

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2月28日(土)午後3時から午後4時45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 大野竜三 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	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・・・	

2

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			
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・・・	

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)	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・治験参加カード改訂) 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-0822	治験依頼者	万有製薬
開発の相		医療機関数	2
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・IC文書追加・治験広告) 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 ……遺伝子解析用血液サンプル提供のための同意説明文書については、治験依頼者より追加の情報が提供されるまで保留。その他、治験実施計画書別紙変更および治験広告については承認。	

5.6.7.8

成分記号	CDP870	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	リウマチ		
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・・・

報告

1

成分記号	OPC-262	治験依頼者	大塚製薬
開発の相		医療機関数	1
対象疾患			
報告内容	(迅速審査報告) 実施日：2009年2月26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(治験費用に関する資料変更)	

2

成分記号	IPD-1151T	治験依頼者	大鵬薬品工業
開発の相		医療機関数	1
対象疾患	間質性膀胱炎		
報告内容	(終了報告) 報告施設数：1	終了 中止 開発中止 「終了」以外の場合の理由等・・・	

3

成分記号	SPM962	治験依頼者	大塚製薬株式会社
開発の相	b	医療機関数	1
対象疾患			
報告内容	(終了報告) 報告施設数：1	終了 中止 開発中止 「終了」以外の場合の理由等・・・	