

名古屋市医師会第2治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：2012年2月11日(土)午後3時から午後3時35分

開催場所：名古屋市医師会館仮事務所 4階 第2会議室

出席委員：川原昌巳 伊藤達雄 高橋 昭 榊原仁作  
梅本充子 清田晃史 杉島由美子

議題

継続1

成分記号	JTT-851	治験依頼者	日本たばこ産業株式会社
開発の相		医療機関数	3
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(治験薬概要書、治験実施計画書別紙の改訂) 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・・・	

継続2

成分記号	LY2189265	治験依頼者	日本イーライリリー株式会社
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 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(治験薬概要書の改訂) 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・・・
--	--	--

継続 3

成分記号	OPC-12759	治験依頼者	大塚製薬株式会社
開発の相		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 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、症例報告書、同意説明文書の改訂 ) 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・・・	

継続 4

成分記号	TA-7284	治験依頼者	田辺三菱製薬株式会社
開発の相		医療機関数	4
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 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 ( 研究報告 ) 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の改訂 ) 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・・・	

継続 5

成分記号	BMS-512148	治験依頼者	アストラゼネカ株式会社
開発の相		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 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・・・	

継続 6

成分記号	ASP1941 (長期投与試験)	治験依頼者	アステラス製薬株式会社
開発の相		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 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( 研究報告 ) 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、症例報告書、同意説明文書、治験実施計画書別紙の改訂 ) 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・・・	

継続 7

成分記号	ASP1941 (ナテグリニド併用)	治験依頼者	アステラス製薬株式会社
開発の相		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 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（研究報告） 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、症例報告書、同意説明文書、治験実施計画書別紙の改訂） 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・・・

継続 8

成分記号	BI1356	治験依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
開発の相		医療機関数	4
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 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・・・	

継続 9

成分記号	TS 071(比較試験)	治験依頼者	大正製薬株式会社
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 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（治験実施計画書別紙、同意説明文書の改訂） 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・・・
--	--------	---

継続 10

成分記号	TS 071 (03-4)	治験依頼者	大正製薬株式会社
開発の相		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 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(同意説明文書の改訂) 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・・・	

継続 11

成分記号	TS-071	治験依頼者	大正製薬株式会社
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 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(同意説明文書の改訂) 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・・・	

継続 12

成分記号	AMG162	治験依頼者	第一三共株式会社
開発の相		医療機関数	1
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 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(治験実施計画書別紙の改訂) 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・・・	

継続 13

成分記号	GW786034	治験依頼者	グラクソ・スミスクライン株式会社
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 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・・・	

報告 1

成分記号	BI1356	治験依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
開発の相		医療機関数	4
対象疾患	2 型糖尿病		
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・・・	

報告 2

成分記号	AD-810N	治験依頼者	大日本住友製薬株式会社
開発の相		医療機関数	1
対象疾患	パーキンソン病		
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・・・	