

**令和 7 年度 第 8 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 11 月 14 日（金） 16：00～16：20
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、小出 純子、山本 直美、 長沼 幸治、竹内 亘弘、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	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 10 月 3 日付） ② 安全性情報等に関する報告書（2025 年 11 月 7 日付） ***** 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。		
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

審 議 内 容	① 安全性情報等に関する報告書 （2025 年 10 月 6 日付） ***** 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。
審 議 結 果	承認

報告事項

医薬品等	一般使用成績調査（1 件）【迅速審査】
医薬品等(終了)	特定使用成績調査（1 件）副作用症例調査（2 件）