマ株式会社	
開発の相		
対象疾患	小児気管支喘息	
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*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	OPC-262	
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

報告

1

成分記号	BTR-15
治験依頼者	帝人ファーマ株式会社
開発の相	
対象疾患	小児気管支喘息
報告の概要	1月24日迅速審査報告