

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>令和2年1月6日（月）16：30～17：00 東名古屋病院 第一会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>小川賢二、岡村菊夫、饗場郁子、中川 拓、石塚悌市、深津 哲、井上裕子、佐合弘至、二改俊章、野上博義</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>【審議事項】</p> <p>課題1. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による「AK1820 の第 III 相試験」 安全性情報が報告され、治験を継続することの妥当性について審議した。 安全性情報が報告され、治験を継続することの妥当性について審議した。 審議結果：承認 《分担医師の小川賢二医師および中川拓医師は退席し、審議、採決に不参加。退席した小川賢二医師に代わり、岡村菊夫医師が委員長を代理》</p> <p>課題2. バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による「BIIB092 の後期第 II 相試験」 ①安全性情報が報告され、治験を継続することの妥当性について審議した。 ②治験の中止が報告された。 審議結果：承認 《責任医師の饗場医師は審議、採決に不参加》</p> <p>課題3. 第一三共株式会社の依頼による「ビムパット錠 50mg、ビムパット錠 100mg 使用成績調査」 研究症例数の追加が報告された。 審議結果：承認</p>
<p>特記事項</p>	