

◆議題7 成分記号 RFB002 治験依頼者 パルティスファーマ株式会社
開発の相 IV 対象疾患 症候性黄斑部ポリープ状脈絡膜血管症

当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、
引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果：承認>

◆議題8 成分記号 AGN-150998 治験依頼者 アガン・ジヤパン株式会社
開発の相 II/III 対象疾患 滲出性加齢黄斑変性

治験に関する変更申請に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果：承認>

◆議題9 成分記号 AD-810N 治験依頼者 大日本住友製薬株式会社
開発の相 III 対象疾患 パーキンソンを伴うビロー小体型認知症

治験に関する変更申請に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果：承認>

◆議題10 成分記号 ONO-2370 治験依頼者 小野薬品工業株式会社
開発の相 II 対象疾患 パーキンソン病

治験に関する変更申請に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果：承認>

◆議題11 成分記号 HP-3000 治験依頼者 久光製薬株式会社
開発の相 III(比較) 対象疾患 パーキンソン病

当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、
引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果：承認>

◆議題12 成分記号 ME2125 治験依頼者 Meiji Seilka ファルマ株式会社
開発の相 II/III 対象疾患 パーキンソン病

当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、
引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果：承認>

◆議題13 成分記号 MK-0822 治験依頼者 MSD株式会社
開発の相 III (第2期延長) 対象疾患 骨粗鬆症

当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、
引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果：承認>

◆議題14 成分記号 SAR153191 治験依頼者 サファイ株式会社
開発の相 II/III 対象疾患 関節リウマチ (MTX併用)

当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、
引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果：承認>

	<p>◆議題15 成分記号 SAR153191 治験依頼者 サファイ株式会社 開発の相 Ⅲ 対象疾患 関節リウマチ（MTX非併用）</p> <p>当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p style="text-align: center;"><審議結果：承認></p> <p>【報告事項】</p> <p>◆報告1 成分記号 DS-5565 治験依頼者 第一三共株式会社 開発の相 Ⅲ 対象疾患 糖尿病性末梢神経障害疼痛</p> <p>損害保険付保証明書更新の報告</p>
特記事項	<p>議題12：2施設からの審議依頼による 議題13：3施設からの審議依頼による</p>