

# 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:	2015年5月23日	(土)	14:55から	15:15
開催場所:	名古屋市医師会館		5階第1会議室	
出席委員:	久米明人	立松廣	佐々木文彦	川村益生
	稲熊大城	山田住生	榊原裕臣	安藤喜代美

議題 1

※進行役は立松副委員長が代行

成分記号 MLN0002(001)

治験依頼者 武田薬品工業株式会社

開発の相 III

医療機関数 1

対象疾患 クローン病

議論の概要  治験の実施の適否

(審査事項)  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…

議題 2

成分記号 MLN0002(101)  
治験依頼者 武田薬品工業株式会社  
開発の相 III  
医療機関数 1  
対象疾患 潰瘍性大腸炎

---

議論の概要  治験の実施の適否

(審査事項)  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(同意説明文書改訂)

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…

議題 3

成分記号 TVP-1012  
治験依頼者 武田薬品工業株式会社  
開発の相 III  
医療機関数 1  
対象疾患 早期パーキンソン病

---

議論の概要  治験の実施の適否

(審査事項)  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(同意説明文書改訂)

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…

議題 4

成分記号 TVP-1012  
治験依頼者 武田薬品工業株式会社  
開発の相 III(継続長期)  
医療機関数 1  
対象疾患 早期パーキンソン病

---

議論の概要  治験の実施の適否

(審査事項)  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(同意説明文書改訂)

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…

成分記号 TVP-1012  
治験依頼者 武田薬品工業株式会社  
開発の相 III(長期)  
医療機関数 1  
対象疾患 レボドパ併用下のパーキンソン病

---

議論の概要  治験の実施の適否

(審査事項)  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(同意説明文書改訂)

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…

議題 6

成分記号 AVE0010(併用)  
治験依頼者 サノフィ株式会社  
開発の相 III  
医療機関数 2  
対象疾患 2型糖尿病

---

議論の概要  治験の実施の適否

(審査事項)  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…

議題 7

成分記号 MD-0901  
治験依頼者 持田製薬株式会社  
開発の相 III  
医療機関数 1  
対象疾患 潰瘍性大腸炎

---

議論の概要  治験の実施の適否

(審査事項)  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…

成分記号 DS-5565  
 治験依頼者 第一三共株式会社  
 開発の相 III  
 医療機関数 1  
 対象疾患 糖尿病性末梢神経障害疼痛

---

議論の概要  治験の実施の適否

(審査事項)  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…

成分記号 Z-206  
治験依頼者 ゼリア新薬工業株式会社  
開発の相 III  
医療機関数 1  
対象疾患 潰瘍性大腸炎

---

議論の概要  治験の実施の適否

(審査事項)  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…

成分記号 MK-0822  
治験依頼者 MSD株式会社  
開発の相 III(第2期延長)  
医療機関数 3  
対象疾患 骨粗鬆症

---

議論の概要  治験の実施の適否

(審査事項)  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…

成分記号 SAR153191  
 治験依頼者 サノフィ株式会社  
 開発の相 II/III  
 医療機関数 1  
 対象疾患 関節リウマチ(MTX併用)

---

議論の概要  治験の実施の適否

(審査事項)  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…

成分記号 SAR153191  
 治験依頼者 サノフィ株式会社  
 開発の相 III  
 医療機関数 1  
 対象疾患 関節リウマチ(MTX非併用)

---

議論の概要  治験の実施の適否

(審査事項)  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

4 成分記号 TVP-1012  
治験依頼者 武田薬品工業株式会社  
開発の相 III(長期)  
医療機関数 1  
対象疾患 レボドパ併用下のパーキンソン病

---

報告内容 ■ 迅速審査 実施日: 2015年5月22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( )
- 終了報告 報告施設数:
  - 終了
  - 中止
  - 開発中止
  - 「終了」以外の場合の理由等…