



	<p>◆<b>議題7</b>      <b>成分記号</b>      RFB002      <b>治験依頼者</b>      バ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>当該治験に関する変更申請に基づき、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>&lt;審議結果：承認&gt;</p> <p>◆<b>議題8</b>      <b>成分記号</b>      AD-810N      <b>治験依頼者</b>      大日本住友製薬株式会社  <b>開発の相</b>                      III                      <b>対象疾患</b>      パーキンソンを伴うビバー小体型認知症</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>&lt;審議結果：承認&gt;</p> <p>◆<b>議題11</b>      <b>成分記号</b>      ABT-494      <b>治験依頼者</b>      アヅヴィ合同会社  <b>開発の相</b>                      II b/III                      <b>対象疾患</b>      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、治験に関する変更申請に基づき、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>&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>&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>&lt;審議結果：承認&gt;</p> <p>◆<b>議題14</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>&lt;審議結果：承認&gt;</p> <p>【報告事項】</p> <p>◆<b>報告1</b>      <b>成分記号</b>      ONO-2370      <b>治験依頼者</b>      小野薬品工業株式会社  <b>開発の相</b>                      II                      <b>対象疾患</b>      パーキンソン病</p> <p>4月4日迅速審査報告</p>
特記事項	議題14：3施設からの審議依頼による