

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>令和3年3月8日（月）15：00～15：30 東名古屋病院 第一会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>小川賢二、饗場郁子、山田憲隆、中川 拓、横山佳寿、高橋昌明、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><b>【審議事項】</b></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」治験の終了が報告された。</p> <p>課題2. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による「ALS患者を対象としたMT-1186の第III相試験2」 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。 審議結果：承認 《責任医師の饗場郁子医師は退席し、審議、採決に不参加。》</p> <p>課題3. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による「ジレニアカプセル0.5mg 特定使用成績調査」 研究の終了が報告された。</p> <p>課題4. アステラス製薬株式会社の依頼による「ビーリンサイト点滴静注用35<math>\mu</math>g一般使用成績調査」 研究の終了が報告された。</p> <p>課題5. エフピー株式会社による「エフピーOD錠2.5（セレギリン塩酸塩）使用成績調査（レボドパ非併用新規症例）」 研究の終了が報告された。</p> <p>課題6. エフピー株式会社の依頼による「エフピーOD錠2.5（セレギリン塩酸塩）使用成績調査（3錠又は4錠服用症例）」 研究の終了が報告された。</p>
<p>特記事項</p>	