2024 年度 第 12 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3月25日(火)13:00~13:40 | | | | |
|-------|-----------------------------------------------------------|--|--|--|--|
| 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、阿久津七光、中島修平、木 | | | | |
| | 戸宜子 | | | | |
| 欠席委員名 | 大森昭夫 | | | | |
| 議題及び審 | 【審査事項】 | | | | |
| 議結果を含 | 議題① A Randomized, Double-Blind, Double Dummy, | | | | |
| む主な議論 | Parallel Group, Multicenter 24 to 52 Week Variable Length | | | | |
| の概要 | 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) | | | | |
| | 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□ホルモテロールフマル酸塩水和物 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、 | | | | |
| | 行群間比較試験(KALOS) | | | | |
| | 変更申請及び治験実施状況報告書に伴う治験の継続の可否 | | | | |
| | に係る審議 | | | | |
| | 審査結果:承認 | | | | |
| | 省 担和木· 外心 | | | | |
| | 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 | | | | |
| | Dexpramipexole の有効性、安全性及び耐容性を評価する第III | | | | |
| | 相臨床試験 | | | | |
| | 安全性報告と変更申請に伴う継続の可否に係る審議 | | | | |
| | | | | | |
| | 審査結果:承認 | | | | |