

|                    |   |
|--------------------|---|
| 開催日時               | 2026年3月5日(木) 16時30分～16時50分  |
| 開催場所               | 本館3階 会議室1   |
| 出席委員               | 宮内義浩、榊田俊一、伊藤啓子、鈴木典男、古屋隆俊、鈴木規之、石井昭広、福森 明美、菅谷誠、川島美智子<br>木内清恵、石上弥耶、加瀬佳子  |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>議題①<br/>シュニツラー症候群に対するACZ885の有効性と安全性を検討する非盲検投与試験<br/>【審議事項】<br/>・安全性情報:新たな安全性に関する報告があったため、治験を継続することの妥当性を審議した。<br/>■審議結果:承認</p> <p>議題②<br/>ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験<br/>【審議事項】<br/>・安全性情報:新たな安全性に関する報告があったため、治験を継続することの妥当性を審議した。<br/>■審議結果:承認</p> <p>議題③<br/>アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第Ⅲ相試験<br/>【審議事項】<br/>・安全性情報:新たな安全性に関する報告があったため、治験を継続することの妥当性を審議した。<br/>■審議結果:承認</p> <p>議題④<br/>ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第Ⅲ相試験<br/>【審議事項】<br/>・安全性情報:新たな安全性に関する報告があったため、治験を継続することの妥当性を審議した。<br/>・継続審査:治験継続の妥当性を審議した。<br/>■審議結果:承認</p> |