

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9月19日（土）午後3時から午後3時40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 大野竜三 鈴森薫 林清剛 安藤喜代美  
 榊原裕臣 山田住生

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（治験実施計画書及び別紙改訂・説明文書改訂） 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（ ） 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(治験実施計画書改訂・説明文書改訂) 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			
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(治験実施計画書別冊改訂) 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…	

5			
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		
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（試験実施計画書及び別紙改訂・費用覚書変更） 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（
	(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（ 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	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)	審査依頼施設以外の実施体制の変更 分担医師の変更	

	実施日：2009年9月19日 結果：承認	症例追加 実施予定期間の変更 その他（
--	-------------------------	---------------------------

2.

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		
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・・・	