

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：	平成28年12月24日（土） 15:00 ～ 15:30		
開催場所：	名古屋市医師会館 5階第1会議室		
出席委員名：	久米明人 稲熊大城	立松 廣 山田住生	佐々木文彦 安藤喜代美
	川村益生(議題4より出席) 榊原裕臣		
議題及び 審議結果を 含む概要	<p>【審議事項】</p> <p>◆議題1 成分記号 MLN0002 治験依頼者 武田薬品工業株式会社 開発の相 Ⅲ 対象疾患 潰瘍性大腸炎</p> <p>当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告および、 治験実施状況報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: center;"><審議結果：承認></p> <p>◆議題2 成分記号 DS-5565 治験依頼者 第一三共株式会社 開発の相 Ⅲ 対象疾患 糖尿病性末梢神経障害疼痛</p> <p>当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告および 治験に関する変更(治験薬概要書)に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: center;"><審議結果：承認></p> <p>◆議題3 成分記号 AGN-150998 治験依頼者 アガン・ジャパン株式会社 開発の相 Ⅱ/Ⅲ 対象疾患 滲出性加齢黄斑変性</p> <p>当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告および、 治験実施状況報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: center;"><審議結果：承認></p> <p>◆議題4 成分記号 ONO-2370 治験依頼者 小野薬品工業株式会社 開発の相 Ⅱ 対象疾患 パーキンソン病</p> <p>当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告および、 治験実施状況報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: center;"><審議結果：承認></p> <p>◆議題5 成分記号 HP-3000 治験依頼者 久光製薬株式会社 開発の相 Ⅲ(比較) 対象疾患 パーキンソン病</p> <p>治験に関する変更(別紙改訂)に基づき、 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: center;"><審議結果：承認></p> <p>◆議題6 成分記号 ABT-494 治験依頼者 アツヴィ合同会社 開発の相 Ⅱ b/Ⅲ 対象疾患 関節リウマチ</p> <p>当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: center;"><審議結果：承認></p>		

