

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:	2013年8月24日	(土)	15:00から	16:00
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

成分記号 E3810

治験依頼者 エーザイ株式会社

開発の相 III

医療機関数 1

対象疾患 PPI抵抗性逆流性食道炎

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…同意説明文書修正の上承認

議題 2

成分記号 GSK1605786A(157)
治験依頼者 グラクソ・スミスクライン株式会社
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 3

成分記号 GSK1605786A(644)
治験依頼者 グラクソ・スミスクライン株式会社
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 4

成分記号 GSK1605786A(643)
治験依頼者 グラクソ・スミスクライン株式会社
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…

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 II
医療機関数 1
対象疾患 ー

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(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…

議題 7

成分記号 CDP-870
治験依頼者 アステラス製薬株式会社
開発の相 III
医療機関数 2
対象疾患 早期関節リウマチ

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(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(治験実施計画書・同意説明文書・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…

報告

1 成分記号 CDP-870
治験依頼者 アステラス製薬株式会社
開発の相 (002)Ⅲ
医療機関数 2
対象疾患 活動性関節リウマチ

報告内容 迅速審査 実施日: 結果:
 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: 2
 終了
 中止
 開発中止
 「終了」以外の場合の理由等…

報告

1 成分記号 CDP-870
治験依頼者 アステラス製薬株式会社
開発の相 (004)Ⅲ
医療機関数 1
対象疾患 活動性関節リウマチ

報告内容 迅速審査 実施日: 結果:
 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: 1
 終了
 中止
 開発中止
 「終了」以外の場合の理由等…