

2024年度 第10回 独立行政法人国立病院機構東京病院 治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2025年1月28日（火）13：00～13：45
開催場所	東京病院 大会議室
出席委員名	佐々木結花、古川宏、瀬口健至、椎名盟子、石津暢隆、伊藤郁乃、近藤直樹、岡地千佳、小野勝、大森昭夫、阿久津七光、中島修平、木戸宜子
欠席委員名	
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審査事項】</p> <p>議題① A Randomized, Double-Blind, Double Dummy, Parallel Group, Multicenter 24 to 52 Week Variable Length Study to Assess the Efficacy and Safety of Budesonide, Glycopyrronium, and Formoterol Fumarate Metered Dose Inhaler (MDI) Relative to Budesonide and Formoterol Fumarate MDI and Symbicort® Pressurized MDI in Adult and Adolescent Participants with Inadequately Controlled Asthma (KALOS)</p> <p>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□ホルモテロールフル酸塩水和物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□ホルモテロールフル酸塩水和物 MDI 及び Symbicort®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 (KALOS)</p> <p>変更申請に伴う治験の継続の可否に係る審議</p> <p>審査結果：承認</p> <p>議題② パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による重症好酸球性喘息患者を対象とした Dexipramipexole の有効性、安全性及び耐容性を評価する第Ⅲ相臨床試験</p> <p>安全性報告と変更申請に伴う継続の可否に係る審議</p> <p>審査結果：承認</p>

