

	<p>◆議題6 成分記号 ABT-494 治験依頼者 アツヴィ合同会社 開発の相 II b/III 対象疾患 関節リウマチ</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,および治験に関する変更申請(健康被害時の補償制度に関する補足説明資料、治験実施計画書改訂)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><審議結果：承認></p> <p>◆議題7 成分記号 ABT-494 治験依頼者 アツヴィ合同会社 開発の相 III 対象疾患 関節リウマチ</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,および治験に関する変更申請(健康被害時の補償制度に関する補足説明資料改訂)、治験実施状況報告に基づき、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><審議結果：承認></p> <p>◆議題8 成分記号 E6011 治験依頼者 エーザイ株式会社 開発の相 II 対象疾患 関節リウマチ</p> <p>治験に関する変更申請(治験実施計画書および別紙改訂)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><審議結果：承認></p>
	<p>【報告事項】</p> <p>◆報告1 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 パーキンソン症を伴うレヴィー小体型認知症</p> <p>終了報告</p>
特記事項	議題5：2施設からの審議依頼による