開催場所 南和歌山医療センター 研修センター 開催日時 2023年12月4日(月) 16時00分~16時45分 出席委員名 横山省三、古川順章、橋爪俊和、延與良夫、小原俊央、山田千紗子、遠藤潤、山本高正、垣本美穂 議題及び審議結果 【審議事項】 を含む主な議論の 議題① CNT-01 の特発性中性脂肪蓄積心筋血管症患者に対する拡大治験 ・当該治験薬の当院での重篤な有害事象について、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。 概要 審議結果:承認 議題② コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモ テロールフマル酸塩定量噴霧式吸入エアゾール剤 (MDI) の有効性及び安全性を、ブデソニド+ホルモテロール フマル酸塩MDI 及USymbicort®加圧式MDI と比較する、多施設共同、24~52 週間の可変期間投与、ランダム化、 二重盲検、ダブルダミー、並行群間比較試験 ・治験に関する変更申請の内容について、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 議題③ 急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスク TIA の成人患者を対象とし経口 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY 2433334)の虚血性脳卒中二次予防効果を検討する多施設共同、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 ・当該治験薬で発生した有害事象について、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。 ・当該治験薬で発生した有害事象について、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。 ・治験に関する変更申請の内容について、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 審議結果:承認 審議結果:承認 議題④ イジュド点滴静注25mg・300mg イミフィンジ点滴静注120mg・500mg 切除不能な肝細胞癌患者を対象と した特定使用成績調査 ・当該調査について、実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認 以上