

**令和7年度 第1回 独立行政法人国立病院機構 東広島医療センター 治験審査委員会
会議の記録の概要**

開催日時	2025年4月4日（金） 16:00~16:30
開催場所	独立行政法人国立病院機構 東広島医療センター 中会議室
出席委員	豊田 和広、國原 将洋、貞友 隆、小野 裕二郎、濱田 博重、原田 洋明、 小出 純子、山本 直美、長沼 幸治、樋口 智之、宮本 一男、矢後 万里男 ※但し、当該治験に関係のある委員は審議及び採決に参加しない。

議題及び審議結果と概要（治験）

治験課題名	バイエル薬品株式会社の依頼による BAY2433334 の第Ⅲ相試験		
対象疾患名	非心原塞栓性虚血性脳卒中		
治験依頼者	バイエル薬品株式会社	治験責任医師	末田 芳雅
治験成分記号	BAY2433334 (Asundexian)	開発の相	第Ⅲ相
審議事項	<p>① 重篤な有害事象等に関する報告書（2025年 3月 17日付） ② 重篤な有害事象等に関する報告書（2025年 3月 17日付） ③ 安全性情報等に関する報告書（2025年 3月 6日付）</p> <p>*****</p> <p>治験責任医師、治験依頼者より提出された資料に基づき、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>		
審議結果	承認		

治験課題名	急性期脳梗塞の成人患者を対象としたレダセムチド（S-005151）の後期第2相、無作為化、二重盲検試験		
対象疾患	急性期脳梗塞		
治験依頼者	塩野義製薬株式会社	治験責任医師	末田 芳雅
治験成分記号	S-005151（レダセムチド）	開発の相	第Ⅱ相

審議内容	<p>①治験に関する変更申請書（2025年3月18日付）</p> <p>*****</p> <p>治験責任医師、治験依頼者より提出された資料に基づき、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>
審議結果	承認

議題及び審議結果（製造販売後調査等）

医薬品(変更)	使用成績比較調査（1件）一般使用成績調査（1件）
審議結果	承認

報告事項

医薬品等(終了)	特定使用成績調査（1件）
----------	--------------