

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：2008年4月12日(土) 午後3時から午後3時30分

開催場所：名古屋市医師会館 5階 第一会議室

出席委員：林清剛 加藤雅通 伊藤達雄 高橋昭 榊原仁作 梅本充子
竹内直秀 大岡琢美 杉島由美子 鈴木道子

議題

1

成分記号	JR-401	
治験依頼者	日本ケミカルリサーチ(株)	
開発の相		
対象疾患	成人成長ホルモン分泌不全症	
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 重篤な有害事象等 安全性情報等 治験に関する変更 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()
	(質疑・応答)	被験者の人権の保護、安全の保持及び福祉の向上 治験の科学的な質及び成績の信頼性の確保 その他() についての*項目の質疑に対する回答が了承された。 なし
	(審査結果)	承認(修正の上で承認を含む) 却下 既承認事項の取り消し 保留

2

3

成分記号	TA-650	
治験依頼者	田辺三菱製薬(株)	
開発の相		
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 重篤な有害事象等 安全性情報等 治験に関する変更 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()
	(質疑・応答)	被験者の人権の保護、安全の保持及び福祉の向上 治験の科学的な質及び成績の信頼性の確保 その他() についての3項目の質疑に対する回答が了承された。 なし
	(審査結果)	承認(修正の上で承認を含む) 却下 既承認事項の取り消し 保留

4

成分記号	Fesoterodine	
治験依頼者	ファイザー(株)	
開発の相	b	
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 重篤な有害事象等 安全性情報等 治験に関する変更 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()
	(質疑・応答)	被験者の人権の保護、安全の保持及び福祉の向上 治験の科学的な質及び成績の信頼性の確保 その他() についての*項目の質疑に対する回答が了承された。 なし
	(審査結果)	承認(修正の上で承認を含む) 却下 既承認事項の取り消し 保留

5

6

7

成分記号	BTDS	
治験依頼者	ムンディファーマ (株)	
開発の相		
対象疾患	変形性関節症	
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 重篤な有害事象等 安全性情報等 治験に関する変更 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 ()
	(質疑・応答)	被験者の人権の保護、安全の保持及び福祉の向上 治験の科学的な質及び成績の信頼性の確保 その他 () についての4項目の質疑に対する回答が了承された。 なし
	(審査結果)	承認(修正の上で承認を含む) 却下 既承認事項の取り消し 保留