開催日時	日時: 2024年5月15日 (水) 16:00~16:10
開催場所	場所:マツダ病院 外来棟5階 会議室1
出席委員名	住居 晃太郎、滝 雪歩、辻 英之、田中 正宏、坂本 哲彦、尾崎 仁美、青木 健、
議題及び審議	高下 篤彦、吉田 正樹、森川 記道、服部 聖、槌本 由枝 【審議事項】
結果を含む主	審議事項① (治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼による難
な議論の概要	治性慢性咳嗽患者を対象とした BLU-5937 の第3 相試験
	Halle Charles of Control of the Cont
	治験に関する変更(治験分担医師の変更)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
	審議事項② 急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスク TIA 発症後の患者を対象に経
	日 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY 2433334) の有効性及び安全性を検討する第
	III 相試験
	THE WORL
	当該試験薬で発生した重篤な副作用についてこれまでに得られている安全性情
	報に基づき、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。
	治験に関する変更(治験分担医師の変更)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
	伊成 和木・外心
	審議事項③ 好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリ
	ズマブと比較評価する非劣性試験
	当該試験薬で発生した重篤な副作用についてこれまでに得られている安全性情
	報に基づき、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。
	治験に関する変更(治験分担医師の変更)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
特記事項	