開催日時	平成 22 年 11 月 8 日(月) 12:30~13:22
開催場所	大牟田記念病院 会議室
出席委員名	平田宗、橋本修、岩田美保子、福田高三、森時男、上村修一
	大佐古安則
議題及び審議結果を	【審議事項】
含む主な議論の概要	議題① 小野薬品工業株式会社の依頼によるオピオイド使用に伴う
	便秘患者に対する 0N0-3849 の第Ⅱ相試験
	2010 年 10 月 1 日から 10 月 20 日までの集積分の安全性について
	審議を行った
	審議結果:承認
	議題② 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害に対する アリピプラゾールの第Ⅲ相試験
	2010 年 9 月 1 日から 9 月 30 日までの集積分の安全性について
	審議を行った。
	審議結果:承認
	議題③ 第一三共株式会社の依頼による骨粗鬆症を対象とした
	AMG162 の第Ⅲ相試験
	2010年9月6日から9月20日までに集積した安全性について
	審議を行った。
	審議結果:承認
	議題④ 第一三共株式会社の依頼による骨粗鬆症を対象とした AMG162 の第Ⅲ相試験
	重篤な有害事象に関する報告書について審議を行った。
	審議結果:承認
	議題⑤ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による BRL29060A
	(パキシル錠) の第IV相試験
	添付文書及び試験実施計画書・同意説明文書の改訂について
	審議を行った。
	審議結果:承認

議題⑥ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による BRL29060A (パキシル錠) の第IV相試験

治験を継続して行うことの妥当性について審議を行った。

審議結果:承認

議題⑦ 持田製薬株式会社の依頼による MTD-39 の第Ⅱ相試験 新たに集積された安全性情報について審議を行った。

審議結果:承認

【報告事項】

議題① 小野薬品工業株式会社の依頼によるオピオイド使用に伴う 便秘患者に対する 0N0-3849 の第 II 相試験

治験実施計画書 別冊改訂

議題② 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害に対する アリピプラゾールの第Ⅲ相試験

治験実施計画書 別紙改訂

議題③ 持田製薬株式会社の依頼による MTD-39 の第Ⅱ相試験 治験終了報告

特記事項

【審議事項】

議題①:1施設からの審議依頼による

議題②:2施設からの審議依頼による

議題③:6施設からの審議依頼による

議題④:1施設からの審議依頼による

議題⑤:2施設からの審議依頼による

議題⑥:1施設からの審議依頼による

議題⑦:2施設からの審議依頼による

【報告事項】

議題①:1施設からの報告依頼による

議題②:2施設からの報告依頼による

議題③:2施設からの報告依頼による