

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6月27日(土)午後3時から午後3時45分

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 林清剛 川村益生 安藤喜代美 榊原裕臣
山田住生 井川恵理

議題

1

成分記号	ITM-077/R05073031	治験依頼者	帝人ファーマ
開発の相		医療機関数	2
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 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象等 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 治験薬及び対照薬の使用上の注意の改訂 当該治験薬に関する外国措置報告 その他() 治験に関する変更 治験責任医師の変更 その他(症例報告書改訂) 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(
	(審査結果)	承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 「承認」以外の場合の理由等...	

2

成分記号	D2E7	治験依頼者	アボット ジャパン
開発の相	/	医療機関数	1
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 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象等 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 治験薬及び対照薬の使用上の注意の改訂 当該治験薬に関する外国措置報告 その他() 治験に関する変更 治験責任医師の変更 その他(治験実施計画書及び別紙改訂) 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(
	(審査結果)	承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留	

		「承認」以外の場合の理由等・・・	
3			
成分記号	MK-0431/ONO-5435	治験依頼者	小野薬品工業
開発の相		医療機関数	2
対象疾患	2型糖尿病		
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 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象等 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 対照薬の使用上の注意の改訂 当該治験薬に関する外国措置報告 その他() 治験に関する変更 治験責任医師の変更 その他(治験薬概要書改訂) 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(
	(審査結果)	承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 「承認」以外の場合の理由等・・・	

4・5

成分記号	BTR-15	治験依頼者	帝人ファーマ
開発の相		医療機関数	2
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 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象等 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 対照薬の使用上の注意の改訂 当該治験薬に関する外国措置報告 その他() 治験に関する変更 治験責任医師の変更 その他() 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(
	(審査結果)	承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 「承認」以外の場合の理由等・・・	

6

成分記号	SPM962	治験依頼者	大塚製薬
開発の相	b	医療機関数	1
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 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象等 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用等	

		対照薬の使用上の注意の改訂 当該治験薬に関する外国措置報告 その他（ ） 治験に関する変更 治験責任医師の変更 その他（治験契約書・同意説明文書・治験分担・医師協力者リスト改訂） 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（ ）
	(審査結果)	承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 「承認」以外の場合の理由等・・・

7.

成分記号	MK-0822	治験依頼者	万有製薬
開発の相		医療機関数	3
対象疾患	骨粗鬆症		
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 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象等 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 対照薬の使用上の注意の改訂 当該治験薬に関する外国措置報告 その他（ ） 治験に関する変更 治験責任医師の変更 その他（ ） 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（ ）	
	(審査結果)	承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 「承認」以外の場合の理由等・・・	

8.

成分記号	OPC-262	治験依頼者	大塚製薬
開発の相		医療機関数	2
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 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象等 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 対照薬の使用上の注意の改訂 当該治験薬に関する外国措置報告 その他（ ） 治験に関する変更 治験責任医師の変更 その他（ ） 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（ ）	
	(審査結果)	承認 修正の上で承認 却下	

		既承認事項の取り消し 保留 「承認」以外の場合の理由等・・・
--	--	--------------------------------------

9・10・11・12

成分記号	CDP-870	治験依頼者	大塚製薬
開発の相	(001) / (002・003・004)	医療機関数	2
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 審査依頼施設で発生した重篤な有害事象等 安全性情報等 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 対照薬の使用上の注意の改訂 当該治験薬に関する外国措置報告 その他 () 治験に関する変更 治験責任医師の変更 その他 () 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 ()	
	(審査結果)	承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 「承認」以外の場合の理由等・・・	

報告

1

成分記号	コハク酸ソリフェナシン	治験依頼者	アステラス製薬
開発の相		医療機関数	1
対象疾患	過活動膀胱		
報告内容	(迅速審査報告) 実施日：2009年6月27日 結果：承認	審査依頼施設以外の実施体制の変更 分担医師の変更 症例追加 実施予定期間の変更 その他 ()	

2.

成分記号	MK-0431/ONO-5435	治験依頼者	小野薬品工業
開発の相		医療機関数	1
対象疾患	2型糖尿病		
報告内容	(迅速審査報告) 実施日：2009年6月27日 結果：承認	審査依頼施設以外の実施体制の変更 分担医師の変更 症例追加 実施予定期間の変更 その他 (治験契約書一部文言変更)	

3

成分記号	BTR-15	治験依頼者	帝人ファーマ
開発の相		医療機関数	1
対象疾患	小児気管支喘息		
報告内容	(終了報告)	終了 中止 開発中止 「終了」以外の場合の理由等・・・	