



議題 6	<b>課題名</b> Longboard社の依頼による小児及び成人の発達性てんかん性脳症患者を対象としたLP352の第3相試験  依頼者 (治験国内管理人) 成分記号 (※一般名の場合はその名称) 株式会社新日本科学PPD LP352 (bexicaserin) 第Ⅲ相
	<b>審議内容</b> 安全性情報等に関する報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。 <b>審議結果</b> 承認
議題 7	<b>課題名</b> Longboard社の依頼による小児及び成人のDravet症候群患者を対象としたLP352の第3相試験  依頼者 (治験国内管理人) 成分記号 (※一般名の場合はその名称) 株式会社新日本科学PPD LP352 (bexicaserin) 第Ⅲ相
	<b>審議内容</b> 安全性情報等に関する報告書, および治験に関する変更申請書に基づき治験継続の妥当性について審議した。 <b>審議結果</b> 承認
議題 8	<b>課題名</b> Longboard社の依頼による小児及び成人の発達性てんかん性脳症患者を対象としたLP352の第3相非盲検試験  依頼者 (治験国内管理人) 成分記号 (※一般名の場合はその名称) 株式会社新日本科学PPD LP352 (bexicaserin) 第Ⅲ相
	<b>審議内容</b> 安全性情報等に関する報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。 <b>審議結果</b> 承認
<b>◀ 報告 ▶</b>	
報告 1	<b>課題名</b> 重症喘息を有する5歳以上12歳未満の小児患者を対象としてテゼペルマブの有効性及び安全性をプラセボと比較評価する試験  依頼者 アストラゼネカ株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) テゼペルマブ 第Ⅲ相
	<b>報告内容</b> 保険契約付保証明書 (補償期間の更新) について報告した。