



	<p>◆<b>議題7</b>      <b>成分記号</b>      Z-206      <b>治験依頼者</b>      ゼリア新薬工業株式会社  <b>開発の相</b>      Ⅲ                      <b>対象疾患</b>      潰瘍性大腸炎</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;">&lt;審議結果：承認&gt;</p> <p>◆<b>議題8</b>      <b>成分記号</b>      RFB002      <b>治験依頼者</b>      ハルティスファーマ株式会社  <b>開発の相</b>      Ⅳ                      <b>対象疾患</b>      症候性黄斑部ポリープ状脈絡膜血管症</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;">&lt;審議結果：承認&gt;</p> <p>◆<b>議題9</b>      <b>成分記号</b>      HP-3000      <b>治験依頼者</b>      久光製薬株式会社  <b>開発の相</b>      Ⅲ(比較)              <b>対象疾患</b>      パーキンソン病</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;">&lt;審議結果：承認&gt;</p> <p>◆<b>議題10</b>      <b>成分記号</b>      HP-3000      <b>治験依頼者</b>      久光製薬株式会社  <b>開発の相</b>      Ⅲ(長期)              <b>対象疾患</b>      パーキンソン病</p> <p>治験実施状況報告および、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;">&lt;審議結果：承認&gt;</p> <p>◆<b>議題11</b>      <b>成分記号</b>      MK-0822      <b>治験依頼者</b>      MSD株式会社  <b>開発の相</b>      Ⅲ（第2期延長）      <b>対象疾患</b>      骨粗鬆症</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;">&lt;審議結果：承認&gt;</p> <p>◆<b>議題12</b>      <b>成分記号</b>      SAR153191      <b>治験依頼者</b>      サファイ株式会社  <b>開発の相</b>      Ⅱ/Ⅲ                      <b>対象疾患</b>      関節リウマチ（MTX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;">&lt;審議結果：承認&gt;</p> <p>◆<b>議題13</b>      <b>成分記号</b>      SAR153191      <b>治験依頼者</b>      サファイ株式会社  <b>開発の相</b>      Ⅲ                      <b>対象疾患</b>      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;">&lt;審議結果：承認&gt;</p>
特記事項	<p>議題9、10：2施設からの審議依頼による  議題11：3施設からの審議依頼による</p>