令和7年度 第7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10月3日(金) 16:00~16:15		
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 大会議室		
出席委員	豊田 和広、國原 将洋、貞友 隆、小野 裕二郎、濵田 博重、原田 洋明、 小出 純子、山本 直美、長沼 幸治、竹内 亘弘、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	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		
対象疾患名	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	① 安全性情報等に関する報告書 (2025年8月27日付) ************************************		
審議結果	承認		

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

① 重篤な有害事象に関する報告書 (2025 年 9 月 19 日付) ② 安全性情報等に関する報告書 (2025 年 9 月 3 日付) ③ 安全性情報等に関する報告書 (2025 年 9 月 18 日付) ************************************
審議結果承認