愛知県医師会治験審査会の記録 (概要)

開催日時	西暦 2011 年 9 月 16 日(金)15:	00 ~ 16:41	開催場所	愛知県医師会館	801 会議室
出席委員名	山本 纊子(委員長)、佐藤 徹(副委員長)、仁田 正和、伊藤 猛雄、太田 龍朗、山根 則夫、病 柿沼 敬一、岩月 進				
議題		主な議論の概要		審議結果	
<継続審査①-1> 持田製薬株式会社の依頼による活動期の潰瘍性大腸炎を対象とした MD-0901 の第Ⅲ相試験		新たに得られた安全性情報および治験実施計画書別 紙・治験薬概要書の改訂に基づき、引き続き治験を 継続することの適否について審議した。		承認	
	2> 社の依頼による寛解期の潰瘍性大腸炎 MD-0901 の第Ⅲ相試験		夢の改訂に基づき	治験実施計画書別 、引き続き治験を した。	承認
	注社の依頼による乳癌患者を対象とした RO4368451 の第Ⅲ相試験	新たに得られた安 を継続することの		がき、引き続き治験 議した。	承認
<継続審査③> 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を 対象としたアリピプラゾールの第Ⅲ相二重盲検比較試験		新たに得られた安 を継続することの		がき、引き続き治験 議した。	承認
<継続審査④> 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象 としたアリピプラゾール IM デポ注射剤の第Ⅲ相試験 (臨床薬理試験)		新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験 を継続することの適否について審議した。		承認	
<継続審査⑤> 大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象 としたアリピプラゾール IM デポ注射剤の第Ⅲ相試験		新たに得られた安 を継続することの		がき、引き続き治験 議した。	承認

<継続審査⑥> グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による大う つ病性障害患者を対象とした第Ⅱ・Ⅲ相試験	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験 を継続することの適否について審議した。	承認
<継続審査⑦-1> MSD株式会社の依頼による急性増悪期統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相試験(4施設からの審査依頼による)	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験 を継続することの適否について審議した。	承認 (4 施設)
<継続審査⑦-2> MSD株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相長期延長試験(4施設からの審査依頼による)	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験 を継続することの適否について審議した。	承認 (4 施設)
<継続審査⑦-3> MSD株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたアセナピンの第Ⅲ相長期投与試験(Protocol No.P06238) (4 施設からの審査依頼による)	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験 を継続することの適否について審議した。	承認 (4 施設)
<継続審査⑧> ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS010 の統合失調症被験者を対象とした臨床試験	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験 を継続することの適否について審議した。	承認
<継続審査⑨-1> 日本イーライリリー株式会社の依頼による統合失調症 患者を対象とした LY2140023 の第Ⅱ相試験	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験 を継続することの適否について審議した。	承認
<継続審査⑨-2> 日本イーライリリー株式会社の依頼による統合失調症 患者を対象とした LY2140023 の第Ⅱ/Ⅲ相、長期投与試 験	新たに得られた安全性情報および実施医療機関で発生した重篤な有害事象に関する報告に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。	承認

〈継続審査⑩>	新たに得られた安全性情報および説明同意文書の改	
ト 性机 毎 4 99 7 中外製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象	訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否に	
・ いた RO4917838 の長期投与試験		承認
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	ついて審議した。	(2 施設)
(2 施設からの依頼による)		
<継続審査⑪-1>	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験	
アステラス製薬株式会社の依頼による2型糖尿病患者	を継続することの適否について審議した。	
と対象とした ASP1941 及び既存治療①併用の第Ⅲ相		承認
式験		
<継続審査⑪-2>	新たに得られた安全性情報および実施医療機関で発	
アステラス製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者	生した重篤な有害事象に関する報告に基づき、引き	
と対象とした ASP1941 及び既存治療②併用の第Ⅲ相	続き治験を継続することの適否について審議した。	承認
式験	The transfer of the transfer o	
<継続審査⑪-3>	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験	
アステラス製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者	を継続することの適否について審議した。	
と対象とした ASP1941 及び既存治療③併用の第Ⅲ相		承認
式験		
<継続審査⑪−4>	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験	
アステラス製薬株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者	を継続することの適否について審議した。	
と対象とした ASP1941 の長期投与試験		承認
5 内家と U.C. ABI 1941 の政知以中的映		一
✓ ⟨₩ ⟨中 帝 未 ⑥ \	立とに個としとか人はは却 マウントマル版専用に	
<継続審査⑫>	新たに得られた安全性情報、予定される治験費用に	
式田薬品工業株式会社の依頼による Lu AA21004 の有	関する資料の変更および治験実施状況報告書に基づ	
か性及び安全性を評価する国際共同、無作為化、二重	き、引き続き治験を継続することの適否について審	承認
盲検、プラセボ対照、用量反応試験	議した。	
【特記事項】		