

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10月24日(土)午後3時から午後4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 林清剛(早退) 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	AJM300	治験依頼者	味の素
開発の相	/	医療機関数	1
対象疾患	クローン病		
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...	

2

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 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	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・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	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 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・6

成分記号	MP-513	治験依頼者	田辺三菱
開発の相	/ (長期)	医療機関数	1
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	

		<p>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（ ）</p> <p>治験に関する変更 治験責任医師の変更 その他（治験分担医師追加） 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（</p>
	(審査結果)	<p>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・・・</p>

7

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)	<p>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（ ）</p> <p>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（</p>	
	(審査結果)	<p>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・・・</p>	

8

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)	<p>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（ ）</p> <p>治験に関する変更 治験責任医師の変更 その他（治験実施計画書別添改訂） 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（</p>	
	(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

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(治験実施計画書別紙改訂) 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・・・	

10

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(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・・・	

11・12・13・14

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	

		<p>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（ ）</p> <p>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添、治験薬概要書、症例報告書・説明文書・治験参加カード（002 試験・004 試験のみ）改訂）</p> <p>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（001 試験・003 試験） その他（</p>
	(審査結果)	<p>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・・・</p>