		2022	ユニュニュ (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	<b>秦員会議事要旨</b>				
開催	日時	2022 年 12 月 16 日(金) 17 時 00 分 ~ 17 時 10 分 四国こどもとおとなの医療センター 会議室 1、2						
出席	委員	吉田 守美子,竹谷 善雄,多田 文彦,山本 宏,多田 清美,山田 円,大久保 直矢,玉井 健一,会沢 勲,伊藤 松雄						
議題及び審議結果と概要(治験)								
(1)	SM-13496 (lurasidone HCI) の青年期統合失調症患者を対象とした非盲検長期投与 試験〔第3相試験〕							
	対象	疾患	統合失調症					
	治験	依頼者	住友ファーマ株式会社	治験責任医師	中土井 芳弘			
	被験薬		SM-13496	開発相	第Ⅲ相			
	審議内容		<ol> <li>安全性情報等に関する報告書(2022年11月14日付)</li> <li>安全性情報等に関する報告書(2022年11月28日付)</li> <li>治験に関する変更申請書(2022年12月5日付)</li> <li>************************************</li></ol>					
	審議	結果	承認					
(2)	健康な後期早産児および正期産児を対象とした MEDI8897 の第3相臨床試験							
	対象	疾患	RS ウイルス感染症					
	治験依頼者		QVIA サービシーズ ジャパン株式会社	治験責任医師	岡田 隆文			
	被験薬		MED18897	開発相	第Ⅲ相			
	審議内容		① 安全性情報等に関する報告書(2022年11月15日付) ② 治験に関する変更申請書(2022年11月24日付) ************************************					
	審議結果		承認					
(3)	早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象とした KW-3357 の第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照 二重盲検比較試験							
	対象	村象疾患 早発型重症妊娠高血圧腎症						

	治験依頼者	協和キリン株式会社	治験責任医師	前田 和寿			
	被験薬	KW-3357	開発相	第Ⅲ相			
	審議内容	・治験に関する変更申請書(2022年11月30日付)  ***********************************					
	審議結果	承認					
議題及び審議結果(製造販売後調査等)							
(4)	医薬品(変更)	特定使用成績調査					
	審議結果	承認					
報告事項							
(5)	外部治験審査委員会審議報告						
	·国立病院機構本部中央治験審査委員会(2022年11月8日審査)						
	・小児治験ネットワーク中央治験審査委員会(2022 年 11 月 15 日審査)						