2025年度 第6回 受託研究・治験審査委員会 議事要旨

日時: 2025年10月8日(水) 15:30~ 16:00

場所: 独立行政法人国立病院機構別府医療センター 大会議室

^{五烯句:} 充章、大原健司

欠席者: 松本敏文、小野裕一郎

事務局: 藤本愛理、福泉聡子、賴藤博士、髙倉恭平、下村真代、田中美乃利、佐藤暁子

1. 重篤な有害事象に関する報告について

	治験薬	課題	事象	責任医師	項
1	BAY2433334	バイエル薬品工業株式会社の依頼による急性非心原塞栓性虚血性脳卒中 又は高リスクTIA(一過性脳虚血発作)発症後の18歳以上の男性又は女性を 対象に経口FXIa阻害薬asundexian(BAY 2433334)の虚血性脳卒中発症抑 制効果を検討する多施設共同、国際共同、無作為化、プラセボ対照、二重 盲検、並行群間比較、イベント主導型第III相試験	20057-3019 第3報 第三腰椎圧迫骨折	前田教寿	承認
2		塩野義製薬株式会社の依頼による急性期脳梗塞の成人患者を対象にレダセムチド(S-005151)の後期第2相、無作為化、二重盲検試験	702004 第1報 ネフローゼ症候群	前田教寿	承認
3	同上	同上	第2報	同上	承認

2. 安全性情報等に関する報告について

	治験薬	課題	報告日	責任医師	項
1		バイエル薬品工業株式会社の依頼による急性非心原塞栓性虚血性脳卒中 又は高リスクTIA(一過性脳虚血発作)発症後の18歳以上の男性又は女性を 対象に経口FXIa阻害薬asundexian(BAY 2433334)の虚血性脳卒中発症抑 制効果を検討する多施設共同、国際共同、無作為化、プラセボ対照、二重 盲検、並行群間比較、イベント主導型第III相試験	2025/9/3 2025/9/18 2025/10/6	前田教寿	承認
2	1 / K - h / /	武田薬品工業株式会社の依頼によるフォンウィルブランド病(VWD)患者を対象としたTAK-577の第3相試験	2025/8/29 2025/9/5 2025/9/22	古賀寛史	承認
		アストラゼネカ株式会社の依頼による腎機能障害を伴う心不全患者を対象と したダパグリフロジン配合剤の効果を評価する第III相試験	2025/9/12	藤本書生	承認

3. 治験に関する変更申請について

	治験薬	課題·改定項目	申請日	責任医師	項
1		塩野義製薬株式会社の依頼による急性期脳梗塞の成人患者を対象にレダセムチド(S-005151)の後期第2相、無作為化、二重盲検試験 ☑分担医師変更	2025/9/17	前田教寿	承認
	Balcinrenone/ ダパグリフロジン	アストラゼネカ株式会社の依頼による腎機能障害を伴う心不全患者を対象と したダパグリフロジン配合剤の効果を評価する第Ⅲ相試験 ☑分担医師変更	2025/10/1	藤本書生	承認

4. 治験実施状況報告について (報告のみ)

事務局より、治験実施状況について説明

5. 受託研究実施可能施設調査について (報告のみ)

事務局より、受託研究実施可能施設調査について説明

6. 治験管理台帳について (報告のみ)

事務局より、治験管理台帳について説明

7. 受託研究申込状況について

ドナネマブ(ケサンラ®)特定使用成績調査(全例調査)