	NIC 2024 中反第 5 回行歌番目安良云·城争歌风安
開催日時開催場所	2024年9月3日(火)午後4時00分~午後4時11分 西宮市立中央病院3階 第一応接室
出席委員	正木 知宏、平野 亨、大内 智恵、岡本 幸恵、前田 利男、井上 雄登、芝野 松次郎、中野 守道
議題及び審 議結果を含 む主な議論 の概要	議題① アッヴィ合同会社の依頼による M16-006 試験又は M15-991 試験の導入療法で改善した;若しくは M15-989 試験を完了したクローン病患者を対象として Risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験(M16-000 試験) (審議)・治験依頼者から報告された安全性情報 (未知・重篤副作用等の症例一覧: 1 リスト分) について、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。 審議結果:承認 (審議)・治験薬概要書の改訂について、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。 審議結果:承認
	議題② 日本イーライリリー株式会社の依頼による小児片頭痛の急性期治療における LY573144のPIONEER PEDS1 試験 (審議)・治験依頼者から報告された安全性情報(重篤副作用等の症例一覧:1リ スト分)について、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。 審議結果:承認
	議題③ 日本イーライリリー株式会社の依頼による小児片頭痛患者を対象とした LY573144 の PIONEER-PEDS2 試験 (審議)・治験依頼者から報告された安全性情報 (重篤副作用等の症例一覧:1リ スト分) について、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。 審議結果:承認
	議題④ 大塚メディカルデバイス株式会社の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 検 証試験 (審議)・治験機器概要書の改訂について、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。 審議結果:承認
	議題⑤ ファイザー株式会社の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000(rimegepant)の第Ⅲ相試験 (審議)・治験依頼者から報告された安全性情報 (未知・重篤副作用等の症例一覧: 2 リスト分) について、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。 審議結果:承認
	議題⑥ 片頭痛患者を対象とした第 II/III 相試験 (審議)・治験依頼者から報告された安全性情報 (未知・重篤副作用等の症例一覧:

1 リスト分)について、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。

審議結果:承認

(審議)・治験薬概要書の改訂について、本治験を継続して行うことの妥当性につ

いて審議した。 審議結果:承認

以上