

開催日時：令和 8 年 5 月 11 日（月）15：30 ～ 16：00

開催場所：東名古屋病院 第一会議室

出席者：

委員長：中川 拓	副院長・臨床研究部長
委員：植木 淳	外部委員・名城大学法学部教授
武藤 亜紀子	統括診療部長
林 悠太	内科系診療部長
橋本 里奈	第一脳神経内科医長
竹内 裕喜	脳神経外科医長
林 誠	薬剤部長
安井 千枝	看護部長
内藤 和正	事務部長
緒方 栄司	企画課長

欠席者：長谷川 洋一 外部委員・名城大学薬学部教授

・委員(委員長含む)が関係する治験の審査では、該当する委員は、審議・採決には参加しなかった。

【議題 1】

ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による進行性核上性麻痺患者を対象とした NI0752 の第Ⅲ相試験

治験の実施の適否について審議された。

審議結果：承認

【議題 2】

H. Lundbeck A/S 社の依頼による「多系統萎縮症患者を対象とした Lu AF82422 の介入、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、任意の非盲検継続試験」

治験に関する変更申請書、安全性情報等に関する報告書について審議された。

審議結果：承認

【議題 3】

ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC-22 の慢性流涎症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験

NHOCRB 審議内容が報告された。

**【議題 4】**

株式会社新日本科学 PPD（治験国内管理人）の依頼による気管支拡張症を有する患者を対象とした GSK3862995B の第Ⅱ相試験

NHOCRB 審議内容が報告された。

**【議題 5】**

リュープリン SR 注射用キット 11.25mg 特定使用成績調査「全例調査：球脊髄性筋萎縮症(SBMA)」  
(整理番号：H29-11 )

研究終了報告が実施された。

**【議題 6】**

事務局報告

- ① アリケイス吸入液 590mg における副作用・感染症調査について報告された。
- ② 令和 8 年度東名古屋病院受託研究審査委員会委員指名書の変更について報告された。